

**Dossier zur Nutzenbewertung
gemäß § 35a SGB V**

Atezolizumab (Tecentriq®)

Roche Pharma AG

Modul 4 A, Anhang 4-G

Atezolizumab als Monotherapie zur
Erstlinienbehandlung von erwachsenen Patienten mit
fortgeschrittenem NSCLC, die für eine platinbasierte
Therapie ungeeignet sind

Vollständige Darstellung der für das
vorliegende Dossier relevanten
Ergebnisse in unveränderter Form

Inhalt

Endpunkte der Studie IPSOS

Datenschnitt 30.04.2022

Patienten mit einer PD-L1-Expression < 50 % der TC

Wirksamkeit	3
Time-to-Event (TTE) Analysen	3
Stratifiziert.....	3
Subgruppen.....	7
KM Plots.....	14
Stratifiziert.....	14
Subgruppen.....	18
Responder Analysen.....	23
Stratifiziert.....	23
Subgruppen.....	25
Sonstige Analysen Wirksamkeit.....	28
Patientenberichtete Endpunkte	31
Time-to-Event (TTE) Analysen – Time to Deterioration.....	31
Stratifiziert.....	31
Unstratifiziert + Subgruppen	61
KM-Plots	120
Unstratifiziert.....	120
Subgruppen.....	150
Mixed Model for Repeated Measure (MMRM) Analysen	160
Stratifiziert.....	160
Rücklaufquoten	190
Mean Plots.....	220
Verträglichkeit	250
Time-to-Event (TTE) Analysen	250
Generelle Verträglichkeit	250
Unstratifiziert + Subgruppen	250
KM Plots.....	258
Unstratifiziert.....	258
Subgruppen.....	266
Outcome	269
Generelle Verträglichkeit nach SOC/PT	273

Unstratifiziert + Subgruppen	273
Zum Behandlungsabbruch führende unerwünschte Ereignisse nach SOC/PT (deskriptiv)	710
KM Plots.....	737
Unstratifiziert.....	737
Spezifische Verträglichkeit	1.778
Operationalisierung der Adverse Events of Special Interest (AESI).....	1.778
Time-to-Event (TTE) Analysen	1.786
Unstratifiziert + Subgruppen	1.786
KM Plots.....	1.871
Unstratifiziert.....	1.871
Subgruppen.....	1.956
Sonstige Analysen.....	1.970
Anzahl Zentren, Länder, Regionen	1.970
Demographische und Baseline Charakteristika	1.972
Patienten mit einer PD-L1-Expression < 50 % der TC (SP263)	1.972
Patienten mit einer niedrigen/negativen PD-L1-Expression (SP142)	1.975
Baseline Krankheitscharakteristika	1.978
Komorbiditäten zu Baseline	1.982
Übersicht über die zur Definition der Population verwendeten Komorbiditäten	1.998
Zusammenfassung der Anzahl der Komorbiditäten	2.003
Studienabbruch.....	2.005
Behandlungsabbruch	2.007
Todesfälle und primäre Todesursachen.....	2.009
Zusammenfassung: Vinorelbin oder Gemcitabin zu Baseline	2.012
Dauer des Survival Follow-up.....	2.014
30-Tage Safety Follow-up.....	2.016
90-Tage Safety Follow-up.....	2.018
Übereinstimmung der Stratifizierungsfaktoren in eCRF und IxRS.....	2.020
Zusammenfassung der Stratifizierungsfaktoren	2.023
Anzahl und Anteil an SAE zwischen Randomisierung und Behandlungsbeginn	2.026

Wirksamkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Stratifiziert

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Overall Survival
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	197	86,0	32	14,0	3,4	2,3	4,8	10,2	8,5	12,0	115	100,0	102	88,7	13	11,3	4,0	3,1	4,9	8,0	5,8	10,9	0,0253	0,76	0,59	0,97	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_OS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:22

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy											
		Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL								
All	n/a	229	100,0	216	94,3	13	5,7	1,4	1,4	1,8	4,2	3,3	5,5	115	100,0	104	90,4	11	9,6	2,4	1,5	2,8	4,2	3,0	5,7	0,2223	0,86	0,68	1,10								

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:24

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), Duration of Response Evaluable
 ENDPOINT: Confirmed Duration of Response by Investigator (RECIST v1.1)
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=36)												Chemotherapy (N=11)												Atezolizumab vs. Chemotherapy								
		Patients				Patients with Event		Censored		Time to event						Patients				Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL					
All	n/a	36	100,0	30	83,3	6	16,7	5,1	3,1	6,8	13,7	5,8	20,3	11	100,0	11	100,0	0	0	4,8	2,2	8,2	8,2	4,8	11,6	0,0326	0,43	0,19	0,95					

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_CDOR_DOREVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:30

Wirksamkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Subgruppen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Overall Survival
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event				log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	229	100,0	197	86,0	32	14,0	3,4	2,3	4,8	10,2	8,5	12,0	115	100,0	102	88,7	13	11,3	4,0	3,1	4,9	8,0	5,8	10,9	0,0290	0,76	0,60	0,97	
Sex	Male	165	72,1	139	84,2	26	15,8	3,6	2,3	5,4	10,5	9,0	13,6	77	67,0	66	85,7	11	14,3	4,1	3,1	5,5	9,4	5,9	11,7	0,0347	0,73	0,54	0,98	0,4802
	Female	64	27,9	58	90,6	6	9,4	3,0	2,0	5,0	8,5	5,2	11,0	38	33,0	36	94,7	2	5,3	3,4	2,4	5,4	5,9	4,9	12,1	0,4855	0,86	0,57	1,31	
Age	< 75	101	44,1	84	83,2	17	16,8	3,4	1,9	5,3	10,8	7,1	16,3	49	42,6	44	89,8	5	10,2	3,7	2,6	7,1	9,8	4,6	12,1	0,0598	0,70	0,48	1,02	0,4826
	>= 75	128	55,9	113	88,3	15	11,7	3,6	2,3	5,5	9,5	7,6	11,3	66	57,4	58	87,9	8	12,1	4,1	3,1	5,4	7,1	5,5	11,7	0,2418	0,83	0,60	1,14	
ECOG	0/1	48	21,0	41	85,4	7	14,6	8,5	5,8	10,4	12,5	10,4	19,8	14	12,2	11	78,6	3	21,4	4,3	3,8	8,3	8,3	4,3	17,9	0,2599	0,68	0,35	1,33	0,9502
	2	165	72,1	140	84,8	25	15,2	3,0	2,2	3,9	9,4	6,2	12,7	88	76,5	78	88,6	10	11,4	4,1	3,0	5,4	10,2	5,6	11,7	0,1643	0,82	0,62	1,09	
	3	16	7,0	16	100,0	0	0,0	0,9	0,5	2,3	3,9	0,9	10,8	13	11,3	13	100,0	0	0,0	3,5	2,5	6,1	6,1	3,5	9,4	0,7232	0,87	0,40	1,90	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	137	89,0	17	11,0	3,4	2,3	5,2	9,5	7,1	11,1	70	60,9	65	92,9	5	7,1	4,0	3,0	4,8	7,2	5,2	11,7	0,1558	0,81	0,60	1,09	0,7809
	North America	12	5,2	8	66,7	4	33,3	3,3	2,3	15,3	10,4	3,9	NE	3	2,6	3	100,0	0	0,0	4,3	4,3	NE	10,8	4,3	NE	0,5109	0,64	0,16	2,48	
	Central and South America	29	12,7	26	89,7	3	10,3	0,9	0,5	4,1	5,1	1,3	13,0	19	16,5	18	94,7	1	5,3	2,6	2,2	5,8	7,1	3,4	8,3	0,3592	0,75	0,40	1,40	
	Asia-Pacific	34	14,8	26	76,5	8	23,5	8,9	2,8	13,5	15,5	12,0	20,4	23	20,0	16	69,6	7	30,4	5,9	3,0	12,3	12,4	9,4	15,6	0,3472	0,74	0,39	1,39	
Race/ethnicity	White	174	76,0	153	87,9	21	12,1	3,1	2,3	4,2	9,5	6,6	11,0	78	67,8	73	93,6	5	6,4	4,0	2,9	4,9	8,0	5,3	11,0	0,1311	0,80	0,61	1,07	0,4498
	Asian	36	15,7	28	77,8	8	22,2	5,8	2,8	13,5	15,5	12,0	20,4	24	20,9	17	70,8	7	29,2	5,4	3,7	12,3	12,3	5,9	15,6	0,2886	0,72	0,39	1,33	
	Others	15	6,6	12	80,0	3	20,0	0,9	0,4	9,4	9,4	4,1	27,9	12	10,4	11	91,7	1	8,3	3,0	2,6	5,8	5,4	3,4	11,3	0,1542	0,53	0,22	1,28	
	Unknown	4	1,7	4	100,0	0	0,0	6,8	5,8	13,7	10,7	5,8	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	5,9	NE	NE	5,9	NE	NE	0,3508	0,29	0,02	4,65	
Smoking history	Never	27	11,8	21	77,8	6	22,2	5,2	1,5	10,4	12,8	8,5	24,0	11	9,6	10	90,9	1	9,1	5,4	3,7	12,3	12,3	5,4	15,7	0,3974	0,72	0,34	1,54	0,5435
	Current	46	20,1	38	82,6	8	17,4	3,4	2,8	5,9	10,2	5,7	15,5	23	20,0	19	82,6	4	17,4	3,1	1,9	4,4	5,2	3,8	12,1	0,0807	0,61	0,35	1,07	
	Previous	156	68,1	138	88,5	18	11,5	3,1	2,2	4,4	9,5	7,1	11,3	81	70,4	73	90,1	8	9,9	4,5	3,0	5,5	9,4	5,9	10,9	0,1621	0,81	0,61	1,09	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	93	87,7	13	12,3	3,6	2,2	5,4	9,5	6,6	11,0	51	44,3	44	86,3	7	13,7	3,4	2,9	4,5	7,1	4,4	11,0	0,1512	0,77	0,53	1,10	0,8773
	Non-squamous	123	53,7	104	84,6	19	15,4	3,2	2,3	5,2	12,0	7,7	15,8	64	55,7	58	90,6	6	9,4	4,7	3,5	5,6	9,7	5,8	12,8	0,0835	0,75	0,54	1,04	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	11	73,3	4	26,7	0,7	0,5	5,0	5,0	1,8	24,0	6	5,2	5	83,3	1	16,7	4,9	4,7	8,0	6,7	4,9	NE	0,7651	1,18	0,41	3,40	0,3730
	No	212	92,6	184	86,8	28	13,2	3,7	2,8	5,2	10,3	8,9	12,2	108	93,9	96	88,9	12	11,1	3,8	3,0	4,8	9,4	5,8	11,3	0,0192	0,74	0,58	0,95	
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	2,3	2,3	NE	22,7	2,3	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	5,5	NE	NE	5,5	NE	NE	0,8084	0,71	0,04	11,79	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	30	93,8	2	6,3	1,6	0,9	3,2	4,0	2,1	8,5	18	15,7	16	88,9	2	11,1	2,5	1,4	3,7	5,3	2,5	9,8	0,7941	0,92	0,50	1,70	0,6323
	No	197	86,0	167	84,8	30	15,2	3,9	3,0	5,6	11,0	9,4	13,5	97	84,3	86	88,7	11	11,3	4,5	3,7	5,5	9,7	5,9	11,4	0,0285	0,75	0,57	0,97	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	91	79,8	23	20,2	5,3	3,9	8,5	13,7	9,9	16,9	65	56,5	57	87,7	8	12,3	4,9	3,9	7,8	11,3	7,8	15,0	0,0619	0,73	0,52	1,02	0,7467
	>= 3	115	50,2	106	92,2	9	7,8	2,1	1,5	3,4	7,0	5,1	10,2	50	43,5	45	90,0	5	10,0	3,1	2,4	4,5	5,3	4,1	8,0	0,0539	0,70	0,49	1,01	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	97	82,9	20	17,1	6,1	4,8	9,3	14,3	11,1	18,9	58	50,4	50	86,2	8	13,8	5,4	4,5	7,8	11,4	7,8	16,6	0,0956	0,75	0,53	1,05	0,6613
	>= Median	112	48,9	100	89,3	12	10,7	2,3	1,8	3,2	5,9	3,9	9,4	57	49,6	52	91,2	5	8,8	3,0	2,5	3,9	5,2	3,7	8,3	0,1522	0,78	0,55	1,10	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	183	86,7	28	13,3	3,1	2,3	4,2	9,5	7,6	11,0	103	89,6	93	90,3	10	9,7	3,9	3,1	4,9	8,0	5,8	11,0	0,0901	0,80	0,62	1,04	0,2862
	Unknown	18	7,9	14	77,8	4	22,2	11,1	3,4	16,9	16,9	12,0	34,8	12	10,4	9	75,0	3	25,0	4,6	0,9	9,4	9,4	4,6	14,7	0,0414	0,41	0,17	0,99	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_OS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:26

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL			
All	n/a	229	100,0	216	94,3	13	5,7	1,4	1,4	1,8	4,2	3,3	5,5	115	100,0	104	90,4	11	9,6	2,4	1,5	2,8	4,2	3,0	5,7	0,2422	0,87	0,68	1,10	
Sex	Male	165	72,1	153	92,7	12	7,3	1,4	1,4	2,3	5,1	4,1	6,6	77	67,0	68	88,3	9	11,7	2,6	1,5	3,0	4,2	3,0	5,7	0,2125	0,83	0,62	1,11	0,4458
	Female	64	27,9	63	98,4	1	1,6	1,4	1,2	2,3	3,1	2,6	5,0	38	33,0	36	94,7	2	5,3	1,5	1,3	2,9	4,8	2,4	6,0	0,8931	0,97	0,64	1,48	
Age	< 75	101	44,1	94	93,1	7	6,9	1,4	1,2	1,9	4,1	2,8	5,5	49	42,6	44	89,8	5	10,2	1,5	1,4	2,9	5,1	2,8	6,8	0,6886	0,93	0,64	1,34	0,6947
	>= 75	128	55,9	122	95,3	6	4,7	1,6	1,4	2,6	4,2	3,3	5,9	66	57,4	60	90,9	6	9,1	2,5	1,5	3,0	4,2	3,0	5,9	0,2266	0,82	0,60	1,13	
ECOG	0/1	48	21,0	45	93,8	3	6,3	3,9	1,6	5,6	6,9	5,5	8,1	14	12,2	12	85,7	2	14,3	2,5	1,3	5,9	5,9	2,5	8,3	0,4001	0,76	0,39	1,45	0,8167
	2	165	72,1	155	93,9	10	6,1	1,4	1,3	2,1	4,1	2,8	5,1	88	76,5	79	89,8	9	10,2	2,4	1,5	2,9	4,8	3,0	5,7	0,6770	0,94	0,72	1,24	
	3	16	7,0	16	100,0	0	0,0	0,9	0,5	1,3	1,4	0,9	5,4	13	11,3	13	100,0	0	0,0	1,5	1,4	2,9	2,9	1,5	6,0	0,7961	1,11	0,51	2,42	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	147	95,5	7	4,5	1,5	1,4	2,2	4,2	2,9	5,7	70	60,9	66	94,3	4	5,7	1,5	1,4	2,8	4,0	2,8	5,5	0,1532	0,81	0,60	1,08	0,7202
	North America	12	5,2	10	83,3	2	16,7	1,2	1,2	4,4	3,5	1,2	11,1	3	2,6	3	100,0	0	0,0	1,3	1,3	NE	6,0	1,3	NE	0,5740	0,67	0,17	2,71	
	Central and South America	29	12,7	28	96,6	1	3,4	0,9	0,5	1,4	2,9	1,3	4,7	19	16,5	18	94,7	1	5,3	2,2	1,5	5,4	5,8	2,6	7,8	0,5412	1,21	0,66	2,24	
	Asia-Pacific	34	14,8	31	91,2	3	8,8	3,3	1,4	5,5	6,8	5,1	8,2	23	20,0	17	73,9	6	26,1	3,0	2,6	5,4	5,4	3,0	12,5	0,8715	1,05	0,58	1,91	
Race/ethnicity	White	174	76,0	166	95,4	8	4,6	1,4	1,3	1,7	4,0	2,8	5,3	78	67,8	74	94,9	4	5,1	1,5	1,4	2,8	4,1	2,8	5,7	0,2712	0,85	0,64	1,13	0,7001
	Asian	36	15,7	33	91,7	3	8,3	2,8	1,4	5,4	6,6	4,1	8,1	24	20,9	18	75,0	6	25,0	2,9	2,6	5,4	5,4	3,0	9,5	0,8305	1,07	0,60	1,90	
	Others	15	6,6	13	86,7	2	13,3	0,9	0,4	4,1	4,1	1,4	5,6	12	10,4	11	91,7	1	8,3	2,0	1,4	5,4	3,4	2,6	6,8	0,6236	0,81	0,35	1,88	
	Unknown	4	1,7	4	100,0	0	0,0	6,2	5,8	7,3	6,9	5,8	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	5,9	NE	NE	5,9	NE	NE	0,3508	0,29	0,02	4,65	
Smoking history	Never	27	11,8	26	96,3	1	3,7	1,4	1,3	3,3	4,0	2,6	5,8	11	9,6	11	100,0	0	0,0	3,0	1,4	5,8	5,8	3,0	9,8	0,4417	1,33	0,64	2,73	0,4175
	Current	46	20,1	44	95,7	2	4,3	1,4	1,2	2,8	4,2	2,8	6,9	23	20,0	19	82,6	4	17,4	1,7	1,3	2,6	2,7	1,9	6,8	0,1919	0,69	0,39	1,21	
	Previous	156	68,1	146	93,6	10	6,4	1,4	1,3	1,9	4,4	3,1	5,8	81	70,4	74	91,4	7	8,6	2,4	1,5	2,9	4,8	3,0	5,9	0,3723	0,88	0,66	1,17	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	103	97,2	3	2,8	1,8	1,4	2,8	4,7	3,9	5,7	51	44,3	44	86,3	7	13,7	2,4	1,4	2,9	3,4	2,8	5,7	0,2479	0,81	0,56	1,16	0,6514
	Non-squamous	123	53,7	113	91,9	10	8,1	1,3	1,2	1,6	4,0	2,8	5,8	64	55,7	60	93,8	4	6,3	1,9	1,5	3,0	5,2	3,5	6,3	0,6004	0,92	0,67	1,26	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	14	93,3	1	6,7	0,7	0,5	1,5	1,5	1,4	4,2	6	5,2	5	83,3	1	16,7	1,6	1,5	5,4	3,6	1,5	NE	0,4105	1,54	0,54	4,38	0,2743
	No	212	92,6	200	94,3	12	5,7	1,5	1,4	2,2	4,4	3,9	5,7	108	93,9	98	90,7	10	9,3	2,4	1,5	2,8	4,8	3,0	5,8	0,1666	0,84	0,66	1,08	
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	2,3	2,3	NE	5,4	2,3	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	4,1	NE	NE	4,1	NE	NE	0,8084	0,71	0,04	11,79	

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	32	100,0	0	0,0	1,2	0,9	1,5	1,6	1,3	3,0	18	15,7	16	88,9	2	11,1	1,4	0,4	2,4	2,9	1,4	8,3	0,1655	1,56	0,83	2,92	0,0136
	No	197	86,0	184	93,4	13	6,6	1,7	1,4	2,7	5,3	4,1	5,9	97	84,3	88	90,7	9	9,3	2,6	1,5	3,0	5,1	3,0	5,7	0,0715	0,79	0,61	1,02	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	104	91,2	10	8,8	2,6	1,4	3,1	5,3	4,2	6,9	65	56,5	59	90,8	6	9,2	2,6	1,5	3,0	5,5	3,0	6,9	0,1972	0,81	0,58	1,12	0,5948
	>= 3	115	50,2	112	97,4	3	2,6	1,3	1,2	1,5	3,0	1,9	4,7	50	43,5	45	90,0	5	10,0	1,5	1,4	2,9	3,5	2,8	5,2	0,6351	0,92	0,65	1,31	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	110	94,0	7	6,0	2,1	1,4	4,0	5,8	5,1	7,1	58	50,4	52	89,7	6	10,3	2,8	1,5	4,0	5,8	4,0	8,3	0,1815	0,79	0,56	1,12	0,6078
	>= Median	112	48,9	106	94,6	6	5,4	1,4	1,2	1,6	2,8	2,3	4,1	57	49,6	52	91,2	5	8,8	1,5	1,4	2,6	3,4	2,6	5,2	0,8479	0,97	0,69	1,36	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	200	94,8	11	5,2	1,4	1,3	1,7	4,1	2,9	5,1	103	89,6	95	92,2	8	7,8	1,9	1,5	2,8	5,1	3,0	5,9	0,7399	0,96	0,75	1,23	0,0294
	Unknown	18	7,9	16	88,9	2	11,1	5,3	1,4	11,1	11,1	7,0	21,9	12	10,4	9	75,0	3	25,0	2,6	0,9	4,2	4,0	2,6	5,2	0,0013	0,20	0,07	0,57	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), Duration of Response Evaluable
 ENDPOINT: Confirmed Duration of Response by Investigator (RECIST v1.1)
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=36)												Chemotherapy (N=11)												Atezolizumab vs. Chemotherapy					
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test	
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)	
All	n/a	36	100,0	30	83,3	6	16,7	5,1	3,1	6,8	13,7	5,8	20,3	11	100,0	11	100,0	0	0	4,8	2,2	8,2	8,2	4,8	11,6	0,0240	0,43	0,20	0,91		
Sex	Male	28	77,8	23	82,1	5	17,9	6,1	2,8	14,5	15,7	8,1	30,3	8	72,7	8	100,0	0	0	4,1	2,2	8,2	7,8	2,9	11,6	0,0107	0,33	0,13	0,81	0,2211	
	Female	8	22,2	7	87,5	1	12,5	3,6	3,1	5,6	5,0	3,1	13,9	3	27,3	3	100,0	0	0	4,8	4,8	NE	8,2	4,8	NE	0,8468	1,15	0,28	4,65		
Age	< 75	14	38,9	11	78,6	3	21,4	4,1	2,8	15,9	15,7	4,1	NE	6	54,5	6	100,0	0	0	4,8	2,9	11,6	8,4	4,8	12,7	0,0908	0,39	0,13	1,20	0,7515	
	>= 75	22	61,1	19	86,4	3	13,6	5,5	3,1	6,8	10,2	5,6	21,1	5	45,5	5	100,0	0	0	7,4	2,2	8,2	8,2	2,2	NE	0,2228	0,52	0,18	1,51		
ECOG	0/1	11	30,6	8	72,7	3	27,3	4,4	2,8	5,8	5,8	4,4	NE	0	0,0	0	0,0	0	0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,3896
	2	23	63,9	20	87,0	3	13,0	5,6	2,8	11,1	13,5	6,4	21,1	9	81,8	9	100,0	0	0	7,4	2,2	9,7	8,2	7,4	11,6	0,0737	0,46	0,19	1,10		
	3	2	5,6	2	100,0	0	0,0	13,9	13,9	NE	14,6	13,9	NE	2	18,2	2	100,0	0	0	2,9	2,9	NE	3,9	2,9	NE	0,0896	0,00	0,00	NE		
Geographic region	Europe and Middle East	23	63,9	20	87,0	3	13,0	4,4	2,8	8,1	11,1	5,8	20,3	3	27,3	3	100,0	0	0	2,2	2,2	NE	9,7	2,2	NE	0,2348	0,47	0,13	1,68	0,9047	
	North America	2	5,6	1	50,0	1	50,0	3,1	3,1	NE	NE	3,1	NE	2	18,2	2	100,0	0	0	4,8	4,8	NE	6,1	4,8	NE	0,6949	0,62	0,05	7,00		
	Central and South America	7	19,4	6	85,7	1	14,3	5,6	2,8	31,0	13,9	5,6	32,5	3	27,3	3	100,0	0	0	8,2	8,2	NE	8,2	8,2	NE	0,3653	0,48	0,09	2,43		
	Asia-Pacific	4	11,1	3	75,0	1	25,0	9,5	5,5	18,7	16,1	5,5	NE	3	27,3	3	100,0	0	0	2,9	2,9	NE	5,3	2,9	NE	0,1531	0,29	0,05	1,77		
Race/ethnicity	White	27	75,0	23	85,2	4	14,8	4,4	3,1	6,8	11,1	5,6	21,1	6	54,5	6	100,0	0	0	4,8	2,2	8,2	7,8	4,8	9,7	0,1192	0,47	0,18	1,24	0,9923	
	Asian	4	11,1	3	75,0	1	25,0	9,5	5,5	18,7	16,1	5,5	NE	3	27,3	3	100,0	0	0	2,9	2,9	NE	5,3	2,9	NE	0,1531	0,29	0,05	1,77		
	Others	4	11,1	3	75,0	1	25,0	8,3	2,8	31,0	22,5	2,8	NE	2	18,2	2	100,0	0	0	8,2	8,2	NE	9,9	8,2	NE	0,2072	0,24	0,02	2,67		
	Unknown	1	2,8	1	100,0	0	0,0	5,8	NE	NE	5,8	NE	NE	0	0,0	0	0,0	0	0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	1	2,8	1	100,0	0	0,0	2,8	NE	NE	2,8	NE	NE	1	9,1	1	100,0	0	0	5,3	NE	NE	5,3	NE	NE	0,3173				* 0,4385	
	Current	11	30,6	9	81,8	2	18,2	4,4	2,7	18,7	18,7	4,4	NE	1	9,1	1	100,0	0	0	12,7	NE	NE	12,7	NE	NE	0,6487	0,61	0,07	5,25		
	Previous	24	66,7	20	83,3	4	16,7	5,7	3,1	8,1	13,7	5,8	20,3	9	81,8	9	100,0	0	0	4,8	2,2	8,2	8,2	4,8	9,7	0,0577	0,45	0,19	1,05		
Histology from eCRF	Squamous	17	47,2	16	94,1	1	5,9	5,5	2,7	13,5	13,5	5,5	21,1	1	9,1	1	100,0	0	0	11,6	NE	NE	11,6	NE	NE	0,6703	0,64	0,08	5,13	0,5227	
	Non-squamous	19	52,8	14	73,7	5	26,3	4,6	3,1	13,9	13,9	5,6	32,5	10	90,9	10	100,0	0	0	4,8	2,2	8,2	7,8	4,8	9,7	0,0333	0,39	0,16	0,96		
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	No	36	100,0	30	83,3	6	16,7	5,1	3,1	6,8	13,7	5,8	20,3	10	90,9	10	100,0	0	0	5,3	2,9	8,2	8,2	5,3	11,6	0,0504	0,47	0,22	1,02	NE	
	Missing	0	0,0	0	0,0	0	0,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	9,1	1	100,0	0	0	2,2	NE	NE	2,2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

		Atezolizumab (N=36)											Chemotherapy (N=11)											Atezolizumab vs. Chemotherapy							
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test	
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)	
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	2	5,6	2	100,0	0	0,0	3,1	3,1	NE	5,0	3,1	NE	0	0,0	0	0,0	0	0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
	No	34	94,4	28	82,4	6	17,6	5,5	3,1	11,1	14,2	5,8	21,1	11	100,0	11	100,0	0	0	4,8	2,2	8,2	8,2	4,8	11,6	0,0132	0,39	0,18	0,84		
Number of metastatic sites	< 3	21	58,3	17	81,0	4	19,0	5,6	4,1	13,5	15,4	6,4	32,5	6	54,5	6	100,0	0	0	5,3	4,8	9,7	8,9	5,3	12,7	0,0974	0,43	0,16	1,20	0,9948	
	>= 3	15	41,7	13	86,7	2	13,3	3,1	2,7	11,1	11,1	4,6	15,9	5	45,5	5	100,0	0	0	2,9	2,2	8,2	7,4	2,2	NE	0,1266	0,43	0,14	1,32		
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	22	61,1	18	81,8	4	18,2	5,5	2,8	13,5	13,7	5,6	20,3	7	63,6	7	100,0	0	0	7,4	4,8	11,6	9,7	7,4	12,7	0,2059	0,55	0,22	1,40	0,1661	
	>= Median	14	38,9	12	85,7	2	14,3	4,6	3,1	15,9	13,5	4,6	32,5	4	36,4	4	100,0	0	0	2,6	2,2	5,3	4,1	2,2	NE	0,0302	0,27	0,07	0,96		
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	30	83,3	25	83,3	5	16,7	5,5	2,8	8,1	14,2	5,8	30,3	10	90,9	10	100,0	0	0	5,3	2,2	8,2	8,2	5,3	11,6	0,0393	0,44	0,20	0,98	0,3220	
	Unknown	6	16,7	5	83,3	1	16,7	4,6	4,1	13,5	9,5	4,6	15,9	1	9,1	1	100,0	0	0	2,9	NE	NE	2,9	NE	NE	0,0143	0,00	0,00	NE		

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_CDOR_DOREVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:32

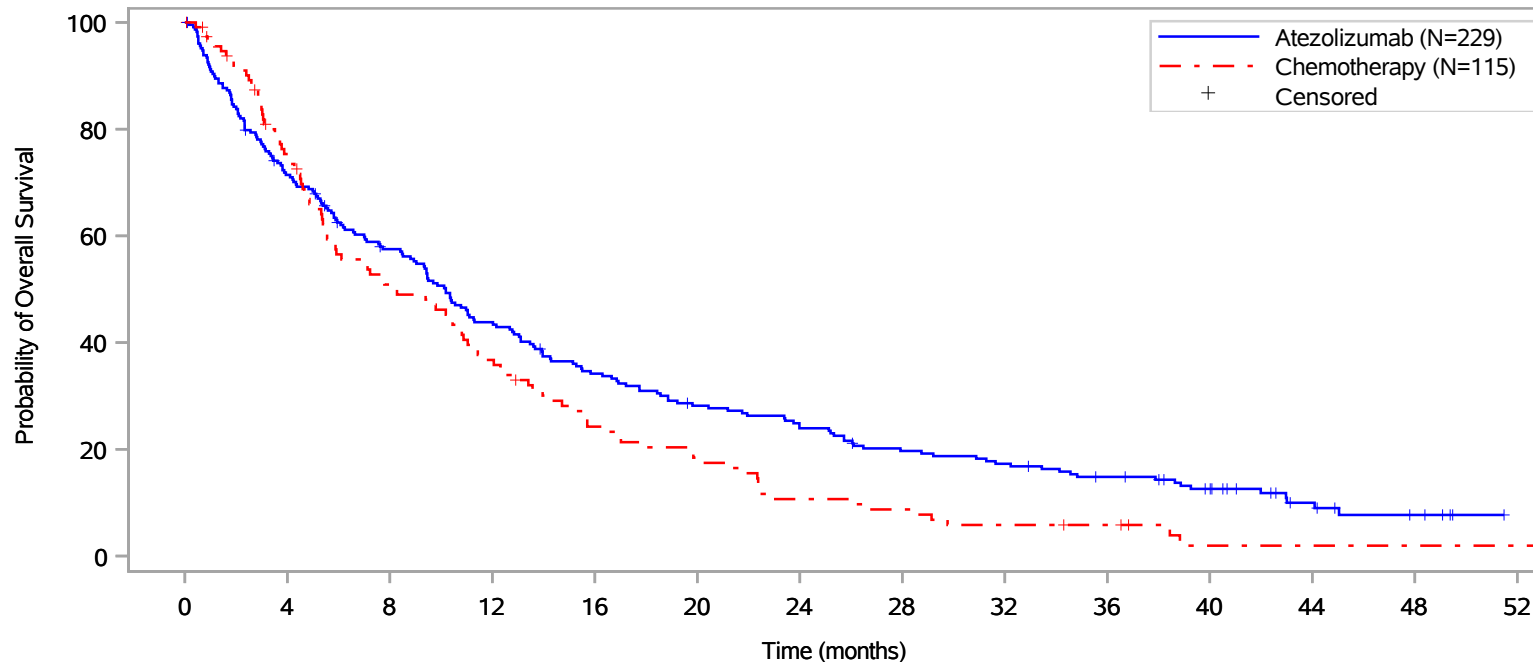
Wirksamkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

KM Plots

Stratifiziert

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Overall Survival
STUDY: MO29872

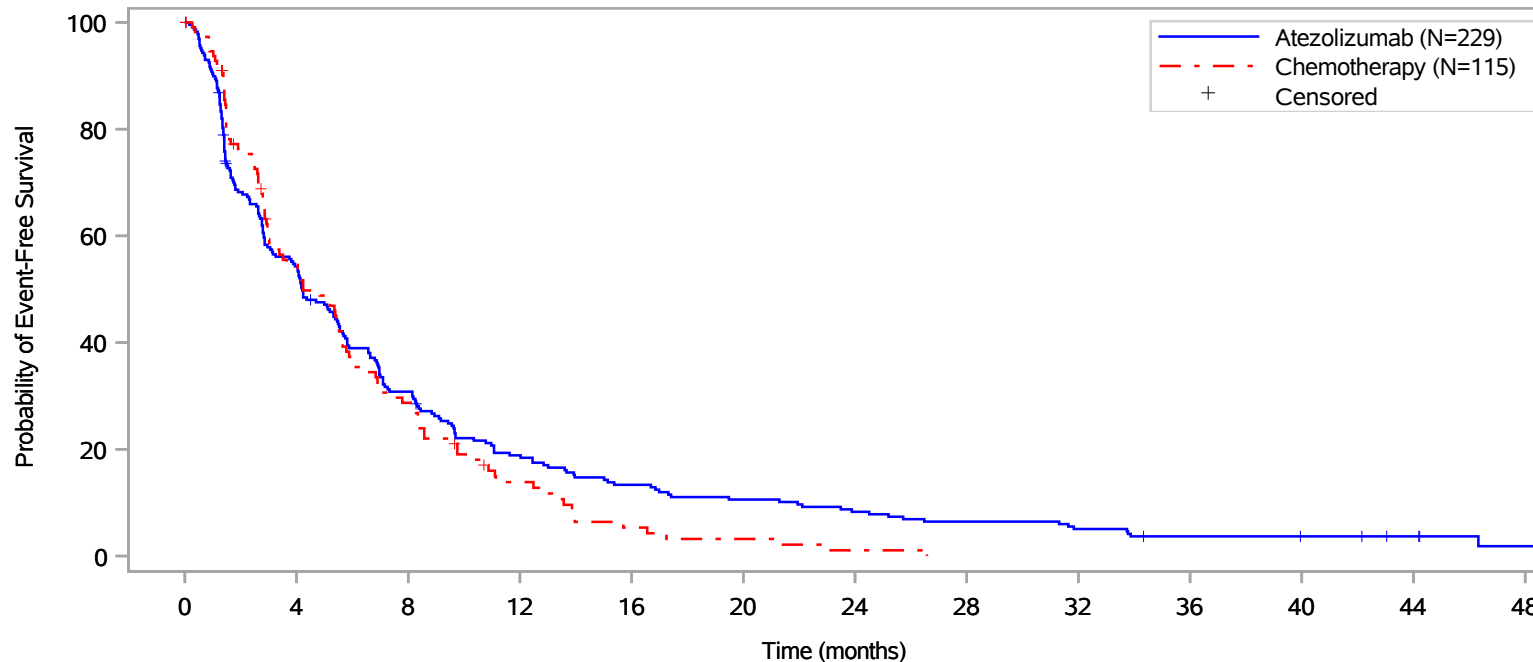


Patients at risk														
Atezolizumab	229	161	126	96	74	60	51	41	36	29	21	10	5	NE
Chemotherapy	115	81	54	39	25	19	11	9	6	5	1	1	1	1
Patients censored														
Atezolizumab	0	3	7	7	8	9	9	10	10	12	16	24	27	NE
Chemotherapy	0	7	8	8	9	9	9	9	9	10	12	12	12	12

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...s/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_OS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:37

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)
STUDY: MO29872

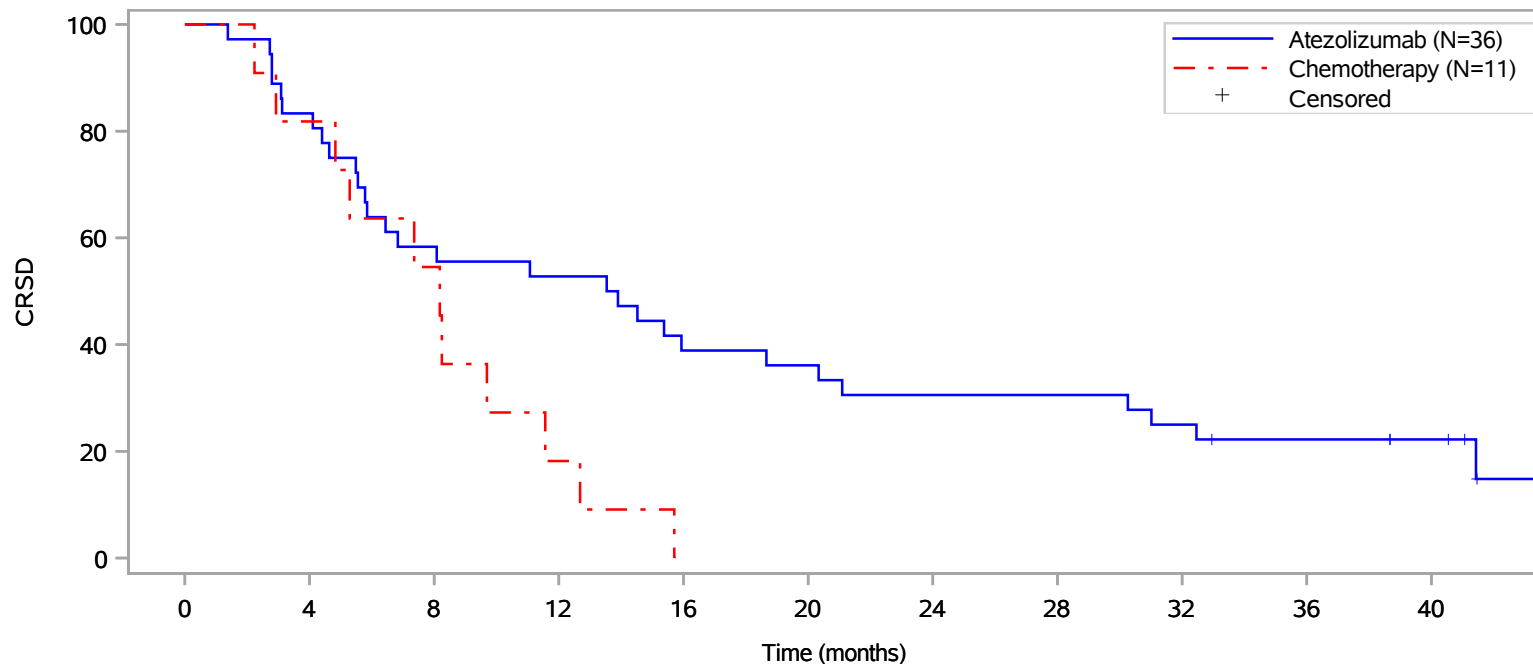


Patients at risk														
Atezolizumab	229	121	68	41	29	23	18	14	11	7	6	4	1	
Chemotherapy	115	57	30	13	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	5	6	7	7	7	7	7	7	8	9	11	13	
Chemotherapy	0	9	9	11	11	11	11	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ../ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:39

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), Duration of Response Evaluable
ENDPOINT: Confirmed Duration of Response by Investigator (RECIST v1.1)
STUDY: MO29872



Patients at risk											
Atezolizumab	36	30	21	19	14	13	11	11	9	7	5
Chemotherapy	11	9	6	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored											
Atezolizumab	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	3
Chemotherapy	0	0	0	0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_CDOR_DOREVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:41

Wirksamkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

KM Plots

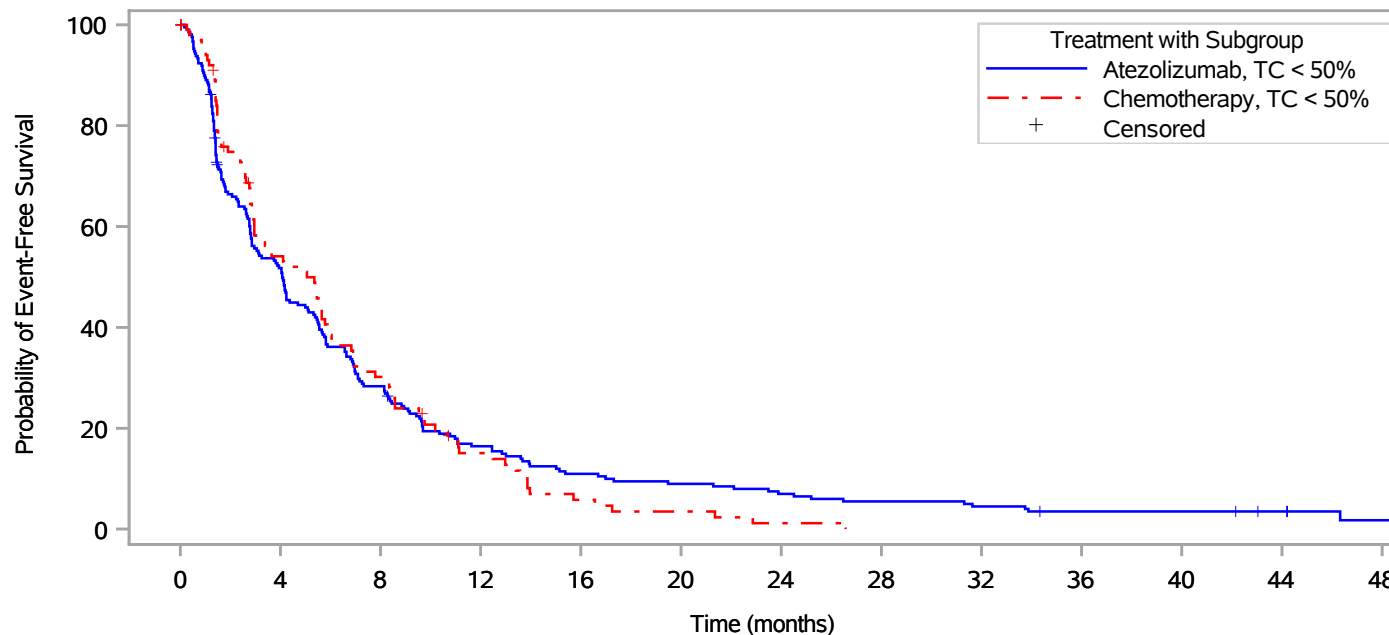
Subgruppen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)

STUDY: MO29872

PDL1 ICH Status by SP263, TC < 50%



Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, TC < 50%	211	106	58	33	22	18	14	11	9	6	6	4	1
Chemotherapy, TC < 50%	103	52	29	13	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, TC < 50%	0	5	5	6	6	6	6	6	6	7	7	9	11
Chemotherapy, TC < 50%	0	6	6	8	8	8	8	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

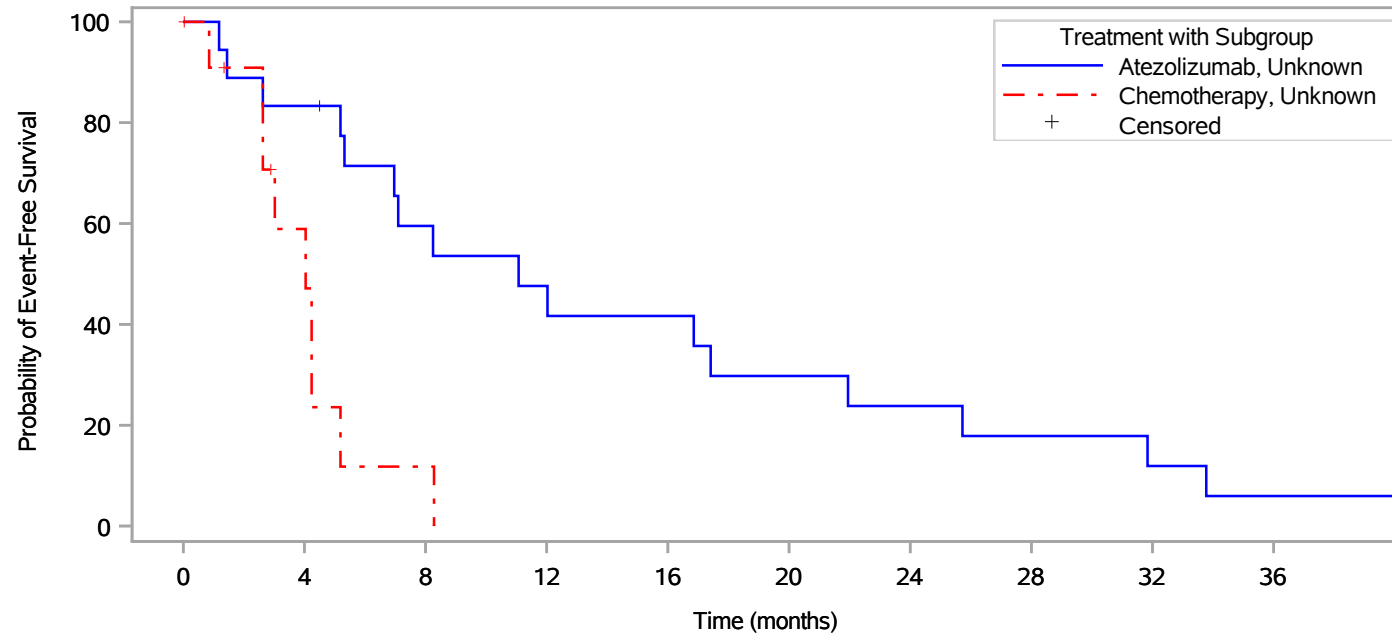
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:35

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)

STUDY: MO29872

PDL1 ICH Status by SP263, Unknown



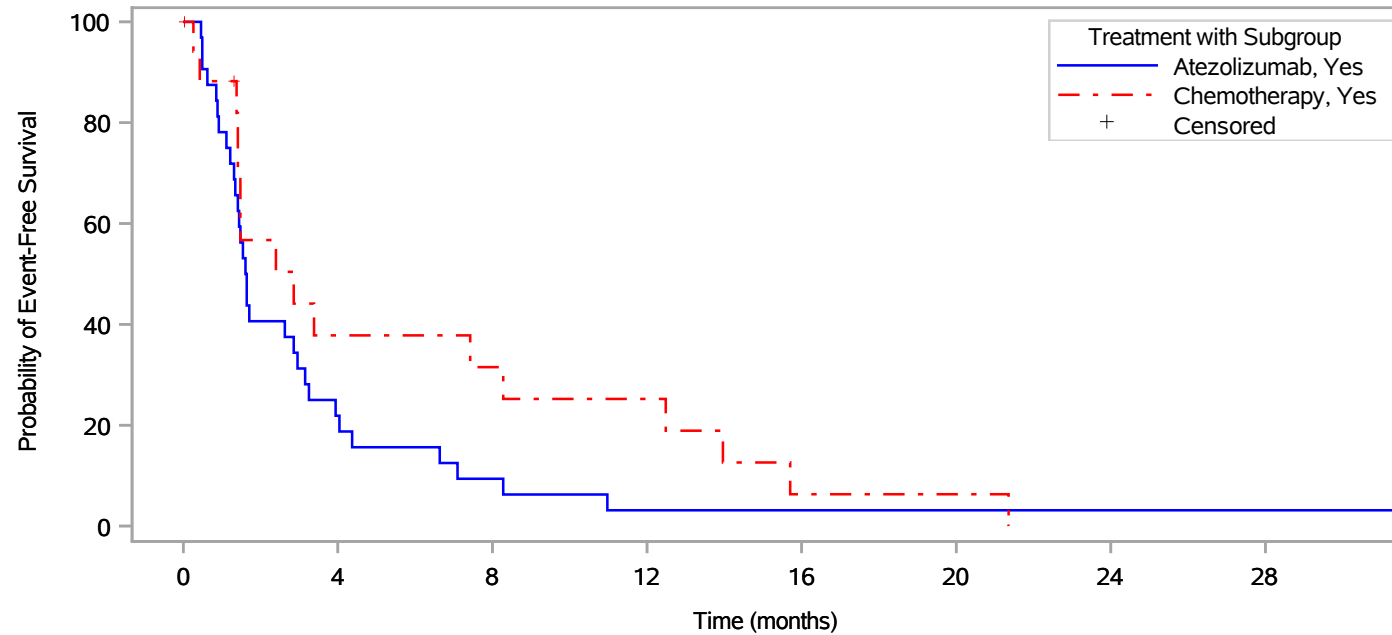
Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36
Atezolizumab, Unknown		18	15	10	8	7	5	4	3	2	1
Chemotherapy, Unknown		12	5	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36
Atezolizumab, Unknown		0	0	1	1	1	1	1	1	1	1
Chemotherapy, Unknown		0	3	3	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:35

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)
STUDY: MO29872

Liver Metastases from eCRF (at Baseline), Yes



Patients at risk								
Atezolizumab, Yes	32	7	3	1	1	1	1	1
Chemotherapy, Yes	18	6	5	4	1	1	NE	NE
Patients censored								
Atezolizumab, Yes	0	0	0	0	0	0	0	0
Chemotherapy, Yes	0	2	2	2	2	2	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

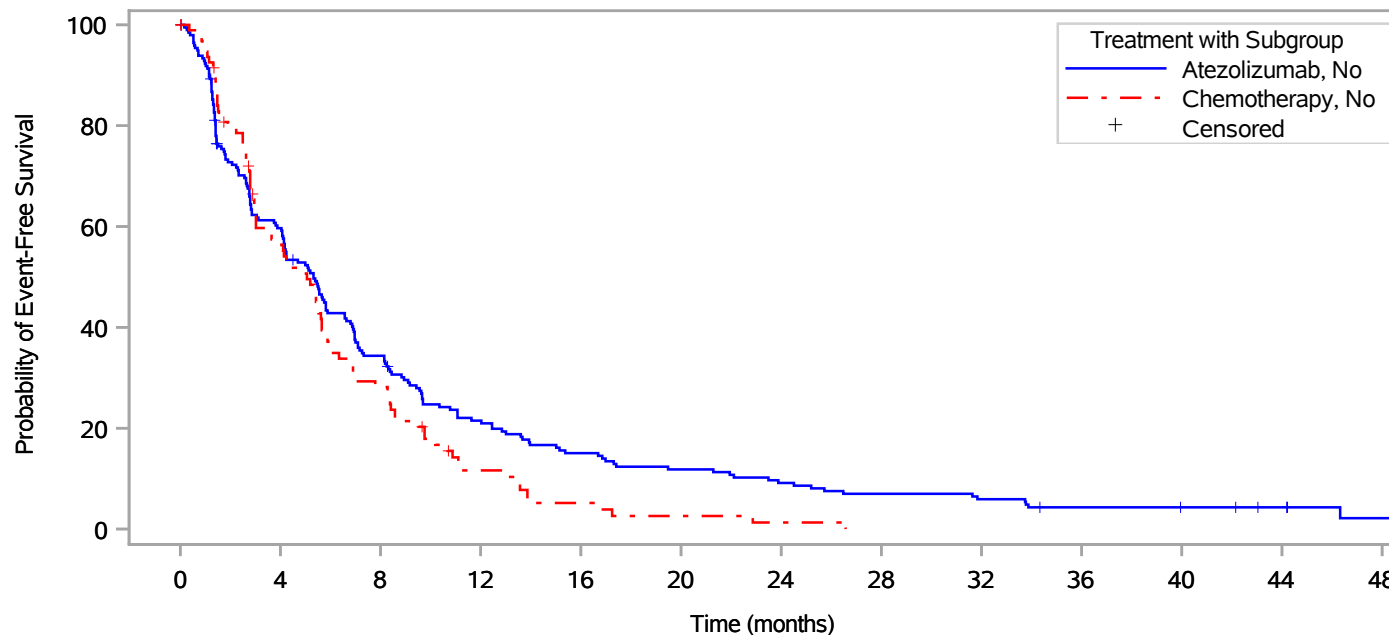
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:35

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Progression-Free Survival by Investigator (RECIST v1.1)

STUDY: MO29872

Liver Metastases from eCRF (at Baseline), No



Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, No	197	114	65	40	28	22	17	13	11	7	6	4	1
Chemotherapy, No	97	51	25	9	4	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, No	0	5	6	7	7	7	7	7	7	8	9	11	13
Chemotherapy, No	0	7	7	9	9	9	9	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_PFS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:35

Wirksamkeit

Responder Analysen

Stratifiziert

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), Response Evaluable
 ENDPOINT: Confirmed Overall Response Rate by Investigator (RECIST v1.1)
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Dichotomous Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)				Chemotherapy (N=115)				Atezolizumab vs. Chemotherapy										Chemotherapy vs. Atezolizumab					
		Patients				Patients with Event				Odds Ratio				Absolute Risk Difference				Relative Risk				Relative Risk			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	Odds Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	Absolute Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	Relative Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (Wald)	Relative Risk	95% Lower CL	95% Upper CL			
All	n/a	190	83,0	36	18,9	102	88,7	11	10,8	1,94	0,94	4,01		*		1,72	0,92	3,22	0,0896	0,58	0,31	1,09			

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

OR is computed by stratified analysis, RR and ARD by adjusted analysis.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_resp.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_resp_str_CORR_RESPEVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 15:49

Wirksamkeit

Responder Analysen

Subgruppen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), Response Evaluable
 ENDPOINT: Confirmed Overall Response Rate by Investigator (RECIST v1.1)
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Dichotomous Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)				Chemotherapy (N=115)				Atezolizumab vs. Chemotherapy											Chemotherapy vs. Atezolizumab			
		Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event		Odds Ratio			Absolute Risk Difference			Relative Risk					Relative Risk			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	Odds Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	Absolute Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	Relative Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (Wald)	p-value (likelihood)	Relative Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	190	83,0	36	18,9	102	88,7	11	10,8	1,93	0,94	3,99	0,082	0,000	0,164	1,76	0,93	3,30	0,0800		0,57	0,30	1,07	
Sex	Male	141	61,6	28	19,9	68	59,1	8	11,8	1,86	0,80	4,33	0,081	-0,020	0,182	1,69	0,81	3,50	0,1601	0,9008	0,59	0,29	1,23	
	Female	49	21,4	8	16,3	34	29,6	3	8,8	2,02	0,49	8,23	0,075	-0,066	0,216	1,85	0,53	6,48	0,3357		0,54	0,15	1,89	
Age	< 75	82	35,8	14	17,1	43	37,4	6	14,0	1,27	0,45	3,58	0,031	-0,101	0,163	1,22	0,51	2,96	0,6540	0,2969	0,82	0,34	1,97	
	>= 75	108	47,2	22	20,4	59	51,3	5	8,5	2,76	0,99	7,73	0,119	0,015	0,223	2,40	0,96	6,02	0,0611		0,42	0,17	1,04	
ECOG	0/1	45	19,7	11	24,4	14	12,2	0	0,0	*				*		NE	NE	NE	NE	0,1184	NE	NE	NE	
	2	136	59,4	23	16,9	75	65,2	9	12,0	1,49	0,65	3,42	0,049	-0,048	0,146	1,41	0,69	2,89	0,3484		0,71	0,35	1,45	
	3	9	3,9	2	22,2	13	11,3	2	15,4	1,57	0,18	13,86	0,068	-0,267	0,403	1,44	0,25	8,45	0,6832		0,69	0,12	4,05	
Geographic region	Europe and Middle East	127	55,5	23	18,1	63	54,8	3	4,8	4,42	1,27	15,35	0,133	0,048	0,219	3,80	1,19	12,19	0,0246	0,0402	0,26	0,08	0,84	
	North America	12	5,2	2	16,7	3	2,6	2	66,7	0,10	0,01	1,71	-0,500	-1,074	0,074	0,25	0,06	1,12	0,0695		4,00	0,90	17,87	
	Central and South America	19	8,3	7	36,8	18	15,7	3	16,7	2,92	0,62	13,75	0,202	-0,075	0,479	2,21	0,67	7,26	0,1910		0,45	0,14	1,49	
	Asia-Pacific	32	14,0	4	12,5	18	15,7	3	16,7	0,71	0,14	3,62	-0,042	-0,248	0,165	0,75	0,19	2,98	0,6831		1,33	0,34	5,31	
Race/ethnicity	White	142	62,0	27	19,0	71	61,7	6	8,5	2,54	1,00	6,48	0,106	0,014	0,197	2,25	0,97	5,20	0,0577	0,4235	0,44	0,19	1,03	
	Asian	34	14,8	4	11,8	19	16,5	3	15,8	0,71	0,14	3,58	-0,040	-0,237	0,156	0,75	0,19	2,98	0,6777		1,34	0,34	5,38	
	Others	11	4,8	4	36,4	11	9,6	2	18,2	2,57	0,36	18,33	0,182	-0,183	0,546	2,00	0,46	8,76	0,3578		0,50	0,11	2,19	
	Unknown	3	1,3	1	33,3	1	0,9	0	0,0	*				*		NE	NE	NE	NE		NE	NE	NE	
Smoking history	Never	22	9,6	1	4,5	11	9,6	1	9,1	0,48	0,03	8,42	-0,045	-0,236	0,145	0,50	0,03	7,26	0,6116	0,2639	2,00	0,14	29,04	
	Current	40	17,5	11	27,5	19	16,5	1	5,3	6,83	0,81	57,45	0,222	0,051	0,393	5,22	0,73	37,58	0,1005		0,19	0,03	1,38	
	Previous	128	55,9	24	18,8	72	62,6	9	12,5	1,62	0,71	3,70	0,063	-0,040	0,165	1,50	0,74	3,05	0,2627		0,67	0,33	1,36	
Histology from eCRF	Squamous	89	38,9	17	19,1	42	36,5	1	2,4	9,67	1,24	75,32	0,167	0,073	0,261	8,02	1,10	58,29	0,0396	0,0224	0,12	0,02	0,91	

		Atezolizumab (N=229)				Chemotherapy (N=115)				Atezolizumab vs. Chemotherapy											Chemotherapy vs. Atezolizumab			
		Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event		Odds Ratio			Absolute Risk Difference			Relative Risk					Relative Risk			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	Odds Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	Absolute Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	Relative Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (Wald)	tion Test p-value (likeli)	Relative Risk	95% Lower CL	95% Upper CL	
	Non-squamous	101	44,1	19	18,8	60	52,2	10	16,7	1,16	0,50	2,69	0,021	-0,100	0,143	1,13	0,56	2,26	0,7331		0,89	0,44	1,78	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	10	4,4	0	0,0	6	5,2	0	0,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
	No	178	77,7	36	20,2	95	82,6	10	10,5	2,15	1,02	4,56	0,097	0,012	0,182	1,92	1,00	3,70	0,0506		0,52	0,27	1,00	
	Missing	2	0,9	0	0,0	1	0,9	1	100,0	*			*			*					*			
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	23	10,0	2	8,7	14	12,2	0	0,0	*			*			NE	NE	NE	NE	0,2592	NE	NE	NE	
	No	167	72,9	34	20,4	88	76,5	11	12,5	1,79	0,86	3,73	0,079	-0,014	0,171	1,63	0,87	3,05	0,1285		0,61	0,33	1,15	
Number of metastatic sites	< 3	101	44,1	21	20,8	60	52,2	6	10,0	2,36	0,89	6,24	0,108	-0,002	0,218	2,08	0,89	4,86	0,0911	0,5551	0,48	0,21	1,12	
	>= 3	89	38,9	15	16,9	42	36,5	5	11,9	1,50	0,51	4,44	0,049	-0,076	0,175	1,42	0,55	3,64	0,4701		0,71	0,28	1,81	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	101	44,1	22	21,8	51	44,3	7	13,7	1,75	0,69	4,42	0,081	-0,044	0,205	1,59	0,73	3,47	0,2465	0,7251	0,63	0,29	1,38	
	>= Median	89	38,9	14	15,7	51	44,3	4	7,8	2,19	0,68	7,06	0,079	-0,027	0,185	2,01	0,70	5,77	0,1967		0,50	0,17	1,43	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	173	75,5	30	17,3	92	80,0	10	10,9	1,72	0,80	3,70	0,065	-0,020	0,150	1,60	0,82	3,12	0,1715	0,4099	0,63	0,32	1,22	
	Unknown	17	7,4	6	35,3	10	8,7	1	10,0	4,91	0,50	48,62	0,253	-0,041	0,547	3,53	0,49	25,25	0,2090		0,28	0,04	2,03	

Test for interaction based on RR (Log-binomial regression)
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_resp.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_resp_sg_CORR_RESPEVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 15:51

Wirksamkeit

Sonstige Analysen Wirksamkeit

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Overall Survival Rates

MODEL: Unstratified Analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Efficacy)

Timepoint			Atezolizumab (N=229)		Chemotherapy (N=115)
24 Months	Number of Patients Still at Risk	n	51		11
	Kaplan-Meier Overall Survival (OS) Rate	%	23,9		10,7
		95% CI ¹	(18.3, 29.6)		(4.7, 16.6)
		Greenwood's SE (%)	2,89		3,03
	Difference in OS Rates (Chemotherapy - Atezolizumab)	%			-13,3
		95% CI ²			(-21.5, -5.1)
	OS Rates Ratio (Chemotherapy / Atezolizumab)	RR			0,45
		95% CI ³			(0.41, 0.49)
		p			<0.00001

¹ confidence interval (CI) computed using linear transformation based on standard errors computed using Greenwood's formula.

² confidence interval (CI) for the difference in OS rates estimated using a normal approximation method.

³ confidence interval (CI) for the OS rates ratio estimated using a normal approximation method.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ef_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ef_tte_OS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUL2024 17:33

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD11 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD11 unknown)

ENDPOINT: Confirmed Best Overall Response by Investigator (RECIST v1.1)

MODEL: Unstratified Analysis

STUDY: MO29872

Dichotomous Analysis (Efficacy)

	Atezolizumab (N=229)		Chemotherapy (N=115)
Complete Response (CR)	2 (0.9%)		0
95% CI ¹	(0.1, 3.1)		(0.0, 3.2)
Partial Response (PR)	34 (14.8%)		11 (9.6%)
95% CI ¹	(10.5, 20.1)		(4.9, 16.5)
Stable Disease (SD)	97 (42.4%)		56 (48.7%)
95% CI ¹	(35.9, 49.0)		(39.3, 58.2)
Progressive Disease (PD)	46 (20.1%)		25 (21.7%)
95% CI ¹	(15.1, 25.9)		(14.6, 30.4)
Non Evaluable (NE)	11 (4.8%)		10 (8.7%)
95% CI ¹	(2.4, 8.4)		(4.2, 15.4)
Missing	39 (17.0%)		13 (11.3%)
95% CI ¹	(12.4, 22.5)		(6.2, 18.6)
Objective Response Rate (ORR)			
n (%)	36 (15.7%)		11 (9.6%)
95% CI ¹	(11.3, 21.1)		(4.9, 16.5)

¹ confidence interval (CI) computed using Clopper-Pearson method.

² confidence interval (CI) of the difference in ORR (Atezolizumab - Chemotherapy) computed using normal approximation to the binomial distribution (with continuity correction).

³ P-value (two-sided) obtained from Chi-square test.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ef_resp.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ef_resp_CBOR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUL2024 17:32

Patientenberichtete Endpunkte

Time-to-Event (TTE) Analysen – Time to Deterioration

Stratifiziert

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Fatigue Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	111	48,5	118	51,5	1,4	1,4	1,4	2,8	1,6	3,0	115	100,0	53	46,1	62	53,9	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,2	0,8004	0,96	0,68	1,34	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10FA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:20

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Nausea And Vomiting Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	66	28,8	163	71,2	2,8	1,6	2,9	9,6	6,6	13,1	115	100,0	31	27,0	84	73,0	2,8	1,4	3,1	5,8	3,1	13,0	0,3991	0,83	0,53	1,29	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10NV_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:23

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	85	37,1	144	62,9	1,5	1,4	2,0	5,6	3,1	8,8	115	100,0	37	32,2	78	67,8	2,0	1,4	3,1	4,2	3,1	8,3	0,9784	1,01	0,68	1,50	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10PA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:25

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	72	31,4	157	68,6	2,6	1,5	3,0	8,5	5,5	15,4	115	100,0	27	23,5	88	76,5	1,9	1,5	4,1	NE	4,1	NE	0,5389	1,15	0,73	1,81	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:15

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Appetite Loss Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	81	35,4	148	64,6	1,5	1,4	2,6	4,3	2,8	9,6	115	100,0	44	38,3	71	61,7	1,4	1,4	1,6	3,0	2,8	5,6	0,0987	0,72	0,49	1,06

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10AP_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:06

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Insomnia Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	85	37,1	144	62,9	1,7	1,5	2,8	5,3	4,2	8,2	115	100,0	36	31,3	79	68,7	1,6	1,4	3,0	5,3	3,1	NE	0,9752	0,99	0,67	1,48

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10SL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:34

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Constipation Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	57	24,9	172	75,1	2,8	2,6	4,6	17,2	8,4	25,6	115	100,0	34	29,6	81	70,4	1,9	1,5	2,8	5,6	3,0	NE	0,0284	0,61	0,39	0,95	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10CO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:11

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Diarrhoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	38	16,6	191	83,4	5,6	2,9	11,2	NE	11,5	NE	115	100,0	28	24,3	87	75,7	2,7	1,4	4,7	9,8	4,3	NE	0,0081	0,51	0,31	0,85	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10DI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:13

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Financial Difficulties Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	43	18,8	186	81,2	4,3	2,8	9,2	NE	11,2	NE	115	100,0	26	22,6	89	77,4	2,9	1,6	6,8	8,4	5,3	17,4	0,0909	0,65	0,40	1,07	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10FI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:21

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Global Health Status Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	83	36,2	146	63,8	1,6	1,4	2,8	5,6	4,1	8,3	115	100,0	34	29,6	81	70,4	1,5	1,4	2,9	5,3	3,9	NE	0,9961	1,00	0,66	1,52	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10QL2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Role Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	99	43,2	130	56,8	1,4	1,4	1,6	3,0	2,7	5,4	115	100,0	42	36,5	73	63,5	1,4	1,4	1,7	4,2	2,8	5,6	0,9033	1,02	0,71	1,48	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10RF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:30

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Physical Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	83	36,2	146	63,8	1,6	1,5	2,7	5,3	3,0	9,7	115	100,0	39	33,9	76	66,1	1,5	1,4	2,8	4,3	2,8	9,5	0,3818	0,84	0,57	1,24

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10PF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:26

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Emotional Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	63	27,5	166	72,5	2,8	2,5	4,2	9,2	5,6	21,5	115	100,0	36	31,3	79	68,7	1,4	1,4	2,8	6,7	2,8	NE	0,0193	0,60	0,39	0,93	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10EF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:18

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Cognitive Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy												
		Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL									
All	n/a	229	100,0	86	37,6	143	62,4	1,5	1,4	2,5	5,5	2,9	8,3	115	100,0	46	40,0	69	60,0	1,4	1,4	1,6	2,9	1,6	4,3	0,0980	0,73	0,51	1,06									

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10CF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:09

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Social Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	85	37,1	144	62,9	1,4	1,4	2,4	5,7	2,9	9,6	115	100,0	41	35,7	74	64,3	1,4	1,4	2,0	4,3	2,7	5,6	0,4359	0,86	0,58	1,26	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10SF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:32

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	91	39,7	138	60,3	1,4	1,4	1,6	3,4	2,7	4,3	115	100,0	42	36,5	73	63,5	1,4	1,4	1,5	2,8	1,6	6,9	0,6499	0,92	0,63	1,34

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCDY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:43

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPNOEA AT CLIMBING STAIRS [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	64	27,9	165	72,1	2,5	1,5	2,8	11,2	4,2	NE	115	100,0	37	32,2	78	67,8	1,5	1,4	2,0	4,1	2,6	NE	0,0994	0,70	0,46	1,07	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCDYC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:58

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPNOEA AT RESTING [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	75	32,8	154	67,2	2,7	1,5	3,0	7,9	5,5	13,2	115	100,0	32	27,8	83	72,2	2,4	1,4	2,8	5,6	2,8	19,6	0,3843	0,83	0,54	1,27	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCDYR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:00

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPNOEA AT WALKING [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy												
		Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL									
All	n/a	229	100,0	71	31,0	158	69,0	1,7	1,4	2,7	11,5	4,2	19,8	115	100,0	30	26,1	85	73,9	1,6	1,4	2,8	NE	2,9	NE	0,9873	1,00	0,64	1,55									

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCDYW_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:03

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Coughing [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	60	26,2	169	73,8	2,8	1,7	4,0	13,1	6,6	NE	115	100,0	24	20,9	91	79,1	2,8	1,4	6,7	NE	6,7	NE	0,9167	1,03	0,63	1,66

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCCO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:39

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Haemoptysis [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	31	13,5	198	86,5	13,2	5,8	NE	NE	22,3	NE	115	100,0	7	6,1	108	93,9	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,1806	1,75	0,76	4,03

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCHA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:45

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Chest [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	55	24,0	174	76,0	3,0	2,7	5,1	10,3	6,9	NE	115	100,0	32	27,8	83	72,2	1,6	1,5	3,0	5,5	3,0	NE	0,1024	0,69	0,44	1,08

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCPC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:50

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Arm Or Shoulder [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	66	28,8	163	71,2	2,8	1,6	2,9	7,0	4,2	19,4	115	100,0	38	33,0	77	67,0	1,5	1,4	2,8	5,3	2,9	7,2	0,1190	0,72	0,48	1,09

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCPA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:48

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Other Parts [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy												
		Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL									
All	n/a	229	100,0	61	26,6	168	73,4	2,8	1,7	3,0	13,1	5,8	42,1	115	100,0	36	31,3	79	68,7	1,4	1,4	2,8	4,2	2,8	NE	0,0619	0,67	0,44	1,02									

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCPO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:54

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Sore Mouth [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy			
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	50	21,8	179	78,2	4,3	2,8	5,9	23,5	9,7	NE	115	100,0	20	17,4	95	82,6	4,1	2,8	7,0	NE	5,6	NE	0,9869	1,00	0,59	1,69

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LC5M_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:56

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dysphagia [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	43	18,8	186	81,2	4,3	2,8	11,1	46,3	11,5	NE	115	100,0	22	19,1	93	80,9	2,8	1,5	NE	NE	6,9	NE	0,4551	0,82	0,48	1,39	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCDS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:41

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Peripheral Neuropathy [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	60	26,2	169	73,8	2,9	2,7	4,2	9,4	6,9	44,2	115	100,0	28	24,3	87	75,7	2,9	1,5	3,4	9,6	3,4	NE	0,7373	0,92	0,58	1,46	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points ALOPECIA [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	33	14,4	196	85,6	7,1	4,2	27,6	44,4	27,6	NE	115	100,0	32	27,8	83	72,2	2,4	1,6	4,1	4,6	4,1	19,6	0,0002	0,39	0,23	0,65	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T10LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:37

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 15 Points Health State (VAS) [EQ-5D-5L]
 MODEL: Stratified Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	66	28,8	163	71,2	2,8	2,1	4,2	9,7	6,9	20,8	115	100,0	24	20,9	91	79,1	2,8	2,2	5,6	8,3	4,2	NE	0,8793	0,96	0,59	1,56	

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_str_T15VAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:05

Patientenberichtete Endpunkte

Time-to-Event (TTE) Analysen – Time to Deterioration

Unstratifiziert + Subgruppen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD11 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD11 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Fatigue Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

Name	Level	Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test (likelihood ratio)
		n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	111	48,5	118	51,5	1,4	1,4	1,4	2,8	1,6	3,0	115	100,0	53	46,1	62	53,9	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,2	0,8853	0,98	0,70	1,37	
Sex	Male	165	72,1	81	49,1	84	50,9	1,4	1,4	1,4	2,8	1,6	4,3	77	67,0	37	48,1	40	51,9	1,4	1,3	1,6	2,7	1,6	3,3	0,5125	0,87	0,59	1,31	0,2786
	Female	64	27,9	30	46,9	34	53,1	1,4	1,0	1,5	1,6	1,4	5,3	38	33,0	16	42,1	22	57,9	1,4	0,9	3,0	4,2	1,6	7,2	0,4292	1,29	0,69	2,41	
Age	< 75	101	44,1	48	47,5	53	52,5	1,4	1,3	1,5	2,5	1,5	5,6	49	42,6	21	42,9	28	57,1	1,4	1,3	2,7	3,0	1,6	11,1	0,7768	1,08	0,64	1,83	0,5817
	>= 75	128	55,9	63	49,2	65	50,8	1,4	1,4	1,5	2,8	1,5	3,5	66	57,4	32	48,5	34	51,5	1,4	1,3	1,9	2,8	1,4	4,2	0,5854	0,89	0,57	1,37	
ECOG	0/1	48	21,0	29	60,4	19	39,6	1,4	1,4	2,8	2,9	1,6	5,5	14	12,2	6	42,9	8	57,1	1,4	1,2	6,7	6,0	1,4	NE	0,3380	1,54	0,63	3,74	0,2572
	2	165	72,1	78	47,3	87	52,7	1,4	1,3	1,4	2,5	1,5	2,9	88	76,5	41	46,6	47	53,4	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,2	0,8394	0,96	0,65	1,42	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	13	11,3	6	46,2	7	53,8	1,4	0,7	1,6	1,5	1,4	NE	0,4737	0,62	0,16	2,33	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	76	49,4	78	50,6	1,4	1,4	1,5	2,8	1,6	3,5	70	60,9	30	42,9	40	57,1	1,4	1,0	1,4	2,8	1,4	4,3	0,8568	1,04	0,67	1,61	0,4371
	North America	12	5,2	6	50,0	6	50,0	1,4	1,4	2,8	1,5	1,4	5,6	3	2,6	1	33,3	2	66,7	4,2	NE	NE	4,2	NE	NE	0,4675	2,21	0,25	19,62	
	Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	1,5	1,4	NE	NE	2,0	NE	19	16,5	10	52,6	9	47,4	1,4	1,4	4,3	4,2	2,8	6,8	0,3712	0,65	0,25	1,68	
	Asia-Pacific	34	14,8	21	61,8	13	38,2	1,3	1,2	1,4	2,5	1,4	NE	23	20,0	12	52,2	11	47,8	1,3	0,7	1,6	1,6	1,3	6,0	0,5801	0,81	0,39	1,69	
Race/ethnicity	White	174	76,0	83	47,7	91	52,3	1,4	1,4	1,5	2,8	1,6	3,0	78	67,8	35	44,9	43	55,1	1,4	1,4	1,6	2,8	1,4	4,2	0,8723	1,03	0,69	1,56	0,7935
	Asian	36	15,7	21	58,3	15	41,7	1,3	1,2	1,4	2,5	1,4	NE	24	20,9	12	50,0	12	50,0	1,3	1,3	2,7	2,7	1,6	6,0	0,6453	0,84	0,41	1,75	
	Others	15	6,6	6	40,0	9	60,0	1,4	1,3	5,6	5,6	1,4	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	4,2	1,4	6,8	4,3	4,2	NE	0,9918	0,99	0,30	3,34	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	0,8	0,8	NE	NE	0,8	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,3173	0,00	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	15	55,6	12	44,4	1,4	0,8	1,6	1,7	1,4	3,0	11	9,6	7	63,6	4	36,4	2,8	0,7	4,2	4,2	2,8	6,0	0,6929	1,21	0,47	3,12	0,6880
	Current	46	20,1	26	56,5	20	43,5	1,4	1,2	1,4	1,6	1,4	6,9	23	20,0	9	39,1	14	60,9	1,4	1,2	5,3	2,8	1,4	NE	0,7528	1,13	0,52	2,49	
	Previous	156	68,1	70	44,9	86	55,1	1,4	1,4	1,5	2,8	2,0	5,5	81	70,4	37	45,7	44	54,3	1,4	1,3	1,6	2,8	1,6	4,2	0,5469	0,88	0,59	1,33	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	50	47,2	56	52,8	1,4	1,4	1,5	2,8	1,5	5,3	51	44,3	24	47,1	27	52,9	1,3	0,9	1,4	1,4	1,4	2,9	0,2630	0,75	0,45	1,24	0,1588
	Non-squamous	123	53,7	61	49,6	62	50,4	1,4	1,3	1,5	2,7	1,5	5,5	64	55,7	29	45,3	35	54,7	1,6	1,4	2,8	4,2	2,8	6,0	0,5704	1,14	0,72	1,80	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	5	33,3	10	66,7	1,4	0,7	1,5	1,5	1,4	NE	6	5,2	4	66,7	2	33,3	0,8	0,7	1,6	1,4	0,7	NE	0,4491	0,58	0,14	2,38	0,2756
	No	212	92,6	105	49,5	107	50,5	1,4	1,4	1,4	2,8	1,6	3,0	108	93,9	48	44,4	60	55,6	1,4	1,4	1,9	2,8	2,7	4,3	0,8927	1,02	0,72	1,45	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	1,4	NE	NE	1,4	NE	NE	0,8084	0,71	0,04	11,79	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	10	31,3	22	68,8	1,4	0,8	2,8	2,8	1,5	NE	18	15,7	10	55,6	8	44,4	0,9	0,7	1,4	1,4	0,9	3,3	0,0828	0,45	0,18	1,13	0,0587
	No	197	86,0	101	51,3	96	48,7	1,4	1,4	1,4	2,8	1,6	3,0	97	84,3	43	44,3	54	55,7	1,4	1,4	1,6	2,8	1,9	4,3	0,6110	1,10	0,76	1,59	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	65	57,0	49	43,0	1,4	1,3	1,4	1,7	1,4	2,9	65	56,5	31	47,7	34	52,3	1,4	1,4	1,9	2,8	1,6	5,3	0,4909	1,17	0,75	1,81	0,2422
	>= 3	115	50,2	46	40,0	69	60,0	1,4	1,4	1,6	2,8	2,0	4,3	50	43,5	22	44,0	28	56,0	1,4	0,9	2,7	2,8	1,4	4,3	0,3117	0,76	0,45	1,29	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	59	50,4	58	49,6	1,4	1,4	1,5	2,8	1,5	5,5	58	50,4	26	44,8	32	55,2	1,6	1,3	2,8	4,2	2,8	6,0	0,5227	1,17	0,73	1,87	0,2599
	>= Median	112	48,9	52	46,4	60	53,6	1,4	1,2	1,4	2,6	1,5	3,5	57	49,6	27	47,4	30	52,6	1,4	0,9	1,4	1,6	1,4	3,3	0,3690	0,80	0,49	1,30	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	98	46,4	113	53,6	1,4	1,4	1,4	2,8	1,6	3,1	103	89,6	48	46,6	55	53,4	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,3	0,7780	0,95	0,67	1,36	0,5992
	Unknown	18	7,9	13	72,2	5	27,8	1,4	1,3	2,8	2,8	1,5	5,3	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,4	0,7	NE	2,8	1,4	NE	0,9142	1,06	0,36	3,12	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10FA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:26

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDLL status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDLL unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Nausea And Vomiting Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interac tion Test p-value (likeli hood ratio)
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	66	28,8	163	71,2	2,8	1,6	2,9	9,6	6,6	13,1	115	100,0	31	27,0	84	73,0	2,8	1,4	3,1	5,8	3,1	13,0	0,3666	0,82	0,53	1,26	
Sex	Male	165	72,1	51	30,9	114	69,1	2,8	1,6	4,3	9,6	5,6	13,2	77	67,0	20	26,0	57	74,0	2,7	1,4	5,1	5,8	3,6	NE	0,7150	0,91	0,54	1,53	0,5609
	Female	64	27,9	15	23,4	49	76,6	2,8	2,2	6,6	9,8	2,9	NE	38	33,0	11	28,9	27	71,1	2,8	1,4	4,0	4,0	2,9	NE	0,3994	0,71	0,32	1,57	
Age	< 75	101	44,1	32	31,7	69	68,3	1,6	1,4	2,8	8,2	2,9	17,3	49	42,6	18	36,7	31	63,3	1,5	1,4	2,8	4,5	2,7	13,0	0,2844	0,73	0,40	1,31	0,4760
	>= 75	128	55,9	34	26,6	94	73,4	2,9	2,6	5,6	9,6	5,6	11,4	66	57,4	13	19,7	53	80,3	3,1	1,5	7,0	7,0	3,6	NE	0,7187	0,89	0,46	1,70	
ECOG	0/1	48	21,0	12	25,0	36	75,0	4,7	1,6	11,4	11,2	11,2	NE	14	12,2	6	42,9	8	57,1	3,1	1,3	5,8	5,8	3,1	NE	0,1018	0,44	0,16	1,21	0,4815
	2	165	72,1	52	31,5	113	68,5	2,6	1,6	2,8	6,9	3,0	13,2	88	76,5	23	26,1	65	73,9	2,7	1,4	3,1	5,1	2,9	NE	0,8864	0,96	0,59	1,59	
	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	9,8	1,4	NE	9,8	9,8	NE	13	11,3	2	15,4	11	84,6	4,5	1,6	NE	4,5	4,5	NE	0,5584	0,49	0,04	5,57	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	38	24,7	116	75,3	2,9	2,1	5,6	11,2	5,6	17,3	70	60,9	16	22,9	54	77,1	2,8	1,4	5,1	7,0	3,1	NE	0,4709	0,80	0,44	1,46	0,8558
	North America	12	5,2	6	50,0	6	50,0	1,4	1,4	11,4	2,8	1,4	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,9205	1,12	0,12	10,83	
	Central and South America	29	12,7	10	34,5	19	65,5	2,7	1,4	2,8	2,8	2,7	9,8	19	16,5	9	47,4	10	52,6	1,5	1,4	3,1	3,1	1,5	4,5	0,3162	0,61	0,23	1,62	
	Asia-Pacific	34	14,8	12	35,3	22	64,7	1,7	1,4	7,7	7,7	5,6	NE	23	20,0	5	21,7	18	78,3	2,7	1,3	NE	13,0	2,7	NE	0,5450	1,42	0,45	4,43	
Race/ethnicity	White	174	76,0	47	27,0	127	73,0	2,8	1,6	4,3	11,2	5,6	13,2	78	67,8	20	25,6	58	74,4	2,9	1,4	4,5	5,8	3,6	NE	0,5760	0,86	0,50	1,47	0,6252
	Asian	36	15,7	12	33,3	24	66,7	1,7	1,4	7,7	7,7	5,6	NE	24	20,9	6	25,0	18	75,0	1,6	1,3	NE	13,0	2,7	NE	0,7694	1,17	0,41	3,35	
	Others	15	6,6	6	40,0	9	60,0	2,8	2,7	9,8	8,2	2,8	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,5	1,3	3,1	1,5	1,5	NE	0,0528	0,26	0,06	1,12	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Smoking history	Never	27	11,8	6	22,2	21	77,8	2,8	1,7	NE	NE	2,9	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	4,0	1,3	NE	7,0	4,0	NE	0,9214	1,07	0,27	4,32	0,9613
	Current	46	20,1	13	28,3	33	71,7	2,8	1,4	11,2	11,2	5,6	NE	23	20,0	4	17,4	19	82,6	2,8	1,5	NE	NE	2,8	NE	0,9650	0,97	0,31	3,10	
	Previous	156	68,1	47	30,1	109	69,9	2,8	1,6	4,3	9,6	5,6	13,1	81	70,4	24	29,6	57	70,4	1,6	1,4	3,1	5,1	3,1	13,0	0,3707	0,80	0,48	1,31	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	31	29,2	75	70,8	2,8	1,5	4,3	8,3	4,3	17,3	51	44,3	13	25,5	38	74,5	2,7	1,4	4,5	4,5	2,8	7,0	0,2552	0,68	0,35	1,32	0,6150
	Non-squamous	123	53,7	35	28,5	88	71,5	2,8	1,6	5,6	11,2	6,6	13,2	64	55,7	18	28,1	46	71,9	2,8	1,4	4,0	5,8	3,1	NE	0,7221	0,90	0,51	1,60	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	2	13,3	13	86,7	NE	0,7	NE	NE	NE	NE	6	5,2	4	66,7	2	33,3	0,8	0,7	NE	1,3	0,7	NE	0,0288	0,18	0,03	1,00	0,0214
	No	212	92,6	62	29,2	150	70,8	2,8	2,1	3,0	9,6	6,6	13,1	108	93,9	27	25,0	81	75,0	2,8	1,5	3,6	5,8	3,1	NE	0,5823	0,88	0,56	1,39	
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	1,4	1,4	NE	1,5	1,4	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,2253	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	5	15,6	27	84,4	2,8	1,4	NE	5,6	2,8	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	4,5	4,5	NE	5,8	4,5	NE	0,9390	1,06	0,25	4,46	0,8062
	No	197	86,0	61	31,0	136	69,0	2,8	1,6	3,0	9,6	6,6	13,1	97	84,3	28	28,9	69	71,1	1,6	1,4	3,1	5,1	3,0	NE	0,3592	0,81	0,51	1,27	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	31	27,2	83	72,8	2,9	2,6	8,3	11,4	8,3	17,3	65	56,5	18	27,7	47	72,3	2,9	1,4	4,0	7,0	3,1	NE	0,4047	0,78	0,43	1,40	0,9479
	>= 3	115	50,2	35	30,4	80	69,6	2,1	1,4	2,8	6,6	2,8	9,8	50	43,5	13	26,0	37	74,0	1,5	1,4	5,8	5,8	1,6	7,0	0,3747	0,74	0,39	1,43	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	39	33,3	78	66,7	2,8	1,5	5,6	9,6	6,6	11,4	58	50,4	22	37,9	36	62,1	1,4	1,4	3,0	3,6	2,8	7,0	0,1219	0,66	0,39	1,12	0,2257
	>= Median	112	48,9	27	24,1	85	75,9	2,7	1,6	4,3	13,2	4,3	NE	57	49,6	9	15,8	48	84,2	3,1	1,5	13,0	13,0	4,5	NE	0,6358	1,20	0,56	2,57	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	57	27,0	154	73,0	2,8	1,6	4,3	9,6	6,6	13,2	103	89,6	25	24,3	78	75,7	2,8	1,5	4,5	7,0	3,6	NE	0,7113	0,91	0,57	1,47	0,1558
	Unknown	18	7,9	9	50,0	9	50,0	1,7	1,3	11,4	11,4	2,2	13,1	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,4	0,7	3,1	3,1	1,4	NE	0,1247	0,41	0,13	1,32	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10NV_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:31

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD1L status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD1L unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interac- tion Test p-value (likeli- hood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	85	37,1	144	62,9	1,5	1,4	2,0	5,6	3,1	8,8	115	100,0	37	32,2	78	67,8	2,0	1,4	3,1	4,2	3,1	8,3	0,9867	1,00	0,67	1,48	
Sex	Male	165	72,1	59	35,8	106	64,2	1,5	1,4	2,7	7,1	4,2	13,3	77	67,0	24	31,2	53	68,8	2,6	1,4	4,1	4,3	3,1	NE	0,8214	0,95	0,58	1,53	0,4741
	Female	64	27,9	26	40,6	38	59,4	1,4	1,4	2,2	2,8	1,6	7,2	38	33,0	13	34,2	25	65,8	1,4	1,4	4,1	4,2	1,6	NE	0,5310	1,24	0,63	2,45	
Age	< 75	101	44,1	39	38,6	62	61,4	1,5	1,4	2,7	4,2	2,7	19,8	49	42,6	20	40,8	29	59,2	1,4	1,4	2,7	4,1	2,0	NE	0,6991	0,90	0,52	1,55	0,4286
	>= 75	128	55,9	46	35,9	82	64,1	1,5	1,4	2,9	7,0	3,5	9,8	66	57,4	17	25,8	49	74,2	2,8	1,4	4,3	4,4	4,1	NE	0,7978	1,08	0,61	1,91	
ECOG	0/1	48	21,0	18	37,5	30	62,5	2,7	1,5	7,2	8,3	4,2	13,3	14	12,2	4	28,6	10	71,4	4,4	1,3	NE	6,0	4,4	NE	0,7052	1,23	0,41	3,69	0,8233
	2	165	72,1	62	37,6	103	62,4	1,4	1,4	1,7	4,2	2,5	8,3	88	76,5	29	33,0	59	67,0	2,0	1,4	3,1	4,2	2,8	8,3	0,7767	1,07	0,68	1,68	
	3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	3,0	0,7	9,8	4,2	3,0	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,6605	0,73	0,17	3,05	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	57	37,0	97	63,0	1,5	1,4	2,0	5,0	2,8	8,3	70	60,9	19	27,1	51	72,9	1,4	1,4	4,1	6,7	2,8	NE	0,6014	1,15	0,68	1,96	0,7486
	North America	12	5,2	4	33,3	8	66,7	4,2	2,8	11,4	9,2	4,2	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	4,2	NE	NE	4,2	NE	NE	0,3072	0,26	0,02	4,22	
	Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	1,6	1,4	9,8	9,8	2,0	NE	19	16,5	9	47,4	10	52,6	2,0	1,4	4,2	4,2	2,0	NE	0,5287	0,73	0,27	1,97	
	Asia-Pacific	34	14,8	16	47,1	18	52,9	1,4	1,3	4,2	5,5	2,7	NE	23	20,0	8	34,8	15	65,2	2,1	1,3	4,3	4,3	2,1	NE	0,7936	0,89	0,38	2,10	
Race/ethnicity	White	174	76,0	62	35,6	112	64,4	1,5	1,4	2,1	5,0	2,8	8,3	78	67,8	22	28,2	56	71,8	2,0	1,4	4,1	4,4	3,1	NE	0,6404	1,13	0,68	1,86	0,4200
	Asian	36	15,7	16	44,4	20	55,6	1,4	1,3	4,2	9,6	2,7	NE	24	20,9	9	37,5	15	62,5	1,6	1,3	4,3	4,3	2,1	NE	0,6289	0,82	0,36	1,86	
	Others	15	6,6	5	33,3	10	66,7	1,5	1,3	NE	9,8	1,6	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	2,6	1,4	4,2	4,2	2,6	4,3	0,3483	0,55	0,15	1,97	
	Unknown	4	1,7	2	50,0	2	50,0	0,8	0,8	NE	3,5	0,8	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,5637	>999.99	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	10	37,0	17	63,0	1,4	1,4	5,5	5,5	2,8	NE	11	9,6	4	36,4	7	63,6	2,6	1,4	6,0	6,0	2,6	NE	0,6338	1,33	0,41	4,26	0,7890
	Current	46	20,1	20	43,5	26	56,5	1,4	1,4	1,7	2,8	1,5	NE	23	20,0	6	26,1	17	73,9	1,4	1,4	NE	6,7	1,4	NE	0,6721	1,23	0,48	3,16	
	Previous	156	68,1	55	35,3	101	64,7	1,5	1,4	2,7	7,0	3,5	9,8	81	70,4	27	33,3	54	66,7	2,0	1,4	3,1	4,2	2,8	8,3	0,6723	0,90	0,57	1,45	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	42	39,6	64	60,4	1,4	1,4	1,6	4,2	2,0	11,4	51	44,3	13	25,5	38	74,5	1,4	1,4	2,7	4,2	1,4	NE	0,7673	1,10	0,58	2,07	0,9099
	Non-squamous	123	53,7	43	35,0	80	65,0	2,1	1,4	3,1	7,1	3,5	9,8	64	55,7	24	37,5	40	62,5	2,8	1,6	4,2	4,3	4,1	6,7	0,7408	0,92	0,55	1,53	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	4	26,7	11	73,3	1,4	0,7	NE	1,6	1,4	NE	6	5,2	3	50,0	3	50,0	1,6	0,7	2,6	2,6	0,7	NE	0,9572	0,96	0,20	4,63	0,4826
	No	212	92,6	80	37,7	132	62,3	1,5	1,4	2,2	5,6	3,5	8,8	108	93,9	33	30,6	75	69,4	2,1	1,4	4,1	4,3	4,1	8,3	0,8692	1,04	0,68	1,57	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	4,1	NE	NE	4,1	NE	NE	0,4795	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	9	28,1	23	71,9	1,6	1,3	4,2	3,5	1,6	6,9	18	15,7	4	22,2	14	77,8	2,1	1,4	NE	4,4	2,1	NE	0,5737	1,40	0,43	4,60	0,5143
	No	197	86,0	76	38,6	121	61,4	1,5	1,4	2,1	7,0	3,1	9,6	97	84,3	33	34,0	64	66,0	2,0	1,4	3,1	4,2	3,1	8,3	0,8208	0,95	0,63	1,45	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	45	39,5	69	60,5	1,6	1,4	4,2	7,1	4,2	11,4	65	56,5	21	32,3	44	67,7	2,6	1,4	4,2	6,0	2,8	NE	0,7918	0,93	0,55	1,58	0,8915
	>= 3	115	50,2	40	34,8	75	65,2	1,4	1,4	1,6	2,9	2,0	9,8	50	43,5	16	32,0	34	68,0	1,4	1,4	4,1	4,2	2,1	NE	0,7485	1,10	0,61	1,99	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	48	41,0	69	59,0	1,5	1,4	2,8	7,0	3,0	11,4	58	50,4	20	34,5	38	65,5	2,6	1,4	4,1	4,2	2,8	NE	0,9836	0,99	0,58	1,70	0,8770
	>= Median	112	48,9	37	33,0	75	67,0	1,5	1,4	2,2	5,6	2,5	9,6	57	49,6	17	29,8	40	70,2	1,4	1,4	4,3	4,3	2,1	NE	0,9231	0,97	0,54	1,74	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	73	34,6	138	65,4	1,5	1,4	2,5	7,1	3,5	9,8	103	89,6	32	31,1	71	68,9	2,1	1,4	4,1	4,3	4,1	8,3	0,9131	0,98	0,64	1,49	0,6450
	Unknown	18	7,9	12	66,7	6	33,3	1,4	1,4	2,7	2,5	1,4	7,0	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,6	0,7	NE	4,1	1,6	NE	0,8790	1,09	0,35	3,36	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sq_T10PA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:34

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDLL status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDLL unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event				log-rank p-value	Hazard Ratio			Interac- tion Test p-value (likeli- hood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	72	31,4	157	68,6	2,6	1,5	3,0	8,5	5,5	15,4	115	100,0	27	23,5	88	76,5	1,9	1,5	4,1	NE	4,1	NE	0,5627	1,14	0,73	1,79	
Sex	Male	165	72,1	57	34,5	108	65,5	2,7	1,6	3,1	8,5	4,3	15,1	77	67,0	20	26,0	57	74,0	1,7	1,5	3,1	6,8	2,8	NE	0,9597	0,99	0,59	1,66	0,3735
	Female	64	27,9	15	23,4	49	76,6	1,5	1,4	NE	29,7	3,6	NE	38	33,0	7	18,4	31	81,6	4,1	1,4	NE	NE	5,3	NE	0,4570	1,41	0,56	3,54	
Age	< 75	101	44,1	31	30,7	70	69,3	1,7	1,4	4,2	8,5	4,2	NE	49	42,6	11	22,4	38	77,6	4,1	1,4	NE	NE	5,3	NE	0,4618	1,30	0,65	2,60	0,7121
	>= 75	128	55,9	41	32,0	87	68,0	2,8	1,5	3,5	7,9	4,1	15,1	66	57,4	16	24,2	50	75,8	1,7	1,5	3,1	NE	2,8	NE	0,9814	0,99	0,55	1,79	
ECOG	0/1	48	21,0	20	41,7	28	58,3	3,0	1,5	4,1	7,9	3,5	15,1	14	12,2	2	14,3	12	85,7	NE	1,5	NE	NE	2,8	NE	0,1636	2,71	0,63	11,68	0,3082
	2	165	72,1	47	28,5	118	71,5	2,6	1,4	4,2	9,2	5,6	NE	88	76,5	21	23,9	67	76,1	1,9	1,5	4,2	6,8	3,1	NE	0,9030	1,03	0,61	1,74	
	3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	1,4	0,7	3,6	3,6	1,4	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,7621	1,23	0,33	4,62	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	41	26,6	113	73,4	3,0	1,5	5,5	8,5	7,9	17,3	70	60,9	16	22,9	54	77,1	1,9	1,5	4,1	5,3	2,8	NE	0,6932	0,89	0,49	1,60	0,7622
	North America	12	5,2	4	33,3	8	66,7	1,4	1,4	2,8	2,8	1,4	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	4,2	NE	NE	4,2	NE	NE	0,5980	1,80	0,20	16,33	
	Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	2,8	1,4	5,6	5,6	2,8	NE	19	16,5	4	21,1	15	78,9	6,8	1,4	NE	NE	6,8	NE	0,3392	1,79	0,53	6,03	
	Asia-Pacific	34	14,8	18	52,9	16	47,1	1,7	1,4	2,8	4,2	2,6	NE	23	20,0	6	26,1	17	73,9	1,5	1,3	NE	NE	1,6	NE	0,5656	1,31	0,52	3,32	
Race/ethnicity	White	174	76,0	49	28,2	125	71,8	2,8	1,5	4,1	8,5	5,6	15,4	78	67,8	18	23,1	60	76,9	2,8	1,5	4,2	NE	4,1	NE	0,8399	1,06	0,61	1,84	0,8166
	Asian	36	15,7	18	50,0	18	50,0	1,7	1,4	2,8	4,2	2,6	NE	24	20,9	7	29,2	17	70,8	1,5	1,3	NE	NE	1,5	NE	0,7502	1,15	0,48	2,78	
	Others	15	6,6	5	33,3	10	66,7	2,8	1,3	31,7	31,7	2,8	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	6,8	3,1	NE	NE	6,8	NE	0,4028	2,03	0,37	11,12	
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	11	40,7	16	59,3	1,7	1,4	3,0	4,2	1,7	NE	11	9,6	0	0,0	11	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,0124	>999.99	0,00	NE	0,0036
	Current	46	20,1	12	26,1	34	73,9	8,5	1,7	17,3	17,3	9,2	31,7	23	20,0	6	26,1	17	73,9	2,8	1,3	6,8	5,3	2,8	NE	0,1726	0,49	0,17	1,39	
	Previous	156	68,1	49	31,4	107	68,6	2,6	1,4	3,1	6,9	4,1	15,4	81	70,4	21	25,9	60	74,1	1,7	1,5	3,1	NE	3,1	NE	0,7952	1,07	0,64	1,80	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	37	34,9	69	65,1	2,6	1,4	4,1	7,9	4,2	10,6	51	44,3	9	17,6	42	82,4	1,5	1,4	NE	NE	2,8	NE	0,2767	1,50	0,72	3,13	0,3651
	Non-squamous	123	53,7	35	28,5	88	71,5	2,8	1,5	3,6	9,6	3,6	NE	64	55,7	18	28,1	46	71,9	2,8	1,5	4,2	6,8	4,1	NE	0,9160	0,97	0,54	1,73	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	0	0,0	15	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	0,8	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,0394	0,00	0,00	NE	0,0173
	No	212	92,6	72	34,0	140	66,0	2,6	1,4	2,9	8,3	4,2	15,1	108	93,9	25	23,1	83	76,9	1,9	1,5	4,1	NE	4,1	NE	0,3609	1,24	0,78	1,97	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	7	21,9	25	78,1	2,8	1,5	7,9	5,6	2,8	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	1,3	0,9	NE	NE	1,3	NE	0,6350	1,39	0,36	5,40	0,6783
	No	197	86,0	65	33,0	132	67,0	2,6	1,4	3,0	8,5	5,5	17,3	97	84,3	24	24,7	73	75,3	1,9	1,5	4,1	NE	4,1	NE	0,6645	1,11	0,69	1,79	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	40	35,1	74	64,9	2,5	1,4	3,0	9,2	5,6	17,3	65	56,5	16	24,6	49	75,4	2,8	1,5	5,3	NE	3,1	NE	0,6548	1,14	0,63	2,07	0,9620
	>= 3	115	50,2	32	27,8	83	72,2	2,8	1,5	4,1	7,9	4,1	29,7	50	43,5	11	22,0	39	78,0	1,7	1,4	6,8	6,8	4,1	NE	0,7307	1,13	0,56	2,26	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	38	32,5	79	67,5	2,8	1,5	5,5	9,2	6,9	29,7	58	50,4	15	25,9	43	74,1	2,8	1,5	5,3	NE	3,1	NE	0,9777	0,99	0,54	1,83	0,6303
	>= Median	112	48,9	34	30,4	78	69,6	1,7	1,4	3,0	5,6	3,0	31,7	57	49,6	12	21,1	45	78,9	1,7	1,4	NE	NE	3,1	NE	0,4192	1,31	0,68	2,56	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	65	30,8	146	69,2	2,6	1,5	3,0	8,5	5,5	15,4	103	89,6	21	20,4	82	79,6	2,8	1,5	6,8	NE	5,3	NE	0,2213	1,36	0,83	2,24	0,0502
	Unknown	18	7,9	7	38,9	11	61,1	2,9	1,4	15,1	15,1	2,9	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,4	0,7	NE	3,1	1,4	NE	0,0910	0,36	0,11	1,23	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:20

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Appetite Loss Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy													
		Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				log-rank	Hazard Ratio				Interac- tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likell hood ratio)									
All	n/a	229	100,0	81	35,4	148	64,6	1,5	1,4	2,6	4,3	2,8	9,6	115	100,0	44	38,3	71	61,7	1,4	1,4	1,6	3,0	2,8	5,6	0,1546	0,76	0,52	1,11										
Sex	Male	165	72,1	61	37,0	104	63,0	1,5	1,4	2,7	4,3	2,9	9,7	77	67,0	30	39,0	47	61,0	1,4	1,4	1,6	2,8	1,5	11,0	0,1736	0,73	0,47	1,15	0,5157									
	Female	64	27,9	20	31,3	44	68,8	1,5	1,4	2,8	3,6	2,8	7,5	38	33,0	14	36,8	24	63,2	1,5	1,4	4,2	4,2	2,8	5,6	0,8322	0,93	0,46	1,86										
Age	< 75	101	44,1	38	37,6	63	62,4	1,4	1,4	1,6	3,0	1,6	11,6	49	42,6	20	40,8	29	59,2	1,4	1,3	2,6	3,0	1,4	11,0	0,5846	0,86	0,49	1,49	0,6392									
	>= 75	128	55,9	43	33,6	85	66,4	2,6	1,5	2,8	4,7	3,1	9,6	66	57,4	24	36,4	42	63,6	1,4	1,4	2,8	2,9	2,8	7,2	0,1162	0,66	0,40	1,11										
ECOG	0/1	48	21,0	20	41,7	28	58,3	2,8	1,4	4,2	4,3	3,1	NE	14	12,2	8	57,1	6	42,9	1,4	1,3	1,6	1,5	1,4	NE	0,1282	0,53	0,23	1,22	0,6640									
	2	165	72,1	56	33,9	109	66,1	1,5	1,4	1,7	5,1	2,8	9,7	88	76,5	32	36,4	56	63,6	1,4	1,4	2,8	3,1	2,8	5,6	0,4474	0,84	0,54	1,31										
	3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	1,4	0,7	3,6	3,6	1,4	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,4	1,4	NE	1,6	1,4	NE	0,7965	0,82	0,17	3,86										
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	54	35,1	100	64,9	1,5	1,4	2,6	4,2	2,8	9,6	70	60,9	27	38,6	43	61,4	1,4	1,4	2,8	2,8	1,5	5,6	0,1418	0,70	0,43	1,13	0,1299									
	North America	12	5,2	5	41,7	7	58,3	1,4	1,3	4,2	1,4	1,4	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,1517	>999.99	0,00	NE										
	Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	2,7	1,4	3,6	3,6	2,7	NE	19	16,5	9	47,4	10	52,6	1,4	1,4	3,1	3,1	1,5	NE	0,5731	0,76	0,29	1,99										
	Asia-Pacific	34	14,8	14	41,2	20	58,8	2,6	1,4	5,1	9,6	3,0	NE	23	20,0	8	34,8	15	65,2	1,6	1,3	11,0	11,0	1,6	NE	0,4709	0,72	0,30	1,75										
Race/ethnicity	White	174	76,0	62	35,6	112	64,4	1,5	1,4	1,6	4,1	2,8	7,5	78	67,8	28	35,9	50	64,1	1,4	1,4	2,8	3,0	2,8	7,2	0,5995	0,88	0,56	1,40	0,6167									
	Asian	36	15,7	14	38,9	22	61,1	2,6	1,4	6,6	9,6	3,0	NE	24	20,9	9	37,5	15	62,5	1,4	1,3	2,6	2,6	1,4	NE	0,3329	0,66	0,28	1,54										
	Others	15	6,6	5	33,3	10	66,7	2,1	1,3	NE	3,6	2,8	NE	12	10,4	7	58,3	5	41,7	1,4	1,3	4,2	3,1	1,4	4,3	0,4007	0,61	0,19	1,94										
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE									
Smoking history	Never	27	11,8	11	40,7	16	59,3	1,7	1,4	4,1	4,1	2,6	NE	11	9,6	6	54,5	5	45,5	1,5	1,3	4,2	2,8	1,4	5,6	0,4863	0,70	0,26	1,92	0,9153									
	Current	46	20,1	17	37,0	29	63,0	1,4	1,4	2,8	2,8	1,5	NE	23	20,0	9	39,1	14	60,9	1,4	1,4	4,2	2,8	1,4	4,9	0,4198	0,71	0,31	1,64										
	Previous	156	68,1	53	34,0	103	66,0	1,5	1,4	2,8	4,7	3,1	9,6	81	70,4	29	35,8	52	64,2	1,4	1,4	2,8	3,0	1,6	11,0	0,3216	0,79	0,50	1,26										
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	42	39,6	64	60,4	1,5	1,4	2,8	4,2	2,8	9,6	51	44,3	22	43,1	29	56,9	1,4	1,3	1,4	2,8	1,4	4,2	0,0128	0,51	0,30	0,87	0,1075									
	Non-squamous	123	53,7	39	31,7	84	68,3	1,6	1,4	2,8	4,7	2,8	NE	64	55,7	22	34,4	42	65,6	1,5	1,4	3,1	4,3	2,8	NE	0,8933	0,96	0,57	1,64										
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	6	5,2	4	66,7	2	33,3	0,8	0,7	1,4	1,3	0,7	NE	0,0187	0,15	0,02	0,90	0,0248									
	No	212	92,6	76	35,8	136	64,2	1,5	1,4	2,7	4,3	2,9	9,6	108	93,9	39	36,1	69	63,9	1,4	1,4	2,8	3,1	2,8	5,6	0,3199	0,82	0,55	1,21										
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	1,4	1,4	NE	1,5	1,4	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	1,4	NE	NE	1,4	NE	NE	0,8084	0,71	0,04	11,79										

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	6	18,8	26	81,3	1,6	1,4	NE	7,9	1,6	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	11,0	0,8	NE	11,0	NE	NE	0,9151	1,08	0,26	4,48	0,5939
	No	197	86,0	75	38,1	122	61,9	1,5	1,4	2,6	4,2	2,8	9,6	97	84,3	41	42,3	56	57,7	1,4	1,4	1,6	2,9	1,6	4,3	0,1190	0,73	0,50	1,08	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	47	41,2	67	58,8	1,5	1,4	2,6	4,2	2,8	11,6	65	56,5	29	44,6	36	55,4	1,4	1,4	2,8	2,9	2,6	4,9	0,2423	0,75	0,47	1,21	0,9374
	>= 3	115	50,2	34	29,6	81	70,4	1,6	1,4	2,8	4,7	2,8	9,7	50	43,5	15	30,0	35	70,0	1,4	1,3	4,3	5,6	1,4	NE	0,4693	0,79	0,43	1,48	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	46	39,3	71	60,7	1,4	1,4	2,8	4,2	2,8	9,6	58	50,4	26	44,8	32	55,2	1,4	1,3	2,6	2,8	1,6	7,2	0,2204	0,73	0,45	1,20	0,8805
	>= Median	112	48,9	35	31,3	77	68,8	1,6	1,4	2,7	6,9	2,8	NE	57	49,6	18	31,6	39	68,4	1,4	1,4	3,1	4,3	1,6	11,0	0,4274	0,79	0,44	1,41	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	76	36,0	135	64,0	1,5	1,4	2,6	4,2	2,8	7,9	103	89,6	38	36,9	65	63,1	1,4	1,4	2,8	4,2	2,8	5,6	0,3797	0,84	0,56	1,25	0,1182
	Unknown	18	7,9	5	27,8	13	72,2	1,7	1,4	NE	NE	1,7	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,4	0,7	3,1	2,6	1,4	NE	0,1085	0,37	0,11	1,29	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10AP_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:07

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Insomnia Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event				log-rank	Hazard Ratio			Interac- tion Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	229	100,0	85	37,1	144	62,9	1,7	1,5	2,8	5,3	4,2	8,2	115	100,0	36	31,3	79	68,7	1,6	1,4	3,0	5,3	3,1	NE	0,9422	1,01	0,68	1,51	
Sex	Male	165	72,1	58	35,2	107	64,8	2,7	1,7	3,6	6,9	4,3	9,6	77	67,0	22	28,6	55	71,4	1,6	1,4	3,3	5,8	2,9	NE	0,9493	0,98	0,60	1,62	0,5173
	Female	64	27,9	27	42,2	37	57,8	1,4	1,4	1,6	2,9	1,5	5,7	38	33,0	14	36,8	24	63,2	1,5	1,4	4,2	4,3	1,6	9,7	0,5772	1,21	0,62	2,35	
Age	< 75	101	44,1	45	44,6	56	55,4	1,5	1,4	1,7	2,9	2,4	4,9	49	42,6	16	32,7	33	67,3	1,6	1,4	5,3	5,6	2,8	NE	0,1865	1,47	0,83	2,62	0,0944
	>= 75	128	55,9	40	31,3	88	68,8	3,0	2,5	5,3	8,8	5,6	15,1	66	57,4	20	30,3	46	69,7	1,5	1,4	3,3	4,2	2,9	NE	0,1539	0,67	0,38	1,17	
ECOG	0/1	48	21,0	21	43,8	27	56,3	4,2	1,7	5,7	7,2	4,4	19,3	14	12,2	6	42,9	8	57,1	1,5	1,2	5,8	5,8	1,5	NE	0,5911	0,78	0,31	1,95	0,9025
	2	165	72,1	60	36,4	105	63,6	1,5	1,4	2,7	4,3	2,8	8,8	88	76,5	27	30,7	61	69,3	1,6	1,4	3,1	4,3	3,0	NE	0,5997	1,13	0,71	1,79	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	1,5	0,7	NE	NE	1,5	NE	13	11,3	3	23,1	10	76,9	1,5	1,4	NE	NE	1,5	NE	0,7023	1,34	0,30	6,00	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	56	36,4	98	63,6	1,6	1,4	2,9	4,9	3,5	7,2	70	60,9	19	27,1	51	72,9	1,5	1,4	5,3	9,7	2,8	NE	0,6321	1,14	0,67	1,94	0,4804
	North America	12	5,2	3	25,0	9	75,0	2,8	1,4	NE	20,8	2,8	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	4,2	NE	NE	4,2	NE	NE	0,6902	0,62	0,06	6,86	
	Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	1,6	0,7	NE	NE	2,7	NE	19	16,5	11	57,9	8	42,1	1,4	1,4	3,1	3,1	1,4	5,8	0,4409	0,70	0,28	1,75	
	Asia-Pacific	34	14,8	18	52,9	16	47,1	2,8	1,4	5,1	6,8	3,7	19,3	23	20,0	5	21,7	18	78,3	3,3	1,6	NE	NE	3,3	NE	0,4341	1,48	0,55	4,02	
Race/ethnicity	White	174	76,0	61	35,1	113	64,9	1,6	1,4	2,8	5,3	3,5	7,9	78	67,8	24	30,8	54	69,2	1,5	1,4	3,0	5,6	2,9	NE	0,9566	1,01	0,62	1,65	0,3869
	Asian	36	15,7	18	50,0	18	50,0	2,8	1,4	5,1	6,8	4,1	19,3	24	20,9	5	20,8	19	79,2	3,3	1,6	NE	NE	3,3	NE	0,4150	1,51	0,56	4,09	
	Others	15	6,6	5	33,3	10	66,7	1,6	1,3	NE	NE	1,6	NE	12	10,4	7	58,3	5	41,7	1,4	1,3	4,2	3,1	1,4	NE	0,4652	0,65	0,21	2,07	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	0,8	0,8	NE	NE	0,8	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,5637	>999.99	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	13	48,1	14	51,9	1,4	1,3	1,7	1,7	1,4	2,8	11	9,6	3	27,3	8	72,7	3,3	1,3	NE	NE	3,3	NE	0,0622	3,26	0,89	11,94	0,0905
	Current	46	20,1	20	43,5	26	56,5	1,4	1,4	2,8	4,1	1,6	NE	23	20,0	9	39,1	14	60,9	1,4	1,2	2,8	2,8	1,4	NE	0,5232	0,77	0,34	1,73	
	Previous	156	68,1	52	33,3	104	66,7	2,9	1,7	4,3	6,9	5,1	10,3	81	70,4	24	29,6	57	70,4	1,6	1,4	4,2	5,6	3,0	NE	0,5939	0,87	0,54	1,43	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	42	39,6	64	60,4	2,4	1,4	2,9	5,3	3,6	8,2	51	44,3	14	27,5	37	72,5	1,4	1,4	3,0	9,7	2,7	NE	0,7811	1,09	0,59	2,01	0,8993
	Non-squamous	123	53,7	43	35,0	80	65,0	1,7	1,4	2,8	5,7	3,5	15,1	64	55,7	22	34,4	42	65,6	1,6	1,4	4,2	5,3	4,2	NE	0,9525	0,98	0,58	1,67	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	4	26,7	11	73,3	1,4	1,4	1,6	1,6	1,4	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	1,3	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,8667	0,86	0,15	4,97	0,6614
	No	212	92,6	81	38,2	131	61,8	2,4	1,5	2,8	5,3	4,2	8,2	108	93,9	34	31,5	74	68,5	1,6	1,4	3,1	5,3	3,1	NE	0,9006	1,03	0,68	1,54	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	8	25,0	24	75,0	1,5	1,3	9,6	7,9	1,5	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	1,5	1,4	NE	5,8	1,5	NE	0,8226	1,15	0,34	3,91	0,6885
	No	197	86,0	77	39,1	120	60,9	2,4	1,5	2,8	5,3	4,2	8,8	97	84,3	32	33,0	65	67,0	1,6	1,4	3,1	4,3	3,1	NE	0,9393	0,98	0,65	1,50	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	47	41,2	67	58,8	2,7	1,5	3,6	5,3	4,2	9,6	65	56,5	23	35,4	42	64,6	1,5	1,4	3,1	4,3	2,9	NE	0,6537	0,89	0,53	1,48	0,5019
	>= 3	115	50,2	38	33,0	77	67,0	1,5	1,4	2,8	5,7	2,8	8,2	50	43,5	13	26,0	37	74,0	1,6	1,4	5,6	5,6	4,2	NE	0,6171	1,18	0,62	2,23	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	48	41,0	69	59,0	1,6	1,4	2,9	6,8	4,2	15,1	58	50,4	19	32,8	39	67,2	2,8	1,4	4,2	5,6	3,3	NE	0,8209	1,06	0,62	1,83	0,6980
	>= Median	112	48,9	37	33,0	75	67,0	2,4	1,5	3,0	4,3	3,0	9,6	57	49,6	17	29,8	40	70,2	1,5	1,4	3,1	4,3	1,6	NE	0,7497	0,91	0,51	1,63	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	73	34,6	138	65,4	1,6	1,4	2,8	5,3	4,2	8,8	103	89,6	32	31,1	71	68,9	1,5	1,4	3,0	5,3	3,0	NE	0,8744	1,03	0,68	1,58	0,9943
	Unknown	18	7,9	12	66,7	6	33,3	2,8	1,5	5,6	5,6	3,5	19,3	12	10,4	4	33,3	8	66,7	3,1	0,7	NE	5,6	3,1	NE	0,4581	0,62	0,17	2,22	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10SL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:46

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD11 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD11 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Constipation Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	229	100,0	57	24,9	172	75,1	2,8	2,6	4,6	17,2	8,4	25,6	115	100,0	34	29,6	81	70,4	1,9	1,5	2,8	5,6	3,0	NE	0,0245	0,61	0,39	0,94	
Sex	Male	165	72,1	41	24,8	124	75,2	4,3	2,8	7,1	17,3	9,6	NE	77	67,0	24	31,2	53	68,8	1,6	1,4	2,8	4,4	2,8	NE	0,0089	0,50	0,30	0,85	0,1257
	Female	64	27,9	16	25,0	48	75,0	1,6	1,4	2,9	5,3	2,8	NE	38	33,0	10	26,3	28	73,7	2,8	1,5	5,6	5,6	3,0	NE	0,7327	1,15	0,51	2,61	
Age	< 75	101	44,1	23	22,8	78	77,2	2,9	1,6	9,6	17,3	7,1	NE	49	42,6	11	22,4	38	77,6	4,2	1,6	8,3	8,3	5,6	NE	0,6856	0,86	0,41	1,79	0,1661
	>= 75	128	55,9	34	26,6	94	73,4	2,8	2,6	5,0	9,9	5,6	23,1	66	57,4	23	34,8	43	65,2	1,5	1,4	2,8	2,8	2,1	4,4	0,0059	0,47	0,27	0,81	
ECOG	0/1	48	21,0	16	33,3	32	66,7	3,0	1,5	8,4	9,9	5,3	NE	14	12,2	6	42,9	8	57,1	2,8	1,2	4,4	4,4	2,8	NE	0,2825	0,59	0,22	1,56	0,3717
	2	165	72,1	39	23,6	126	76,4	2,8	1,7	4,6	17,3	7,1	NE	88	76,5	23	26,1	65	73,9	2,8	1,5	3,1	5,6	3,0	NE	0,1774	0,70	0,41	1,18	
	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	4,4	0,7	NE	NE	4,4	NE	13	11,3	5	38,5	8	61,5	1,4	0,7	1,7	1,7	1,4	NE	0,1153	0,27	0,05	1,50	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	35	22,7	119	77,3	3,0	2,7	5,3	9,9	5,6	NE	70	60,9	20	28,6	50	71,4	1,5	1,4	2,8	4,2	2,8	NE	0,0434	0,56	0,32	0,99	0,5411
	North America	12	5,2	3	25,0	9	75,0	5,7	1,4	NE	23,1	5,7	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4861	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	2,7	1,4	25,6	17,3	2,7	NE	19	16,5	6	31,6	13	68,4	2,8	1,5	4,4	4,4	2,8	NE	0,7310	0,82	0,26	2,58	
	Asia-Pacific	34	14,8	11	32,4	23	67,6	2,8	1,4	NE	9,6	4,4	NE	23	20,0	8	34,8	15	65,2	1,7	1,6	8,3	6,9	1,7	NE	0,3017	0,62	0,25	1,55	
Race/ethnicity	White	174	76,0	41	23,6	133	76,4	2,9	1,7	5,3	9,9	5,7	23,1	78	67,8	23	29,5	55	70,5	1,9	1,4	3,0	4,2	2,8	NE	0,0438	0,58	0,34	0,99	0,7948
	Asian	36	15,7	11	30,6	25	69,4	2,8	1,4	NE	9,6	4,4	NE	24	20,9	9	37,5	15	62,5	1,6	1,4	8,3	6,9	1,7	NE	0,2013	0,56	0,23	1,37	
	Others	15	6,6	4	26,7	11	73,3	2,8	1,4	NE	25,6	2,8	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	3,1	1,5	NE	NE	3,1	NE	0,8648	1,17	0,19	7,06	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	3,1	3,1	NE	NE	3,1	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	8	29,6	19	70,4	1,5	1,4	NE	NE	1,6	NE	11	9,6	5	45,5	6	54,5	2,8	1,6	5,6	5,6	2,8	NE	0,9345	0,95	0,31	2,97	0,1077
	Current	46	20,1	5	10,9	41	89,1	9,6	2,8	NE	NE	NE	NE	23	20,0	6	26,1	17	73,9	4,2	1,2	5,6	4,2	4,2	NE	0,0106	0,21	0,06	0,78	
	Previous	156	68,1	44	28,2	112	71,8	2,9	2,7	4,6	8,9	5,3	19,4	81	70,4	23	28,4	58	71,6	1,7	1,5	3,0	8,3	2,8	NE	0,2172	0,72	0,43	1,21	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	24	22,6	82	77,4	2,8	1,7	5,3	23,1	5,3	NE	51	44,3	10	19,6	41	80,4	3,0	1,9	8,3	8,3	3,0	NE	0,4940	0,77	0,36	1,63	0,6124
	Non-squamous	123	53,7	33	26,8	90	73,2	3,0	1,6	5,7	9,6	5,7	19,4	64	55,7	24	37,5	40	62,5	1,6	1,4	2,8	4,2	2,8	NE	0,0257	0,54	0,31	0,93	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	4	26,7	11	73,3	1,6	1,4	4,6	4,6	1,6	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	NE	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,8299	1,29	0,13	13,22	0,3977
	No	212	92,6	53	25,0	159	75,0	2,8	2,6	5,3	17,2	8,4	25,6	108	93,9	32	29,6	76	70,4	2,1	1,5	3,0	5,6	3,0	NE	0,0265	0,60	0,38	0,95	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,1573				*

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	4	12,5	28	87,5	5,6	1,4	NE	NE	5,6	NE	18	15,7	6	33,3	12	66,7	1,5	1,4	4,4	4,4	1,5	NE	0,0818	0,33	0,09	1,21	0,2904
	No	197	86,0	53	26,9	144	73,1	2,8	2,5	4,6	17,2	8,4	25,6	97	84,3	28	28,9	69	71,1	2,8	1,5	3,1	5,6	3,0	NE	0,0922	0,67	0,42	1,07	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	32	28,1	82	71,9	4,2	2,6	8,4	17,3	8,4	NE	65	56,5	21	32,3	44	67,7	2,8	1,5	3,1	5,6	3,0	NE	0,0346	0,54	0,30	0,96	0,6533
	>= 3	115	50,2	25	21,7	90	78,3	2,8	1,5	4,6	8,9	4,3	NE	50	43,5	13	26,0	37	74,0	1,5	1,4	4,4	5,6	1,7	NE	0,2843	0,69	0,35	1,37	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	33	28,2	84	71,8	3,1	1,6	7,1	17,2	7,1	25,6	58	50,4	17	29,3	41	70,7	2,8	1,6	5,6	8,3	3,0	NE	0,3293	0,74	0,40	1,36	0,2659
	>= Median	112	48,9	24	21,4	88	78,6	2,8	2,5	5,6	9,6	5,0	NE	57	49,6	17	29,8	40	70,2	1,5	1,4	3,1	4,2	2,1	6,9	0,0196	0,48	0,25	0,90	
PD1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	50	23,7	161	76,3	2,8	2,6	4,4	17,3	8,4	NE	103	89,6	29	28,2	74	71,8	2,1	1,5	4,2	5,6	3,0	NE	0,0652	0,65	0,40	1,03	0,5227
	Unknown	18	7,9	7	38,9	11	61,1	5,0	1,4	23,1	17,2	5,0	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,6	1,3	3,1	3,1	1,6	NE	0,1774	0,41	0,11	1,54	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10CO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:14

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Diarrhoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]

MODEL: Unstratified Analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	38	16,6	191	83,4	5,6	2,9	11,2	NE	11,5	NE	115	100,0	28	24,3	87	75,7	2,7	1,4	4,7	9,8	4,3	NE		0,0069	0,51	0,31	
Sex	Male	165	72,1	25	15,2	140	84,8	7,1	4,2	19,4	NE	13,5	NE	77	67,0	15	19,5	62	80,5	2,8	1,7	7,2	NE	5,6	NE	0,0719	0,55	0,29	1,06	0,7315
	Female	64	27,9	13	20,3	51	79,7	2,8	1,6	6,9	11,5	2,9	NE	38	33,0	13	34,2	25	65,8	1,4	1,3	2,9	4,3	1,4	NE	0,0553	0,46	0,21	1,04	
Age	< 75	101	44,1	18	17,8	83	82,2	4,2	2,7	13,5	NE	11,5	NE	49	42,6	12	24,5	37	75,5	2,7	1,4	NE	NE	4,3	NE	0,1562	0,59	0,28	1,23	0,6947
	>= 75	128	55,9	20	15,6	108	84,4	6,9	3,0	11,2	NE	8,8	NE	66	57,4	16	24,2	50	75,8	2,8	1,4	7,2	7,2	4,3	NE	0,0168	0,45	0,23	0,88	
ECOG	0/1	48	21,0	9	18,8	39	81,3	3,0	1,6	NE	NE	11,2	NE	14	12,2	6	42,9	8	57,1	1,4	1,3	7,2	7,2	1,4	NE	0,0627	0,38	0,14	1,09	0,7548
	2	165	72,1	25	15,2	140	84,8	6,9	4,2	11,5	NE	11,5	NE	88	76,5	18	20,5	70	79,5	2,9	1,4	5,6	9,8	4,3	NE	0,0312	0,51	0,28	0,95	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	1,9	0,9	4,2	4,2	1,9	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,4	0,9	NE	NE	1,4	NE	0,8268	0,85	0,21	3,49	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	24	15,6	130	84,4	5,6	2,8	11,5	19,4	11,2	NE	70	60,9	15	21,4	55	78,6	2,8	1,4	9,8	9,8	4,7	NE	0,0466	0,52	0,27	1,00	0,6485
	North America	12	5,2	5	41,7	7	58,3	1,4	1,4	2,9	2,9	1,4	NE	3	2,6	2	66,7	1	33,3	0,7	0,7	NE	1,4	0,7	NE	0,6068	0,63	0,11	3,66	
	Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	6,9	5,6	NE	NE	6,9	NE	19	16,5	7	36,8	12	63,2	1,4	1,4	4,3	4,3	1,5	NE	0,0170	0,17	0,04	0,86	
	Asia-Pacific	34	14,8	6	17,6	28	82,4	7,7	2,7	NE	NE	NE	NE	23	20,0	4	17,4	19	82,6	5,6	1,7	NE	NE	5,6	NE	0,4576	0,62	0,17	2,21	
Race/ethnicity	White	174	76,0	29	16,7	145	83,3	4,8	2,8	8,8	19,4	8,8	NE	78	67,8	18	23,1	60	76,9	2,8	1,4	7,2	9,8	4,7	NE	0,0741	0,58	0,32	1,06	0,1592
	Asian	36	15,7	6	16,7	30	83,3	7,7	2,7	NE	NE	NE	NE	24	20,9	4	16,7	20	83,3	5,6	1,7	NE	NE	5,6	NE	0,4632	0,62	0,18	2,22	
	Others	15	6,6	2	13,3	13	86,7	13,5	1,6	NE	NE	13,5	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,4	1,3	4,3	4,3	1,4	NE	0,0044	0,08	0,01	0,69	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	5,6	NE	NE	5,6	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	6	22,2	21	77,8	4,2	2,6	NE	11,5	4,2	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	5,6	1,3	NE	9,8	1,4	NE	0,6710	0,73	0,17	3,11	0,2100
	Current	46	20,1	6	13,0	40	87,0	4,2	2,8	NE	NE	NE	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,4	1,4	4,3	4,3	1,4	NE	0,0143	0,27	0,09	0,82	
	Previous	156	68,1	26	16,7	130	83,3	6,9	2,9	11,2	19,4	8,8	NE	81	70,4	18	22,2	63	77,8	2,8	1,5	5,6	7,2	4,7	NE	0,0662	0,57	0,31	1,05	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	12	11,3	94	88,7	7,1	4,2	NE	NE	NE	NE	51	44,3	12	23,5	39	76,5	2,8	1,4	7,2	7,2	2,8	NE	0,0050	0,33	0,15	0,75	0,1471
	Non-squamous	123	53,7	26	21,1	97	78,9	4,2	2,8	8,8	13,5	7,7	NE	64	55,7	16	25,0	48	75,0	1,5	1,4	NE	NE	4,3	NE	0,2593	0,69	0,37	1,31	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	2	13,3	13	86,7	3,6	1,6	NE	5,6	1,6	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	1,3	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,1985	0,23	0,02	2,60	0,5907
	No	212	92,6	35	16,5	177	83,5	6,9	2,9	11,2	NE	11,5	NE	108	93,9	26	24,1	82	75,9	2,7	1,4	4,7	9,8	4,3	NE	0,0086	0,51	0,30	0,85	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,6	1,6	NE	NE	1,6	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999,99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	2	6,3	30	93,8	2,8	2,6	NE	NE	2,8	NE	18	15,7	1	5,6	17	94,4	NE	0,9	NE	NE	NE	NE	0,8462	1,27	0,11	14,00	0,3880
	No	197	86,0	36	18,3	161	81,7	5,6	2,9	11,2	NE	11,2	NE	97	84,3	27	27,8	70	72,2	1,7	1,4	4,3	7,2	4,3	NE	0,0027	0,47	0,28	0,78	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	24	21,1	90	78,9	5,6	2,8	13,5	NE	11,2	NE	65	56,5	18	27,7	47	72,3	2,8	1,4	7,2	9,8	4,7	NE	0,0580	0,55	0,29	1,03	0,7095
	>= 3	115	50,2	14	12,2	101	87,8	6,9	2,8	11,5	NE	7,1	NE	50	43,5	10	20,0	40	80,0	1,7	1,4	NE	4,3	2,7	NE	0,0325	0,42	0,18	0,95	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	24	20,5	93	79,5	5,6	2,8	11,5	19,4	11,2	NE	58	50,4	19	32,8	39	67,2	1,5	1,4	2,9	7,2	2,8	NE	0,0036	0,40	0,22	0,76	0,4290
	>= Median	112	48,9	14	12,5	98	87,5	7,1	2,6	NE	NE	7,7	NE	57	49,6	9	15,8	48	84,2	4,3	1,4	NE	NE	4,3	NE	0,3229	0,65	0,28	1,52	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	33	15,6	178	84,4	5,6	2,9	11,5	NE	11,5	NE	103	89,6	25	24,3	78	75,7	2,7	1,4	4,7	9,8	4,3	NE	0,0122	0,51	0,30	0,87	0,7468
	Unknown	18	7,9	5	27,8	13	72,2	6,9	1,4	NE	NE	6,9	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,3527	0,46	0,09	2,44	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10DI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:17

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Financial Difficulties Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	229	100,0	43	18,8	186	81,2	4,3	2,8	9,2	NE	11,2	NE	115	100,0	26	22,6	89	77,4	2,9	1,6	6,8	8,4	5,3	17,4	0,1050	0,67	0,41	1,09	
Sex	Male	165	72,1	36	21,8	129	78,2	4,2	2,8	8,2	NE	9,2	NE	77	67,0	17	22,1	60	77,9	2,9	1,6	8,4	15,1	6,8	17,4	0,3488	0,76	0,42	1,36	0,3131
	Female	64	27,9	7	10,9	57	89,1	9,7	2,8	NE	NE	9,7	NE	38	33,0	9	23,7	29	76,3	2,0	1,4	7,0	7,0	4,2	NE	0,0911	0,43	0,16	1,18	
Age	< 75	101	44,1	18	17,8	83	82,2	4,3	2,8	NE	NE	17,3	NE	49	42,6	17	34,7	32	65,3	1,6	1,3	4,2	6,8	2,4	NE	0,0182	0,45	0,23	0,89	0,0897
	>= 75	128	55,9	25	19,5	103	80,5	4,3	2,7	9,7	NE	9,2	NE	66	57,4	9	13,6	57	86,4	7,0	2,9	NE	17,4	7,0	NE	0,9326	1,03	0,48	2,24	
ECOG	0/1	48	21,0	7	14,6	41	85,4	8,2	4,2	NE	NE	8,2	NE	14	12,2	4	28,6	10	71,4	4,4	1,3	NE	8,4	4,4	NE	0,1635	0,43	0,12	1,47	0,4052
	2	165	72,1	34	20,6	131	79,4	2,8	2,1	9,2	NE	9,7	NE	88	76,5	18	20,5	70	79,5	2,9	2,0	7,0	15,1	5,3	NE	0,5363	0,83	0,47	1,49	
	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	2,8	0,7	NE	NE	2,8	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,3857	0,48	0,09	2,62	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	24	15,6	130	84,4	4,3	2,1	NE	NE	NE	NE	70	60,9	13	18,6	57	81,4	4,2	2,4	8,4	8,4	5,3	NE	0,3420	0,72	0,36	1,42	0,8778
	North America	12	5,2	2	16,7	10	83,3	4,4	2,8	NE	NE	4,4	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,2426	0,22	0,01	3,58	
	Central and South America	29	12,7	7	24,1	22	75,9	2,8	2,7	17,3	9,7	2,8	NE	19	16,5	6	31,6	13	68,4	2,0	1,4	NE	6,8	2,0	NE	0,5836	0,73	0,23	2,28	
	Asia-Pacific	34	14,8	10	29,4	24	70,6	4,2	1,5	NE	11,2	5,5	NE	23	20,0	6	26,1	17	73,9	2,0	1,3	15,1	15,1	2,0	NE	0,5335	0,72	0,26	2,02	
Race/ethnicity	White	174	76,0	30	17,2	144	82,8	4,3	2,8	9,7	NE	9,7	NE	78	67,8	15	19,2	63	80,8	4,4	2,0	8,4	8,4	5,3	NE	0,4075	0,77	0,41	1,44	0,5940
	Asian	36	15,7	10	27,8	26	72,2	4,2	1,5	NE	11,2	9,2	NE	24	20,9	7	29,2	17	70,8	2,0	1,3	15,1	15,1	2,4	NE	0,3502	0,63	0,24	1,68	
	Others	15	6,6	2	13,3	13	86,7	NE	2,8	NE	NE	2,8	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,4	1,3	NE	6,8	1,4	NE	0,3005	0,42	0,07	2,31	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	4,3	NE	NE	4,3	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	5	18,5	22	81,5	2,8	2,6	NE	NE	5,5	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	4,2	1,4	NE	7,0	1,4	NE	0,7289	0,77	0,18	3,29	0,9580
	Current	46	20,1	7	15,2	39	84,8	9,2	2,8	NE	NE	9,2	NE	23	20,0	4	17,4	19	82,6	5,3	4,2	NE	6,8	4,2	NE	0,4197	0,60	0,17	2,10	
	Previous	156	68,1	31	19,9	125	80,1	4,3	2,7	9,7	NE	9,7	NE	81	70,4	19	23,5	62	76,5	2,4	1,4	15,1	15,1	4,4	17,4	0,2229	0,70	0,39	1,25	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	22	20,8	84	79,2	4,3	1,5	11,2	NE	9,2	NE	51	44,3	10	19,6	41	80,4	2,0	1,3	8,4	8,4	2,9	NE	0,3797	0,71	0,34	1,52	0,8683
	Non-squamous	123	53,7	21	17,1	102	82,9	4,4	2,8	NE	NE	17,3	NE	64	55,7	16	25,0	48	75,0	4,2	1,6	15,1	15,1	5,3	NE	0,1457	0,61	0,32	1,19	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,5	0,7	NE	2,8	1,5	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	2,0	2,0	NE	NE	2,0	NE	0,3591	2,80	0,28	27,66	0,2786
	No	212	92,6	39	18,4	173	81,6	4,4	2,8	9,7	NE	11,2	NE	108	93,9	25	23,1	83	76,9	2,9	1,4	6,8	8,4	5,3	17,4	0,0562	0,61	0,37	1,02	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,6	1,6	NE	NE	1,6	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999,99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	5	15,6	27	84,4	2,6	1,5	NE	NE	2,6	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	1,4	0,9	NE	4,4	1,4	NE	0,9284	0,94	0,24	3,69	0,6299
	No	197	86,0	38	19,3	159	80,7	4,4	2,8	9,7	NE	11,2	NE	97	84,3	22	22,7	75	77,3	2,9	2,0	7,0	15,1	6,8	NE	0,1009	0,64	0,38	1,09	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	22	19,3	92	80,7	6,3	4,2	17,3	NE	11,2	NE	65	56,5	14	21,5	51	78,5	4,2	2,0	15,1	15,1	7,0	NE	0,1393	0,60	0,30	1,19	0,9060
	>= 3	115	50,2	21	18,3	94	81,7	2,8	1,5	5,8	NE	5,8	NE	50	43,5	12	24,0	38	76,0	1,4	1,4	6,8	6,8	2,4	NE	0,2965	0,68	0,33	1,40	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	25	21,4	92	78,6	4,4	2,8	9,7	NE	9,7	NE	58	50,4	13	22,4	45	77,6	4,2	1,4	NE	15,1	5,3	NE	0,3705	0,73	0,37	1,45	0,6830
	>= Median	112	48,9	18	16,1	94	83,9	3,5	2,6	NE	NE	17,3	NE	57	49,6	13	22,8	44	77,2	2,9	1,4	6,8	6,8	2,9	NE	0,1786	0,61	0,30	1,26	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	36	17,1	175	82,9	4,3	2,8	17,3	NE	17,3	NE	103	89,6	22	21,4	81	78,6	4,2	1,4	7,0	15,1	6,8	17,4	0,1706	0,69	0,40	1,18	0,7625
	Unknown	18	7,9	7	38,9	11	61,1	5,5	1,5	11,2	9,7	5,5	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	2,0	1,4	NE	NE	2,0	NE	0,1932	0,39	0,09	1,69	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10FI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:28

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	8	25,0	24	75,0	1,6	1,4	4,2	4,2	1,6	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	1,5	0,8	NE	NE	1,5	NE	0,7965	1,17	0,35	3,96	0,7820
	No	197	86,0	75	38,1	122	61,9	1,6	1,4	2,8	6,6	4,1	8,3	97	84,3	30	30,9	67	69,1	1,6	1,4	3,9	5,3	2,9	NE	0,9004	0,97	0,63	1,50	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	50	43,9	64	56,1	1,5	1,4	2,8	5,3	3,8	8,3	65	56,5	21	32,3	44	67,7	1,6	1,4	3,9	5,3	2,8	NE	0,8659	1,05	0,62	1,77	0,7895
	>= 3	115	50,2	33	28,7	82	71,3	1,6	1,5	3,5	5,6	3,5	25,6	50	43,5	13	26,0	37	74,0	1,5	1,0	4,2	NE	2,4	NE	0,9278	0,97	0,50	1,86	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	46	39,3	71	60,7	1,6	1,4	4,1	6,9	4,2	11,2	58	50,4	18	31,0	40	69,0	2,8	1,4	4,1	5,3	2,9	NE	0,8442	0,94	0,54	1,66	0,9199
	>= Median	112	48,9	37	33,0	75	67,0	1,6	1,4	2,6	4,2	2,7	35,9	57	49,6	16	28,1	41	71,9	1,4	1,4	4,2	8,3	2,1	NE	0,9471	1,02	0,56	1,86	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	72	34,1	139	65,9	1,6	1,4	2,7	6,6	4,1	11,2	103	89,6	32	31,1	71	68,9	1,4	1,4	2,8	5,3	2,8	NE	0,7410	0,93	0,61	1,43	0,1517
	Unknown	18	7,9	11	61,1	7	38,9	1,4	1,3	5,3	5,3	3,5	11,2	12	10,4	2	16,7	10	83,3	4,1	2,4	NE	4,1	NE	NE	0,5275	1,67	0,33	8,41	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10QL2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:39

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	11	34,4	21	65,6	1,5	0,8	2,8	2,6	1,6	4,2	18	15,7	5	27,8	13	72,2	1,4	0,8	NE	4,4	1,4	NE	0,6022	1,33	0,46	3,83	0,6466
	No	197	86,0	88	44,7	109	55,3	1,4	1,4	1,6	3,1	2,7	5,8	97	84,3	37	38,1	60	61,9	1,4	1,4	2,7	3,5	2,7	5,6	0,9147	0,98	0,66	1,45	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	56	49,1	58	50,9	1,4	1,4	2,1	3,6	2,7	6,8	65	56,5	27	41,5	38	58,5	1,4	1,4	1,5	2,8	1,4	NE	0,5799	0,87	0,54	1,41	0,2845
	>= 3	115	50,2	43	37,4	72	62,6	1,4	1,3	1,6	2,8	1,6	5,8	50	43,5	15	30,0	35	70,0	2,7	1,4	4,4	4,4	3,1	6,8	0,3879	1,30	0,72	2,35	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	53	45,3	64	54,7	1,4	1,4	2,7	3,6	2,8	6,9	58	50,4	25	43,1	33	56,9	1,4	1,3	2,7	3,0	1,6	5,6	0,5033	0,85	0,52	1,38	0,2416
	>= Median	112	48,9	46	41,1	66	58,9	1,4	1,4	1,6	2,7	1,6	5,4	57	49,6	17	29,8	40	70,2	1,4	1,4	3,1	5,5	1,7	NE	0,3905	1,28	0,73	2,26	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	91	43,1	120	56,9	1,4	1,4	1,5	2,9	2,6	5,3	103	89,6	35	34,0	68	66,0	1,4	1,4	2,7	4,2	2,8	NE	0,4874	1,15	0,77	1,71	0,0878
	Unknown	18	7,9	8	44,4	10	55,6	1,7	1,4	5,6	5,6	1,7	NE	12	10,4	7	58,3	5	41,7	1,4	0,7	3,1	3,1	1,4	NE	0,0640	0,36	0,11	1,11	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10RF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:41

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	10	31,3	22	68,8	1,6	0,8	2,8	2,8	1,6	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	1,5	1,4	NE	19,3	1,5	NE	0,4853	1,51	0,47	4,85	0,2477
	No	197	86,0	73	37,1	124	62,9	1,7	1,5	2,8	5,6	3,0	13,3	97	84,3	35	36,1	62	63,9	1,5	1,4	2,8	4,2	2,8	8,6	0,2041	0,76	0,50	1,16	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	45	39,5	69	60,5	1,7	1,4	2,9	7,0	2,9	17,3	65	56,5	28	43,1	37	56,9	1,4	1,4	2,8	3,1	2,8	8,6	0,0913	0,66	0,40	1,07	0,1264
	>= 3	115	50,2	38	33,0	77	67,0	1,6	1,5	2,7	4,1	2,8	15,2	50	43,5	11	22,0	39	78,0	1,5	1,4	NE	19,3	4,2	NE	0,5129	1,25	0,64	2,47	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	41	35,0	76	65,0	2,8	1,5	3,1	8,6	4,2	17,3	58	50,4	23	39,7	35	60,3	1,6	1,4	3,0	4,2	2,8	9,5	0,1092	0,65	0,38	1,11	0,3124
	>= Median	112	48,9	42	37,5	70	62,5	1,5	1,4	2,2	2,9	2,4	5,3	57	49,6	16	28,1	41	71,9	1,4	1,4	3,1	4,3	1,5	NE	0,8230	1,07	0,59	1,92	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	72	34,1	139	65,9	1,6	1,5	2,8	5,6	3,0	13,3	103	89,6	36	35,0	67	65,0	1,5	1,4	2,8	4,2	2,8	8,6	0,2119	0,77	0,51	1,16	0,1707
	Unknown	18	7,9	11	61,1	7	38,9	1,7	1,4	3,7	3,3	1,7	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	3,1	1,3	NE	NE	3,1	NE	0,5059	1,56	0,41	5,91	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10PF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:36

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	7	21,9	25	78,1	1,5	1,3	6,9	2,8	1,7	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	6,7	1,4	NE	6,7	6,7	NE	0,4704	1,64	0,42	6,37	0,0734
	No	197	86,0	56	28,4	141	71,6	3,0	2,7	4,7	9,7	6,9	24,9	97	84,3	33	34,0	64	66,0	1,4	1,4	2,8	4,3	2,8	NE	0,0168	0,58	0,38	0,91	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	37	32,5	77	67,5	4,1	2,7	6,9	9,6	6,9	24,9	65	56,5	23	35,4	42	64,6	1,5	1,4	2,8	8,3	2,8	NE	0,0510	0,59	0,34	1,01	0,7164
	>= 3	115	50,2	26	22,6	89	77,4	2,7	1,5	4,7	7,2	3,7	NE	50	43,5	13	26,0	37	74,0	1,4	1,4	4,3	6,7	2,4	NE	0,4548	0,77	0,39	1,52	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	28	23,9	89	76,1	4,2	2,8	8,8	24,9	8,8	NE	58	50,4	20	34,5	38	65,5	1,6	1,3	2,8	9,6	2,8	NE	0,0263	0,52	0,29	0,93	0,1914
	>= Median	112	48,9	35	31,3	77	68,8	2,7	1,6	3,7	5,6	3,0	9,6	57	49,6	16	28,1	41	71,9	1,4	1,4	4,3	6,7	2,4	NE	0,5767	0,84	0,46	1,54	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	56	26,5	155	73,5	2,8	2,5	4,3	9,2	5,6	21,5	103	89,6	33	32,0	70	68,0	1,4	1,4	2,8	6,7	2,8	NE	0,0525	0,65	0,42	1,01	0,7643
	Unknown	18	7,9	7	38,9	11	61,1	2,9	1,5	24,9	24,9	2,9	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	2,4	0,7	NE	NE	2,4	NE	0,9929	0,99	0,24	4,13	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10EF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:23

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Cognitive Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	86	37,6	143	62,4	1,5	1,4	2,5	5,5	2,9	8,3	115	100,0	46	40,0	69	60,0	1,4	1,4	1,6	2,9	1,6	4,3	0,1046	0,74	0,51	1,07	
Sex	Male	165	72,1	64	38,8	101	61,2	1,5	1,4	2,5	6,9	2,9	9,9	77	67,0	29	37,7	48	62,3	1,4	1,4	1,9	2,9	1,9	7,2	0,3386	0,80	0,51	1,26	0,5770
	Female	64	27,9	22	34,4	42	65,6	1,4	1,4	2,8	4,2	2,6	8,3	38	33,0	17	44,7	21	55,3	1,4	1,0	1,6	2,8	1,4	4,3	0,1231	0,59	0,30	1,16	
Age	< 75	101	44,1	42	41,6	59	58,4	1,5	1,4	2,5	3,0	2,8	6,9	49	42,6	21	42,9	28	57,1	1,4	1,4	2,0	2,8	1,4	5,3	0,4883	0,83	0,48	1,42	0,5086
	>= 75	128	55,9	44	34,4	84	65,6	2,0	1,4	2,8	8,3	2,9	11,0	66	57,4	25	37,9	41	62,1	1,4	1,4	1,9	3,5	1,6	4,3	0,0939	0,65	0,39	1,08	
ECOG	0/1	48	21,0	17	35,4	31	64,6	2,8	1,4	4,2	9,7	3,5	NE	14	12,2	5	35,7	9	64,3	1,3	1,2	NE	7,2	1,3	NE	0,7499	0,85	0,31	2,32	0,8477
	2	165	72,1	66	40,0	99	60,0	1,5	1,4	2,1	2,9	2,8	6,9	88	76,5	37	42,0	51	58,0	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,1	0,1372	0,73	0,48	1,11	
	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	6,8	0,7	NE	NE	6,8	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,6	0,7	NE	2,8	1,6	NE	0,5213	0,60	0,13	2,88	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	53	34,4	101	65,6	1,7	1,4	2,8	6,9	2,9	9,9	70	60,9	28	40,0	42	60,0	1,4	1,2	1,6	2,8	1,4	5,1	0,0166	0,56	0,35	0,91	0,3016
	North America	12	5,2	5	41,7	7	58,3	2,8	1,4	4,2	2,8	2,8	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,9214	0,89	0,08	9,56	
	Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	2,0	1,3	6,9	6,9	2,0	10,9	19	16,5	10	52,6	9	47,4	1,4	1,4	2,9	2,9	1,4	NE	0,3100	0,62	0,25	1,57	
	Asia-Pacific	34	14,8	19	55,9	15	44,1	1,4	1,3	1,7	2,6	1,4	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,6	1,3	2,9	2,9	1,6	NE	0,4848	1,37	0,57	3,29	
Race/ethnicity	White	174	76,0	61	35,1	113	64,9	2,0	1,5	2,8	5,5	2,9	8,8	78	67,8	32	41,0	46	59,0	1,4	1,4	1,4	2,8	1,4	5,1	0,0253	0,60	0,38	0,94	0,1717
	Asian	36	15,7	19	52,8	17	47,2	1,4	1,3	1,7	2,6	1,4	NE	24	20,9	7	29,2	17	70,8	1,6	1,3	2,9	2,9	2,1	NE	0,4366	1,41	0,59	3,40	
	Others	15	6,6	6	40,0	9	60,0	1,4	1,3	10,9	6,8	1,4	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,4	1,3	4,2	4,2	1,4	NE	0,5309	0,69	0,21	2,22	
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,0833				*
Smoking history	Never	27	11,8	11	40,7	16	59,3	2,6	1,4	4,1	8,3	2,6	11,5	11	9,6	4	36,4	7	63,6	1,4	1,0	NE	4,2	1,3	NE	0,8747	0,91	0,28	2,92	0,8836
	Current	46	20,1	19	41,3	27	58,7	1,4	1,3	1,7	2,8	1,4	42,5	23	20,0	9	39,1	14	60,9	1,4	1,2	2,9	2,8	1,4	5,3	0,6929	0,85	0,37	1,93	
	Previous	156	68,1	56	35,9	100	64,1	2,0	1,4	2,8	6,8	3,0	9,7	81	70,4	33	40,7	48	59,3	1,4	1,4	1,6	2,9	1,6	4,3	0,0987	0,69	0,45	1,07	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	36	34,0	70	66,0	1,5	1,4	2,8	6,8	2,8	NE	51	44,3	19	37,3	32	62,7	1,4	1,3	1,4	2,0	1,4	7,2	0,0885	0,61	0,35	1,08	0,3578
	Non-squamous	123	53,7	50	40,7	73	59,3	1,6	1,4	2,6	4,2	2,8	8,3	64	55,7	27	42,2	37	57,8	1,4	1,4	2,8	3,5	1,6	5,1	0,4570	0,83	0,51	1,35	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	6	40,0	9	60,0	1,4	0,7	1,6	1,6	1,4	6,9	6	5,2	3	50,0	3	50,0	1,3	0,7	1,6	1,6	0,7	NE	0,7356	0,77	0,17	3,47	0,9737
	No	212	92,6	79	37,3	133	62,7	1,6	1,4	2,6	6,8	2,9	8,8	108	93,9	42	38,9	66	61,1	1,4	1,4	1,9	2,9	2,0	5,1	0,1309	0,74	0,51	1,09	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	3,0	NE	NE	3,0	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	1,4	NE	NE	1,4	NE	NE	0,1573				*

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	4	12,5	28	87,5	2,8	2,6	NE	11,0	2,8	NE	18	15,7	5	27,8	13	72,2	1,4	0,8	NE	2,1	1,4	NE	0,1817	0,42	0,11	1,57	0,4219
	No	197	86,0	82	41,6	115	58,4	1,5	1,4	2,0	4,2	2,8	8,3	97	84,3	41	42,3	56	57,7	1,4	1,4	1,6	2,9	1,6	4,3	0,1514	0,75	0,51	1,11	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	55	48,2	59	51,8	1,5	1,4	2,0	4,2	2,8	8,3	65	56,5	28	43,1	37	56,9	1,4	1,4	2,7	3,5	1,9	5,3	0,4685	0,84	0,52	1,35	0,2866
	>= 3	115	50,2	31	27,0	84	73,0	2,0	1,4	2,8	6,8	2,8	11,5	50	43,5	18	36,0	32	64,0	1,4	1,3	1,6	2,1	1,4	4,3	0,0663	0,57	0,32	1,04	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	47	40,2	70	59,8	1,6	1,4	2,8	6,9	2,9	9,7	58	50,4	27	46,6	31	53,4	1,4	1,3	1,9	2,9	1,6	5,3	0,0858	0,65	0,40	1,06	0,5975
	>= Median	112	48,9	39	34,8	73	65,2	1,5	1,4	2,5	3,5	2,5	11,0	57	49,6	19	33,3	38	66,7	1,4	1,4	2,1	2,9	1,6	NE	0,5571	0,85	0,48	1,48	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	76	36,0	135	64,0	1,6	1,4	2,6	6,8	2,9	8,8	103	89,6	43	41,7	60	58,3	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,2	0,0475	0,68	0,46	1,00	0,1737
	Unknown	18	7,9	10	55,6	8	44,4	1,4	1,4	2,8	2,8	1,4	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	1,6	0,7	NE	NE	1,6	NE	0,4237	1,71	0,45	6,51	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10CF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:11

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDLL status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDLL unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Social Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL			
All	n/a	229	100,0	85	37,1	144	62,9	1,4	1,4	2,4	5,7	2,9	9,6	115	100,0	41	35,7	74	64,3	1,4	1,4	2,0	4,3	2,7	5,6	0,3753	0,84	0,57	1,23	
Sex	Male	165	72,1	66	40,0	99	60,0	1,4	1,4	2,1	5,5	2,8	9,6	77	67,0	26	33,8	51	66,2	1,4	1,4	2,9	4,4	2,8	6,9	0,9514	0,99	0,62	1,57	0,2640
	Female	64	27,9	19	29,7	45	70,3	2,2	1,4	3,4	7,2	2,8	11,5	38	33,0	15	39,5	23	60,5	1,4	1,3	1,6	2,0	1,4	5,6	0,0749	0,52	0,25	1,08	
Age	< 75	101	44,1	40	39,6	61	60,4	1,4	1,4	2,7	5,5	2,7	7,2	49	42,6	22	44,9	27	55,1	1,4	1,4	2,0	2,9	1,4	5,6	0,2521	0,73	0,43	1,25	0,5072
	>= 75	128	55,9	45	35,2	83	64,8	1,5	1,4	2,7	6,9	2,9	9,9	66	57,4	19	28,8	47	71,2	1,4	1,4	4,2	4,3	2,8	NE	0,8493	0,95	0,54	1,65	
ECOG	0/1	48	21,0	14	29,2	34	70,8	2,9	1,4	9,7	9,7	4,1	NE	14	12,2	3	21,4	11	78,6	4,4	1,3	NE	NE	4,4	NE	0,7152	1,26	0,36	4,44	0,0004
	2	165	72,1	70	42,4	95	57,6	1,4	1,4	1,6	3,4	2,6	6,3	88	76,5	30	34,1	58	65,9	1,4	1,4	2,8	4,3	2,8	6,8	0,8256	1,05	0,68	1,63	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	13	11,3	8	61,5	5	38,5	1,4	0,7	1,4	1,4	1,4	1,5	0,0027	0,06	0,01	0,56	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	53	34,4	101	65,6	1,5	1,4	2,8	5,7	3,1	9,9	70	60,9	25	35,7	45	64,3	1,4	1,4	1,5	2,8	1,4	5,3	0,1129	0,67	0,40	1,10	0,3612
	North America	12	5,2	4	33,3	8	66,7	1,4	1,3	NE	2,8	1,4	NE	3	2,6	2	66,7	1	33,3	1,4	1,4	NE	2,8	1,4	NE	0,5474	0,57	0,09	3,69	
	Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	2,7	0,7	6,9	6,9	2,7	NE	19	16,5	7	36,8	12	63,2	2,0	1,4	6,8	4,4	2,0	NE	0,7338	0,84	0,30	2,32	
	Asia-Pacific	34	14,8	19	55,9	15	44,1	1,4	1,3	2,6	4,1	1,5	9,6	23	20,0	7	30,4	16	69,6	2,7	1,3	6,9	6,9	2,7	NE	0,4070	1,44	0,60	3,45	
Race/ethnicity	White	174	76,0	61	35,1	113	64,9	1,4	1,4	2,6	5,7	2,9	9,7	78	67,8	28	35,9	50	64,1	1,4	1,4	2,0	4,2	1,6	5,3	0,1793	0,72	0,45	1,16	0,4460
	Asian	36	15,7	19	52,8	17	47,2	1,4	1,3	2,7	4,1	1,5	9,6	24	20,9	8	33,3	16	66,7	1,6	1,3	6,9	6,9	1,6	NE	0,5406	1,30	0,56	2,98	
	Others	15	6,6	4	26,7	11	73,3	2,7	1,4	NE	NE	2,7	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	4,3	1,3	6,8	6,8	4,3	NE	0,6939	0,75	0,18	3,08	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	0,8	0,8	NE	NE	0,8	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,3173	0,00	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	10	37,0	17	63,0	1,4	1,4	5,5	5,5	2,6	NE	11	9,6	4	36,4	7	63,6	1,4	1,0	NE	6,9	1,3	NE	0,7641	0,83	0,25	2,75	0,8328
	Current	46	20,1	19	41,3	27	58,7	1,4	1,3	2,7	4,1	2,4	9,7	23	20,0	6	26,1	17	73,9	1,4	0,8	6,8	5,3	1,4	NE	0,8762	1,08	0,41	2,82	
	Previous	156	68,1	56	35,9	100	64,1	1,5	1,4	2,7	5,8	2,9	9,9	81	70,4	31	38,3	50	61,7	1,4	1,4	2,0	4,2	2,0	5,1	0,2983	0,79	0,50	1,24	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	40	37,7	66	62,3	1,4	1,4	2,7	5,7	2,8	15,2	51	44,3	13	25,5	38	74,5	1,4	1,4	2,7	4,4	1,4	NE	0,9593	1,02	0,53	1,94	0,5583
	Non-squamous	123	53,7	45	36,6	78	63,4	1,4	1,4	2,7	5,5	2,8	9,7	64	55,7	28	43,8	36	56,3	1,4	1,4	2,8	4,3	2,8	5,6	0,2659	0,76	0,47	1,24	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	5	33,3	10	66,7	1,4	0,7	5,8	5,8	1,4	NE	6	5,2	4	66,7	2	33,3	1,3	0,7	1,4	1,4	0,7	NE	0,1005	0,29	0,06	1,37	0,1007
	No	212	92,6	80	37,7	132	62,3	1,4	1,4	2,4	5,7	2,9	9,6	108	93,9	36	33,3	72	66,7	1,4	1,4	2,8	4,4	2,8	6,8	0,6889	0,92	0,61	1,38	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	1,4	NE	NE	1,4	NE	NE	0,1573				*

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	5	15,6	27	84,4	2,6	1,4	NE	5,8	2,6	NE	18	15,7	6	33,3	12	66,7	1,4	1,3	4,4	4,4	1,4	NE	0,2170	0,48	0,14	1,58	0,3743
	No	197	86,0	80	40,6	117	59,4	1,4	1,4	2,1	5,5	2,9	9,6	97	84,3	35	36,1	62	63,9	1,4	1,4	2,7	4,3	2,8	5,6	0,5539	0,88	0,59	1,33	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	48	42,1	66	57,9	1,4	1,4	2,7	6,3	4,0	9,7	65	56,5	21	32,3	44	67,7	1,6	1,4	2,9	5,1	2,8	NE	0,8775	0,96	0,56	1,63	0,3470
	>= 3	115	50,2	37	32,2	78	67,8	1,4	1,4	2,6	3,1	2,7	11,5	50	43,5	20	40,0	30	60,0	1,4	1,0	1,5	4,2	1,4	5,6	0,2166	0,70	0,40	1,23	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	46	39,3	71	60,7	1,4	1,4	2,9	6,3	4,1	11,5	58	50,4	22	37,9	36	62,1	1,4	1,4	2,8	4,4	2,7	NE	0,5568	0,85	0,50	1,45	0,9415
	>= Median	112	48,9	39	34,8	73	65,2	1,5	1,4	2,6	3,4	2,7	7,2	57	49,6	19	33,3	38	66,7	1,4	1,4	2,8	2,9	1,4	6,8	0,4649	0,81	0,46	1,43	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	76	36,0	135	64,0	1,4	1,4	2,4	4,2	2,9	9,7	103	89,6	35	34,0	68	66,0	1,4	1,4	2,7	4,3	2,8	6,8	0,6081	0,90	0,59	1,36	0,4825
	Unknown	18	7,9	9	50,0	9	50,0	1,5	1,4	5,8	5,8	1,5	9,7	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,3	0,7	NE	3,6	1,3	NE	0,1974	0,47	0,15	1,51	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10SF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:44

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	91	39,7	138	60,3	1,4	1,4	1,6	3,4	2,7	4,3	115	100,0	42	36,5	73	63,5	1,4	1,4	1,5	2,8	1,6	6,9	0,6236	0,91	0,62	1,33	
Sex	Male	165	72,1	65	39,4	100	60,6	1,5	1,4	2,6	4,1	2,7	8,3	77	67,0	29	37,7	48	62,3	1,4	1,3	1,6	2,8	1,6	NE	0,4261	0,83	0,53	1,31	0,4216
	Female	64	27,9	26	40,6	38	59,4	1,4	1,4	1,4	1,6	1,4	4,3	38	33,0	13	34,2	25	65,8	1,4	1,4	2,6	2,6	1,4	6,7	0,6061	1,20	0,60	2,41	
Age	< 75	101	44,1	41	40,6	60	59,4	1,4	1,4	1,6	2,7	1,6	13,2	49	42,6	18	36,7	31	63,3	1,4	1,4	2,6	4,1	1,5	NE	0,8231	0,94	0,53	1,66	0,8359
	>= 75	128	55,9	50	39,1	78	60,9	1,4	1,4	2,1	4,1	2,6	5,5	66	57,4	24	36,4	42	63,6	1,4	1,3	1,5	1,9	1,5	NE	0,5675	0,86	0,52	1,43	
ECOG	0/1	48	21,0	20	41,7	28	58,3	1,6	1,4	3,5	4,2	2,7	11,2	14	12,2	7	50,0	7	50,0	1,5	1,2	6,7	6,7	1,5	NE	0,9523	0,97	0,40	2,34	0,9068
	2	165	72,1	67	40,6	98	59,4	1,4	1,4	1,5	2,8	1,7	4,2	88	76,5	32	36,4	56	63,6	1,4	1,4	1,5	2,8	1,5	6,9	0,8918	0,97	0,63	1,50	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	13	11,3	3	23,1	10	76,9	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,9810	0,98	0,21	4,54	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	56	36,4	98	63,6	1,5	1,4	1,6	4,0	2,1	6,9	70	60,9	23	32,9	47	67,1	1,4	1,4	1,7	2,8	1,4	6,7	0,3574	0,79	0,47	1,31	0,8055
	North America	12	5,2	5	41,7	7	58,3	1,4	1,3	4,3	2,8	1,4	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	NE	NE	1,4	NE	NE	0,5716	0,50	0,04	5,77	
	Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	2,7	1,4	4,3	4,3	2,7	NE	19	16,5	8	42,1	11	57,9	1,5	1,4	6,7	6,7	1,5	NE	0,7962	0,88	0,33	2,36	
	Asia-Pacific	34	14,8	21	61,8	13	38,2	1,4	1,3	2,6	2,7	1,4	5,5	23	20,0	10	43,5	13	56,5	1,3	0,7	6,9	6,9	1,3	NE	0,6589	1,19	0,54	2,64	
Race/ethnicity	White	174	76,0	64	36,8	110	63,2	1,4	1,4	1,6	3,0	2,1	4,3	78	67,8	27	34,6	51	65,4	1,4	1,4	1,5	2,0	1,4	6,7	0,5434	0,87	0,54	1,38	0,5978
	Asian	36	15,7	22	61,1	14	38,9	1,4	1,3	1,6	2,7	1,4	5,5	24	20,9	10	41,7	14	58,3	1,3	1,3	6,9	6,9	1,3	NE	0,5178	1,30	0,59	2,85	
	Others	15	6,6	4	26,7	11	73,3	2,8	1,4	NE	19,3	2,8	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,5	1,4	NE	NE	1,5	NE	0,4539	0,57	0,13	2,55	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	4,3	NE	NE	4,3	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,0833				*
Smoking history	Never	27	11,8	14	51,9	13	48,1	1,4	0,8	1,6	3,8	1,4	NE	11	9,6	5	45,5	6	54,5	1,2	0,7	NE	2,6	1,0	NE	0,9429	0,96	0,33	2,78	0,2553
	Current	46	20,1	21	45,7	25	54,3	1,5	1,4	2,7	2,8	1,7	6,9	23	20,0	11	47,8	12	52,2	1,4	1,2	1,4	1,4	6,7	0,0651	0,48	0,22	1,06		
	Previous	156	68,1	56	35,9	100	64,1	1,5	1,4	1,7	3,4	2,6	8,3	81	70,4	26	32,1	55	67,9	1,5	1,4	1,9	4,3	1,7	NE	0,7960	1,06	0,66	1,71	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	45	42,5	61	57,5	1,5	1,4	2,6	2,8	2,7	5,5	51	44,3	15	29,4	36	70,6	1,4	1,3	1,7	2,0	1,4	NE	0,6411	0,87	0,48	1,58	0,9207
	Non-squamous	123	53,7	46	37,4	77	62,6	1,4	1,4	1,6	3,4	1,7	6,9	64	55,7	27	42,2	37	57,8	1,4	1,4	1,7	4,1	1,6	6,7	0,7620	0,93	0,57	1,51	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	2	13,3	13	86,7	4,2	1,4	NE	NE	4,2	NE	6	5,2	3	50,0	3	50,0	0,8	0,7	NE	2,6	0,7	NE	0,1160	0,26	0,04	1,58	0,1310
	No	212	92,6	87	41,0	125	59,0	1,4	1,4	1,5	3,0	2,6	4,3	108	93,9	39	36,1	69	63,9	1,4	1,4	1,5	2,8	1,6	6,9	0,7537	0,94	0,64	1,39	
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	1,4	1,4	NE	1,5	1,4	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,2253	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	7	21,9	25	78,1	1,4	0,8	NE	4,2	1,4	NE	18	15,7	6	33,3	12	66,7	1,3	0,7	NE	6,7	1,3	NE	0,6892	0,80	0,26	2,41	0,7090
	No	197	86,0	84	42,6	113	57,4	1,4	1,4	1,6	3,0	2,7	4,3	97	84,3	36	37,1	61	62,9	1,4	1,4	1,5	2,8	1,6	6,9	0,7466	0,94	0,62	1,40	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	51	44,7	63	55,3	1,4	1,4	1,5	4,1	1,7	11,2	65	56,5	26	40,0	39	60,0	1,4	1,4	1,6	2,6	1,5	6,9	0,5811	0,87	0,53	1,43	0,8623
	>= 3	115	50,2	40	34,8	75	65,2	1,5	1,4	2,1	2,8	2,2	4,3	50	43,5	16	32,0	34	68,0	1,4	1,3	1,7	4,1	1,5	NE	0,8839	0,96	0,53	1,72	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	48	41,0	69	59,0	1,5	1,4	2,6	4,2	2,7	8,3	58	50,4	24	41,4	34	58,6	1,4	1,4	1,7	2,6	1,6	6,7	0,3453	0,78	0,47	1,30	0,3972
	>= Median	112	48,9	43	38,4	69	61,6	1,4	1,4	1,6	2,8	1,6	4,2	57	49,6	18	31,6	39	68,4	1,4	1,4	1,7	6,7	1,4	NE	0,7571	1,09	0,62	1,93	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	81	38,4	130	61,6	1,4	1,4	1,6	4,0	2,7	5,5	103	89,6	35	34,0	68	66,0	1,4	1,4	1,6	4,3	1,7	NE	0,7884	0,95	0,63	1,42	0,7508
	Unknown	18	7,9	10	55,6	8	44,4	1,4	1,4	2,7	2,7	1,4	3,8	12	10,4	7	58,3	5	41,7	1,3	0,7	1,7	1,5	1,3	NE	0,6725	0,80	0,29	2,21	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCDY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:55

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD1L status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD1L unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPOEA AT CLIMBING STAIRS [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy												
		Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				Patients				Patients with Event				Censored				Time to event				log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL								
All	n/a	229	100,0	64	27,9	165	72,1	2,5	1,5	2,8	11,2	4,2	NE	115	100,0	37	32,2	78	67,8	1,5	1,4	2,0	4,1	2,6	NE	0,1021	0,71	0,47	1,07									
Sex	Male	165	72,1	46	27,9	119	72,1	2,8	1,7	3,8	13,2	4,2	NE	77	67,0	26	33,8	51	66,2	1,4	1,4	2,8	6,7	1,9	NE	0,0519	0,61	0,37	1,01	0,2279								
	Female	64	27,9	18	28,1	46	71,9	1,4	1,4	4,1	9,7	1,6	NE	38	33,0	11	28,9	27	71,1	1,5	1,4	4,1	4,1	2,0	NE	0,8797	1,06	0,49	2,30									
Age	< 75	101	44,1	32	31,7	69	68,3	1,5	1,4	3,0	5,7	3,0	NE	49	42,6	16	32,7	33	67,3	2,0	1,4	4,1	6,9	2,8	NE	0,7426	0,90	0,49	1,67	0,2486								
	>= 75	128	55,9	32	25,0	96	75,0	2,8	1,7	4,2	11,2	4,2	NE	66	57,4	21	31,8	45	68,2	1,4	1,4	1,7	2,8	1,7	NE	0,0436	0,56	0,32	0,99									
ECOG	0/1	48	21,0	17	35,4	31	64,6	1,7	1,5	4,2	11,2	2,8	NE	14	12,2	7	50,0	7	50,0	1,5	1,2	6,7	6,7	1,5	NE	0,4309	0,70	0,28	1,72	0,8379								
	2	165	72,1	43	26,1	122	73,9	2,5	1,4	3,4	13,2	4,2	NE	88	76,5	28	31,8	60	68,2	1,4	1,4	2,8	4,1	2,0	NE	0,1428	0,69	0,43	1,13									
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	3,0	0,7	NE	5,7	3,0	NE	13	11,3	2	15,4	11	84,6	1,7	1,4	NE	NE	1,7	NE	0,8515	1,19	0,20	7,15									
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	37	24,0	117	76,0	2,1	1,5	4,1	13,2	4,2	31,8	70	60,9	19	27,1	51	72,9	1,4	1,4	2,8	4,1	1,9	NE	0,1311	0,64	0,36	1,14	0,0453								
	North America	12	5,2	4	33,3	8	66,7	2,8	1,4	2,8	2,8	2,8	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,1568	>999.99	0,00	NE									
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	4,2	1,4	NE	NE	4,2	NE	19	16,5	10	52,6	9	47,4	1,4	1,4	2,8	2,8	1,5	NE	0,0328	0,30	0,09	0,97									
	Asia-Pacific	34	14,8	19	55,9	15	44,1	1,4	1,4	2,8	3,8	2,6	NE	23	20,0	8	34,8	15	65,2	1,6	1,3	NE	6,9	1,6	NE	0,7670	1,13	0,49	2,62									
Race/ethnicity	White	174	76,0	43	24,7	131	75,3	2,1	1,5	3,4	11,2	4,2	31,8	78	67,8	24	30,8	54	69,2	1,4	1,4	2,8	4,1	1,9	NE	0,1129	0,66	0,39	1,11	0,1860								
	Asian	36	15,7	19	52,8	17	47,2	1,4	1,4	3,0	4,2	2,6	NE	24	20,9	8	33,3	16	66,7	1,6	1,3	NE	6,9	1,7	NE	0,7247	1,16	0,50	2,68									
	Others	15	6,6	2	13,3	13	86,7	NE	2,8	NE	NE	2,8	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,5	1,4	NE	2,9	1,5	NE	0,1764	0,34	0,07	1,75									
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE								
Smoking history	Never	27	11,8	14	51,9	13	48,1	1,4	0,8	3,8	4,1	1,4	9,7	11	9,6	4	36,4	7	63,6	2,6	1,4	NE	6,9	2,6	NE	0,7128	1,24	0,40	3,87	0,2184								
	Current	46	20,1	12	26,1	34	73,9	2,8	1,6	31,8	14,6	5,4	NE	23	20,0	9	39,1	14	60,9	1,4	1,3	2,9	1,4	1,4	NE	0,0352	0,38	0,15	0,96									
	Previous	156	68,1	38	24,4	118	75,6	2,5	1,5	3,0	13,2	4,0	NE	81	70,4	24	29,6	57	70,4	1,6	1,4	2,8	6,7	2,8	NE	0,2903	0,75	0,45	1,27									
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	30	28,3	76	71,7	2,7	1,5	4,1	13,2	4,1	NE	51	44,3	14	27,5	37	72,5	1,4	1,4	2,0	2,8	1,4	NE	0,1652	0,63	0,33	1,21	0,7981								
	Non-squamous	123	53,7	34	27,6	89	72,4	1,7	1,4	3,8	9,7	3,8	NE	64	55,7	23	35,9	41	64,1	1,6	1,4	2,8	6,7	2,8	NE	0,3072	0,75	0,44	1,30									
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	2	13,3	13	86,7	2,8	1,4	NE	NE	2,8	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	2,6	0,7	NE	2,6	0,7	NE	0,3209	0,38	0,05	2,76	0,4772								
	No	212	92,6	61	28,8	151	71,2	2,5	1,5	3,0	11,2	4,2	NE	108	93,9	34	31,5	74	68,5	1,5	1,4	2,8	6,7	2,8	NE	0,1650	0,74	0,48	1,14									
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	1,4	NE	NE	1,4	NE	NE	0,8084	0,71	0,04	11,79									

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	6	18,8	26	81,3	1,4	0,8	NE	4,2	1,6	NE	18	15,7	5	27,8	13	72,2	1,4	1,3	NE	6,7	1,4	NE	0,8233	0,87	0,26	2,90	0,8438
	No	197	86,0	58	29,4	139	70,6	2,6	1,5	3,0	11,2	4,2	NE	97	84,3	32	33,0	65	67,0	1,5	1,4	2,6	4,1	2,6	NE	0,1295	0,71	0,46	1,11	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	38	33,3	76	66,7	2,8	1,4	4,0	9,7	4,2	NE	65	56,5	24	36,9	41	63,1	1,4	1,4	2,0	6,9	1,9	NE	0,1399	0,67	0,40	1,14	0,7721
	>= 3	115	50,2	26	22,6	89	77,4	2,1	1,5	3,4	31,8	3,0	NE	50	43,5	13	26,0	37	74,0	1,7	1,4	4,1	4,1	2,8	NE	0,4473	0,77	0,39	1,52	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	39	33,3	78	66,7	2,5	1,4	3,0	5,7	3,0	NE	58	50,4	18	31,0	40	69,0	1,7	1,4	2,8	9,6	2,6	NE	0,7406	0,91	0,51	1,61	0,1980
	>= Median	112	48,9	25	22,3	87	77,7	2,5	1,5	5,0	13,2	5,0	NE	57	49,6	19	33,3	38	66,7	1,4	1,4	2,8	2,9	1,4	NE	0,0384	0,53	0,28	0,98	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	56	26,5	155	73,5	2,6	1,5	3,0	13,2	4,2	NE	103	89,6	31	30,1	72	69,9	1,5	1,4	2,8	6,7	2,8	NE	0,1561	0,72	0,46	1,13	0,9631
	Unknown	18	7,9	8	44,4	10	55,6	1,4	1,4	4,2	3,8	1,4	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,4	0,7	NE	1,7	1,4	NE	0,3141	0,55	0,17	1,80	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCDYC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:10

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSпноEA AT RESTING [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	75	32,8	154	67,2	2,7	1,5	3,0	7,9	5,5	13,2	115	100,0	32	27,8	83	72,2	2,4	1,4	2,8	5,6	2,8	19,6	0,4028	0,83	0,55	1,28	
Sex	Male	165	72,1	56	33,9	109	66,1	2,7	1,5	4,1	8,3	5,5	14,6	77	67,0	20	26,0	57	74,0	1,6	1,4	8,4	9,7	2,8	NE	0,7383	0,91	0,54	1,54	0,7281
	Female	64	27,9	19	29,7	45	70,3	2,2	1,4	4,3	5,6	2,9	NE	38	33,0	12	31,6	26	68,4	2,6	1,4	4,1	4,1	2,8	5,6	0,4195	0,74	0,35	1,56	
Age	< 75	101	44,1	27	26,7	74	73,3	2,8	1,5	4,4	14,6	4,4	NE	49	42,6	14	28,6	35	71,4	2,6	1,5	3,0	5,6	2,8	NE	0,3520	0,73	0,38	1,42	0,4504
	>= 75	128	55,9	48	37,5	80	62,5	2,2	1,4	3,5	6,9	4,3	11,2	66	57,4	18	27,3	48	72,7	1,5	1,4	8,4	8,4	2,8	9,7	0,6512	0,88	0,50	1,54	
ECOG	0/1	48	21,0	14	29,2	34	70,8	5,7	2,9	12,2	12,2	6,9	27,6	14	12,2	2	14,3	12	85,7	8,4	2,6	NE	8,4	8,4	NE	0,5495	1,57	0,35	6,99	0,5380
	2	165	72,1	57	34,5	108	65,5	2,2	1,5	2,8	5,6	4,1	12,4	88	76,5	27	30,7	61	69,3	1,5	1,4	2,8	4,3	2,8	NE	0,4079	0,82	0,51	1,31	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	13	11,3	3	23,1	10	76,9	2,4	1,6	NE	NE	2,4	NE	0,6316	1,44	0,32	6,47	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	45	29,2	109	70,8	2,4	1,5	4,4	8,3	5,7	14,6	70	60,9	17	24,3	53	75,7	2,8	1,4	5,6	5,6	2,8	9,7	0,4377	0,80	0,45	1,42	0,8245
	North America	12	5,2	5	41,7	7	58,3	2,8	1,3	12,2	12,2	2,8	20,8	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,6093	0,54	0,05	6,01	
	Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	2,8	1,4	5,6	5,6	2,8	NE	19	16,5	8	42,1	11	57,9	1,4	1,4	4,3	3,0	1,5	NE	0,4512	0,68	0,25	1,85	
	Asia-Pacific	34	14,8	16	47,1	18	52,9	1,6	1,3	4,1	7,0	2,9	NE	23	20,0	6	26,1	17	73,9	1,6	1,3	NE	NE	2,4	NE	0,7371	1,18	0,46	3,04	
Race/ethnicity	White	174	76,0	53	30,5	121	69,5	2,7	1,5	4,3	7,9	4,4	13,2	78	67,8	22	28,2	56	71,8	2,8	1,4	3,0	5,6	2,8	9,7	0,2503	0,74	0,44	1,24	0,4841
	Asian	36	15,7	17	47,2	19	52,8	1,6	1,3	4,1	7,0	2,7	NE	24	20,9	6	25,0	18	75,0	1,6	1,3	NE	NE	2,4	NE	0,5799	1,30	0,51	3,34	
	Others	15	6,6	4	26,7	11	73,3	2,8	1,4	NE	31,7	2,8	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	2,0	1,4	NE	NE	1,5	NE	0,3811	0,52	0,11	2,33	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	4,3	NE	NE	4,3	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	7	25,9	20	74,1	2,6	1,4	NE	NE	2,6	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	2,6	1,0	NE	NE	2,6	NE	0,8624	0,89	0,23	3,46	0,1939
	Current	46	20,1	12	26,1	34	73,9	4,4	1,5	14,6	14,6	6,9	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,4	1,4	5,6	2,6	1,4	NE	0,0334	0,34	0,12	0,96	
	Previous	156	68,1	56	35,9	100	64,1	2,2	1,5	2,9	6,9	4,1	12,2	81	70,4	22	27,2	59	72,8	2,8	1,4	4,1	8,4	3,0	19,6	0,9309	1,02	0,62	1,69	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	35	33,0	71	67,0	2,7	1,5	4,1	7,9	4,3	20,8	51	44,3	11	21,6	40	78,4	2,6	1,4	8,4	8,4	2,8	NE	0,9560	1,02	0,51	2,03	0,4298
	Non-squamous	123	53,7	40	32,5	83	67,5	2,6	1,6	4,4	7,0	4,4	27,6	64	55,7	21	32,8	43	67,2	1,6	1,4	4,1	5,6	2,8	NE	0,2407	0,72	0,42	1,25	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	1	6,7	14	93,3	NE	0,7	NE	NE	NE	NE	6	5,2	3	50,0	3	50,0	0,8	0,7	NE	2,6	0,7	NE	0,0661	0,15	0,02	1,50	0,0523
	No	212	92,6	72	34,0	140	66,0	2,6	1,5	3,5	7,0	4,4	13,2	108	93,9	29	26,9	79	73,1	2,4	1,4	3,0	5,6	3,0	19,6	0,5740	0,88	0,57	1,37	
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	1,6	1,6	NE	2,3	1,6	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	7	21,9	25	78,1	2,6	1,5	7,9	6,9	2,6	NE	18	15,7	0	0,0	18	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,0598	>999,99	0,00	NE	0,0042
	No	197	86,0	68	34,5	129	65,5	2,7	1,5	3,5	8,3	4,4	14,6	97	84,3	32	33,0	65	67,0	1,6	1,4	2,8	4,3	2,8	9,7	0,1080	0,70	0,45	1,08	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	36	31,6	78	68,4	2,9	1,5	6,9	12,2	7,0	31,7	65	56,5	21	32,3	44	67,7	2,6	1,4	3,0	8,4	2,8	NE	0,0781	0,60	0,34	1,06	0,1889
	>= 3	115	50,2	39	33,9	76	66,1	2,1	1,4	2,8	4,3	2,8	7,9	50	43,5	11	22,0	39	78,0	1,6	1,4	4,3	4,3	2,4	NE	0,7064	1,14	0,58	2,25	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	38	32,5	79	67,5	3,0	2,4	5,5	11,2	5,6	27,6	58	50,4	20	34,5	38	65,5	2,6	1,4	3,0	4,1	2,8	9,7	0,0474	0,57	0,32	1,00	0,1274
	>= Median	112	48,9	37	33,0	75	67,0	1,5	1,4	2,7	5,7	2,8	13,2	57	49,6	12	21,1	45	78,9	1,6	1,4	19,6	19,6	2,8	NE	0,4318	1,30	0,67	2,53	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	66	31,3	145	68,7	2,6	1,5	4,0	7,9	4,4	12,4	103	89,6	27	26,2	76	73,8	2,4	1,4	3,0	8,4	2,8	19,6	0,6935	0,91	0,58	1,44	0,3514
	Unknown	18	7,9	9	50,0	9	50,0	2,9	2,2	20,8	5,6	2,9	27,6	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,6	0,7	NE	4,1	1,6	NE	0,1051	0,35	0,09	1,30	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCDYR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:12

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPOEA AT WALKING [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interac- tion Test p-value (likeli- hood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	71	31,0	158	69,0	1,7	1,4	2,7	11,5	4,2	19,8	115	100,0	30	26,1	85	73,9	1,6	1,4	2,8	NE	2,9	NE	0,9727	0,99	0,64	1,54	
Sex	Male	165	72,1	53	32,1	112	67,9	2,4	1,5	2,8	17,3	3,5	19,8	77	67,0	21	27,3	56	72,7	1,5	1,4	2,9	NE	2,8	NE	0,8419	0,95	0,57	1,59	0,6361
	Female	64	27,9	18	28,1	46	71,9	1,4	1,4	6,8	11,5	2,6	NE	38	33,0	9	23,7	29	76,3	2,0	1,4	6,7	6,7	2,8	NE	0,8739	1,07	0,46	2,47	
Age	< 75	101	44,1	30	29,7	71	70,3	1,7	1,4	2,8	17,3	2,8	NE	49	42,6	14	28,6	35	71,4	1,4	1,3	6,7	6,7	2,0	NE	0,5897	0,84	0,44	1,60	0,4955
	>= 75	128	55,9	41	32,0	87	68,0	1,7	1,4	2,8	9,2	2,9	20,8	66	57,4	16	24,2	50	75,8	1,7	1,4	4,3	NE	2,8	NE	0,7076	1,12	0,62	2,02	
ECOG	0/1	48	21,0	17	35,4	31	64,6	2,6	1,5	5,5	11,2	3,0	NE	14	12,2	3	21,4	11	78,6	2,8	1,2	NE	NE	2,8	NE	0,3495	1,79	0,52	6,22	0,5064
	2	165	72,1	50	30,3	115	69,7	1,6	1,4	2,7	11,5	2,8	19,8	88	76,5	24	27,3	64	72,7	1,5	1,4	2,9	6,7	2,8	NE	0,7790	0,93	0,56	1,54	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	2,8	0,7	NE	17,3	2,8	NE	13	11,3	3	23,1	10	76,9	1,7	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,7926	0,81	0,16	4,06	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	42	27,3	112	72,7	1,7	1,5	4,2	17,3	5,5	31,8	70	60,9	19	27,1	51	72,9	1,4	1,4	4,1	4,3	2,8	NE	0,2590	0,72	0,41	1,27	0,3872
	North America	12	5,2	4	33,3	8	66,7	2,8	1,4	20,8	20,8	2,8	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4416	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	7	24,1	22	75,9	2,7	1,4	19,3	19,3	2,8	NE	19	16,5	4	21,1	15	78,9	2,9	1,5	NE	NE	2,9	NE	0,5327	1,50	0,42	5,35	
	Asia-Pacific	34	14,8	18	52,9	16	47,1	1,4	1,3	2,7	2,8	2,6	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,3	0,7	NE	NE	1,6	NE	0,5997	1,27	0,52	3,06	
Race/ethnicity	White	174	76,0	48	27,6	126	72,4	1,7	1,4	2,8	11,5	4,3	20,8	78	67,8	20	25,6	58	74,4	1,5	1,4	4,1	6,7	2,8	NE	0,5862	0,86	0,50	1,48	0,6341
	Asian	36	15,7	18	50,0	18	50,0	1,4	1,3	2,7	2,8	2,6	NE	24	20,9	7	29,2	17	70,8	1,3	1,3	NE	NE	1,6	NE	0,5542	1,30	0,54	3,15	
	Others	15	6,6	4	26,7	11	73,3	2,8	1,4	NE	19,3	2,8	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	2,9	1,5	NE	NE	2,9	NE	0,7157	1,39	0,23	8,39	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	3,5	3,5	NE	NE	3,5	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,0833	0,00	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	11	40,7	16	59,3	1,4	0,8	3,0	11,5	1,4	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	2,8	0,7	NE	NE	2,8	NE	0,5548	1,49	0,40	5,58	0,1728
	Current	46	20,1	13	28,3	33	71,7	2,7	1,4	19,3	19,3	9,2	31,8	23	20,0	8	34,8	15	65,2	1,3	0,8	6,7	2,9	1,4	NE	0,0465	0,38	0,14	1,02	
	Previous	156	68,1	47	30,1	109	69,9	1,6	1,4	2,8	11,2	2,8	NE	81	70,4	19	23,5	62	76,5	1,7	1,4	4,3	NE	4,1	NE	0,5549	1,18	0,69	2,02	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	34	32,1	72	67,9	2,7	1,5	4,2	9,2	4,2	19,8	51	44,3	13	25,5	38	74,5	1,4	1,3	2,0	NE	1,4	NE	0,4764	0,79	0,41	1,51	0,3513
	Non-squamous	123	53,7	37	30,1	86	69,9	1,5	1,4	2,6	11,5	2,8	31,8	64	55,7	17	26,6	47	73,4	2,8	1,5	4,3	6,7	4,1	NE	0,5633	1,19	0,66	2,16	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	1	6,7	14	93,3	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	NE	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,5151	0,41	0,03	6,62	0,5454
	No	212	92,6	69	32,5	143	67,5	1,7	1,4	2,7	11,2	3,5	19,3	108	93,9	29	26,9	79	73,1	1,5	1,4	2,8	NE	2,8	NE	0,9578	0,99	0,63	1,54	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)														Chemotherapy (N=115)										Atezolizumab vs. Chemotherapy					
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test	
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)	
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	7	21,9	25	78,1	2,6	0,8	4,2	3,5	2,6	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,9747	0,98	0,28	3,38	0,9669	
	No	197	86,0	64	32,5	133	67,5	1,6	1,4	2,7	11,5	5,5	19,8	97	84,3	26	26,8	71	73,2	1,7	1,4	2,9	NE	2,9	NE	0,9128	0,97	0,61	1,56		
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	38	33,3	76	66,7	1,7	1,4	4,3	17,3	6,8	20,8	65	56,5	21	32,3	44	67,7	1,5	1,4	2,8	6,7	2,0	NE	0,2498	0,72	0,41	1,26	0,1257	
	>= 3	115	50,2	33	28,7	82	71,3	1,7	1,4	2,8	4,2	2,8	31,8	50	43,5	9	18,0	41	82,0	1,7	1,4	NE	NE	2,9	NE	0,2568	1,53	0,73	3,22		
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	37	31,6	80	68,4	2,7	1,5	3,0	11,5	5,5	20,8	58	50,4	20	34,5	38	65,5	1,4	1,4	2,8	6,7	1,9	NE	0,2145	0,70	0,40	1,23	0,1107	
	>= Median	112	48,9	34	30,4	78	69,6	1,5	1,4	2,7	6,8	2,7	NE	57	49,6	10	17,5	47	82,5	1,7	1,4	NE	NE	4,1	NE	0,1977	1,59	0,78	3,24		
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	65	30,8	146	69,2	1,7	1,4	2,7	11,2	4,2	19,3	103	89,6	26	25,2	77	74,8	1,5	1,4	2,9	NE	2,9	NE	0,8631	1,04	0,65	1,66	0,5330	
	Unknown	18	7,9	6	33,3	12	66,7	2,7	1,4	NE	20,8	2,7	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,7	0,7	NE	NE	1,7	NE	0,5440	0,66	0,18	2,51		

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCDYW_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:15

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Coughing [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	60	26,2	169	73,8	2,8	1,7	4,0	13,1	6,6	NE	115	100,0	24	20,9	91	79,1	2,8	1,4	6,7	NE	6,7	NE	0,7899	1,07	0,66	1,73	
Sex	Male	165	72,1	49	29,7	116	70,3	2,7	1,6	3,5	8,3	4,2	NE	77	67,0	16	20,8	61	79,2	1,7	1,4	NE	NE	4,2	NE	0,5433	1,19	0,67	2,11	0,4781
	Female	64	27,9	11	17,2	53	82,8	6,9	2,8	13,1	13,1	7,5	NE	38	33,0	8	21,1	30	78,9	2,8	1,4	NE	NE	2,9	NE	0,4786	0,71	0,28	1,83	
Age	< 75	101	44,1	23	22,8	78	77,2	2,8	1,7	5,6	NE	5,5	NE	49	42,6	11	22,4	38	77,6	2,8	1,4	NE	NE	2,8	NE	0,7750	0,90	0,43	1,87	0,4777
	>= 75	128	55,9	37	28,9	91	71,1	2,7	1,5	4,0	8,3	4,2	NE	66	57,4	13	19,7	53	80,3	2,8	1,4	NE	NE	4,2	NE	0,5174	1,23	0,65	2,34	
ECOG	0/1	48	21,0	11	22,9	37	77,1	6,6	2,9	NE	13,1	6,9	NE	14	12,2	4	28,6	10	71,4	1,6	1,2	NE	4,2	1,6	NE	0,2321	0,49	0,15	1,61	0,2367
	2	165	72,1	45	27,3	120	72,7	2,7	1,6	2,8	8,3	4,2	NE	88	76,5	19	21,6	69	78,4	2,0	1,4	6,7	NE	6,7	NE	0,6268	1,14	0,66	1,97	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	2,1	1,4	4,0	4,0	1,4	NE	13	11,3	1	7,7	12	92,3	NE	1,7	NE	NE	NE	NE	0,1313	4,72	0,52	43,13	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	39	25,3	115	74,7	2,4	1,6	4,0	8,3	5,1	NE	70	60,9	11	15,7	59	84,3	4,2	1,5	NE	NE	6,7	NE	0,2661	1,46	0,74	2,88	0,2297
	North America	12	5,2	3	25,0	9	75,0	2,8	1,4	NE	NE	2,8	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,3340	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	6	20,7	23	79,3	2,8	1,4	NE	NE	5,6	NE	19	16,5	6	31,6	13	68,4	2,0	1,4	NE	2,9	2,0	NE	0,2728	0,51	0,15	1,74	
	Asia-Pacific	34	14,8	12	35,3	22	64,7	4,0	2,7	6,6	NE	4,1	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,4	1,3	NE	NE	1,4	NE	0,4015	0,67	0,26	1,72	
Race/ethnicity	White	174	76,0	44	25,3	130	74,7	2,7	1,6	4,0	8,3	5,1	NE	78	67,8	14	17,9	64	82,1	2,8	1,5	NE	NE	6,7	NE	0,3647	1,32	0,72	2,44	0,3150
	Asian	36	15,7	13	36,1	23	63,9	2,8	1,4	5,5	6,6	4,1	NE	24	20,9	7	29,2	17	70,8	1,4	1,3	NE	NE	1,4	NE	0,5533	0,75	0,30	1,92	
	Others	15	6,6	2	13,3	13	86,7	NE	1,4	NE	NE	2,8	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	2,8	1,4	NE	NE	2,8	NE	0,4600	0,52	0,09	3,09	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	0,8	0,8	NE	NE	0,8	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,5637	>999.99	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	5	18,5	22	81,5	5,5	2,8	NE	NE	5,5	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	2,1	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,6953	0,75	0,17	3,21	0,4721
	Current	46	20,1	12	26,1	34	73,9	2,8	1,4	6,9	NE	4,1	NE	23	20,0	6	26,1	17	73,9	2,8	1,4	6,7	6,7	2,8	NE	0,4891	0,70	0,26	1,91	
	Previous	156	68,1	43	27,6	113	72,4	2,7	1,6	4,0	8,3	5,1	NE	81	70,4	15	18,5	66	81,5	2,0	1,5	NE	NE	NE	NE	NE	0,3703	1,31	0,72	2,38
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	27	25,5	79	74,5	2,8	1,7	5,1	NE	5,1	NE	51	44,3	11	21,6	40	78,4	1,5	1,4	4,2	NE	2,8	NE	0,4116	0,74	0,36	1,52	0,2414
	Non-squamous	123	53,7	33	26,8	90	73,2	2,8	1,5	4,2	13,1	5,5	NE	64	55,7	13	20,3	51	79,7	2,9	1,6	NE	NE	6,7	NE	0,3887	1,33	0,69	2,55	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	4	26,7	11	73,3	1,4	0,7	NE	2,8	1,4	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	0,8	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,9950	0,99	0,17	5,76	0,9259
	No	212	92,6	55	25,9	157	74,1	2,8	2,4	4,1	13,1	6,6	NE	108	93,9	22	20,4	86	79,6	2,8	1,5	6,7	NE	6,7	NE	0,8812	1,04	0,63	1,71	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	5	15,6	27	84,4	1,6	0,8	NE	NE	1,6	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	1,6	1,3	NE	NE	1,6	NE	0,8794	0,89	0,21	3,78	0,5012
	No	197	86,0	55	27,9	142	72,1	2,8	2,4	4,1	8,3	5,6	NE	97	84,3	21	21,6	76	78,4	2,8	1,5	NE	NE	6,7	NE	0,6747	1,12	0,67	1,86	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	30	26,3	84	73,7	4,0	2,4	5,5	NE	6,6	NE	65	56,5	14	21,5	51	78,5	2,8	1,4	NE	NE	6,7	NE	0,8805	1,05	0,55	1,99	0,9542
	>= 3	115	50,2	30	26,1	85	73,9	2,7	1,4	2,9	7,5	2,9	NE	50	43,5	10	20,0	40	80,0	1,7	1,4	NE	NE	2,8	NE	0,9205	1,04	0,50	2,17	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	34	29,1	83	70,9	2,8	2,1	5,5	13,1	6,9	NE	58	50,4	14	24,1	44	75,9	2,0	1,4	NE	NE	6,7	NE	0,9131	1,04	0,55	1,95	0,8832
	>= Median	112	48,9	26	23,2	86	76,8	2,8	1,6	4,1	7,5	4,1	NE	57	49,6	10	17,5	47	82,5	2,8	1,4	NE	NE	2,9	NE	0,8179	1,09	0,52	2,29	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	53	25,1	158	74,9	2,7	1,7	2,9	NE	5,6	NE	103	89,6	22	21,4	81	78,6	2,0	1,4	6,7	NE	4,2	NE	0,7735	1,08	0,65	1,78	0,8445
	Unknown	18	7,9	7	38,9	11	61,1	5,5	3,5	13,1	8,3	5,5	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	NE	0,7	NE	NE	NE	0,5964	0,61	0,10	3,85		

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sq_T10LCCO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:51

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD11 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD11 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Haemoptysis [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interac- tion Test p-value (likeli- hood ratio)
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	31	13,5	198	86,5	13,2	5,8	NE	NE	22,3	NE	115	100,0	7	6,1	108	93,9	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,1334	1,87	0,82	4,27	
Sex	Male	165	72,1	24	14,5	141	85,5	13,2	4,3	NE	NE	22,3	NE	77	67,0	6	7,8	71	92,2	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,4341	1,43	0,58	3,54	0,2765
	Female	64	27,9	7	10,9	57	89,1	15,2	1,6	NE	NE	15,2	NE	38	33,0	1	2,6	37	97,4	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,1601	4,08	0,49	34,20	
Age	< 75	101	44,1	16	15,8	85	84,2	13,2	4,0	NE	22,3	13,2	NE	49	42,6	5	10,2	44	89,8	9,5	3,0	NE	NE	NE	NE	0,5179	1,40	0,50	3,87	0,4488
	>= 75	128	55,9	15	11,7	113	88,3	15,2	8,4	NE	NE	NE	NE	66	57,4	2	3,0	64	97,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,1054	3,20	0,72	14,11	
ECOG	0/1	48	21,0	4	8,3	44	91,7	15,2	8,4	NE	NE	15,2	NE	14	12,2	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,3482	>999,99	0,00	NE	0,6338
	2	165	72,1	24	14,5	141	85,5	8,8	4,0	NE	NE	13,2	NE	88	76,5	6	6,8	82	93,2	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,1621	1,88	0,76	4,63	
	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	4,0	0,7	NE	NE	1,5	NE	13	11,3	1	7,7	12	92,3	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	0,4531	2,35	0,24	23,35	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	21	13,6	133	86,4	8,8	4,3	22,3	NE	13,2	NE	70	60,9	3	4,3	67	95,7	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,1335	2,47	0,73	8,36	0,8238
	North America	12	5,2	1	8,3	11	91,7	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,5930	>999,99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	NE	1,5	NE	NE	NE	NE	19	16,5	2	10,5	17	89,5	NE	3,0	NE	NE	NE	NE	0,4831	1,82	0,33	9,99	
	Asia-Pacific	34	14,8	5	14,7	29	85,3	NE	2,5	NE	NE	NE	NE	23	20,0	2	8,7	21	91,3	9,5	9,5	NE	NE	9,5	NE	0,7961	1,24	0,24	6,45	
Race/ethnicity	White	174	76,0	21	12,1	153	87,9	13,2	5,8	NE	NE	15,2	NE	78	67,8	4	5,1	74	94,9	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,2596	1,85	0,63	5,46	0,1199
	Asian	36	15,7	5	13,9	31	86,1	NE	2,5	NE	NE	NE	NE	24	20,9	3	12,5	21	87,5	9,5	1,4	NE	NE	9,5	NE	0,8350	0,86	0,20	3,62	
	Others	15	6,6	4	26,7	11	73,3	1,4	1,3	NE	NE	1,5	NE	12	10,4	0	0,0	12	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,0478	>999,99	0,00	NE	
	Unknown	4	1,7	1	25,0	3	75,0	0,8	0,8	NE	NE	0,8	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,5637	>999,99	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	3	11,1	24	88,9	NE	1,6	NE	NE	NE	NE	11	9,6	0	0,0	11	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,2307	>999,99	0,00	NE	0,4835
	Current	46	20,1	5	10,9	41	89,1	22,3	13,2	NE	NE	22,3	NE	23	20,0	1	4,3	22	95,7	NE	2,8	NE	NE	NE	NE	0,7828	1,37	0,15	12,62	
	Previous	156	68,1	23	14,7	133	85,3	8,4	4,0	NE	NE	15,2	NE	81	70,4	6	7,4	75	92,6	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,2428	1,70	0,69	4,21	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	17	16,0	89	84,0	5,8	4,0	NE	NE	22,3	NE	51	44,3	5	9,8	46	90,2	9,5	2,8	NE	NE	9,5	NE	0,9334	1,04	0,38	2,88	0,1845
	Non-squamous	123	53,7	14	11,4	109	88,6	13,2	8,4	NE	NE	15,2	NE	64	55,7	2	3,1	62	96,9	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,0736	3,58	0,81	15,87	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	1	6,7	14	93,3	NE	0,7	NE	NE	NE	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	NE	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,5864	0,47	0,03	7,55	0,2644
	No	212	92,6	30	14,2	182	85,8	13,2	4,3	NE	NE	22,3	NE	108	93,9	6	5,6	102	94,4	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,0916	2,10	0,87	5,08	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy					
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio				Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0		NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0		NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	2	6,3	30	93,8	NE	1,5	NE	NE	NE	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	1,5	1,3	NE	NE	1,5	NE	0,2638	0,37	0,06	2,27	0,0449	
	No	197	86,0	29	14,7	168	85,3	13,2	4,3	NE	NE	22,3	NE	97	84,3	4	4,1	93	95,9	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,0362	2,92	1,02	8,38		
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	14	12,3	100	87,7	22,3	8,4	NE	NE	22,3	NE	65	56,5	3	4,6	62	95,4	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,2343	2,11	0,60	7,42	0,7047	
	>= 3	115	50,2	17	14,8	98	85,2	4,3	2,8	NE	NE	13,2	NE	50	43,5	4	8,0	46	92,0	NE	1,5	NE	NE	NE	NE	0,4234	1,56	0,52	4,68		
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	11	9,4	106	90,6	NE	8,8	NE	NE	NE	NE	58	50,4	3	5,2	55	94,8	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,4758	1,59	0,44	5,76	0,7031	
	>= Median	112	48,9	20	17,9	92	82,1	4,3	2,5	13,2	22,3	13,2	NE	57	49,6	4	7,0	53	93,0	NE	1,5	NE	NE	NE	NE	0,1615	2,13	0,72	6,27		
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	28	13,3	183	86,7	13,2	4,3	NE	NE	22,3	NE	103	89,6	6	5,8	97	94,2	NE	9,5	NE	NE	NE	NE	0,1073	2,04	0,84	4,96	0,5693	
	Unknown	18	7,9	3	16,7	15	83,3	15,2	4,3	NE	NE	15,2	NE	12	10,4	1	8,3	11	91,7	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	0,8267	0,75	0,06	9,66		

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCHA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:57

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Chest [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	229	100,0	55	24,0	174	76,0	3,0	2,7	5,1	10,3	6,9	NE	115	100,0	32	27,8	83	72,2	1,6	1,5	3,0	5,5	3,0	NE	0,1094	0,70	0,45	1,09	
Sex	Male	165	72,1	41	24,8	124	75,2	2,9	2,7	5,5	NE	5,8	NE	77	67,0	21	27,3	56	72,7	1,6	1,4	3,3	5,6	2,8	NE	0,1764	0,69	0,41	1,18	0,7342
	Female	64	27,9	14	21,9	50	78,1	3,1	1,4	8,3	8,3	6,9	NE	38	33,0	11	28,9	27	71,1	2,6	1,5	5,5	5,5	2,8	NE	0,5610	0,79	0,35	1,77	
Age	< 75	101	44,1	20	19,8	81	80,2	3,0	1,5	NE	NE	7,2	NE	49	42,6	12	24,5	37	75,5	3,3	2,6	5,6	5,6	4,3	NE	0,5614	0,81	0,39	1,67	0,6228
	>= 75	128	55,9	35	27,3	93	72,7	2,9	2,1	5,6	7,1	5,6	NE	66	57,4	20	30,3	46	69,7	1,5	1,4	2,8	4,1	1,5	NE	0,0805	0,61	0,34	1,07	
ECOG	0/1	48	21,0	13	27,1	35	72,9	3,5	2,9	8,4	8,4	4,0	NE	14	12,2	4	28,6	10	71,4	2,6	1,2	NE	NE	2,6	NE	0,7043	0,80	0,26	2,49	0,7406
	2	165	72,1	37	22,4	128	77,6	2,9	2,1	5,6	NE	5,8	NE	88	76,5	24	27,3	64	72,7	2,1	1,4	3,3	5,3	3,0	NE	0,1223	0,66	0,39	1,12	
	3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	1,5	0,7	7,2	3,0	1,5	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,5	1,4	NE	5,5	1,4	NE	0,9883	0,99	0,23	4,17	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	35	22,7	119	77,3	2,9	1,6	5,6	10,3	6,9	NE	70	60,9	21	30,0	49	70,0	1,5	1,4	2,8	5,3	2,8	NE	0,0342	0,55	0,32	0,96	0,4514
	North America	12	5,2	2	16,7	10	83,3	7,1	1,3	NE	NE	7,1	NE	3	2,6	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,5930	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	7	24,1	22	75,9	2,8	1,5	NE	8,3	2,8	NE	19	16,5	6	31,6	13	68,4	2,6	1,5	5,6	5,6	2,6	NE	0,7752	0,85	0,27	2,67	
	Asia-Pacific	34	14,8	11	32,4	23	67,6	4,0	1,5	7,2	NE	4,2	NE	23	20,0	5	21,7	18	78,3	2,1	1,3	NE	NE	4,3	NE	0,9928	1,00	0,34	2,88	
Race/ethnicity	White	174	76,0	41	23,6	133	76,4	2,9	2,1	5,6	8,3	5,8	NE	78	67,8	21	26,9	57	73,1	1,5	1,4	3,3	5,5	3,0	NE	0,2252	0,72	0,42	1,23	0,5374
	Asian	36	15,7	11	30,6	25	69,4	4,0	1,5	7,2	NE	4,2	NE	24	20,9	5	20,8	19	79,2	2,1	1,3	NE	NE	4,3	NE	0,9644	1,02	0,35	2,97	
	Others	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,5	1,4	NE	NE	1,5	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,5	1,5	5,6	2,8	1,5	NE	0,3266	0,49	0,12	2,09	
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,0833				*
Smoking history	Never	27	11,8	7	25,9	20	74,1	4,0	1,4	7,2	7,2	4,0	NE	11	9,6	3	27,3	8	72,7	2,8	2,6	NE	9,8	2,8	NE	0,6264	1,42	0,35	5,77	0,6040
	Current	46	20,1	12	26,1	34	73,9	2,9	1,4	10,3	10,3	5,5	NE	23	20,0	5	21,7	18	78,3	2,8	1,4	NE	5,3	2,8	NE	0,5538	0,72	0,25	2,12	
	Previous	156	68,1	36	23,1	120	76,9	2,9	2,5	5,6	NE	6,9	NE	81	70,4	24	29,6	57	70,4	1,5	1,4	3,3	5,5	3,0	NE	0,0910	0,64	0,38	1,08	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	26	24,5	80	75,5	3,0	2,7	5,5	NE	5,5	NE	51	44,3	10	19,6	41	80,4	2,8	1,4	9,8	5,6	3,0	NE	0,5476	0,80	0,38	1,67	0,5915
	Non-squamous	123	53,7	29	23,6	94	76,4	3,0	1,5	7,1	8,4	7,1	NE	64	55,7	22	34,4	42	65,6	1,5	1,4	2,8	5,3	2,6	NE	0,1176	0,64	0,36	1,12	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	4	26,7	11	73,3	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	2,6	0,7	NE	2,6	0,7	NE	0,9129	1,10	0,19	6,27	0,9194
	No	212	92,6	51	24,1	161	75,9	3,0	2,7	5,5	10,3	6,9	NE	108	93,9	29	26,9	79	73,1	1,6	1,5	3,0	5,6	3,0	NE	0,1413	0,71	0,44	1,12	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	4,1	NE	NE	4,1	NE	NE	0,3173				*

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	2	6,3	30	93,8	5,6	5,6	NE	NE	5,6	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	2,1	1,5	NE	NE	2,1	NE	0,3821	0,45	0,07	2,80	0,6371
	No	197	86,0	53	26,9	144	73,1	2,9	2,1	4,2	8,4	6,9	NE	97	84,3	29	29,9	68	70,1	1,6	1,4	3,0	5,5	3,0	NE	0,1356	0,70	0,44	1,12	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	29	25,4	85	74,6	4,0	2,9	7,1	NE	7,2	NE	65	56,5	20	30,8	45	69,2	2,6	1,4	4,3	5,5	2,8	NE	0,0598	0,58	0,32	1,03	0,4234
	>= 3	115	50,2	26	22,6	89	77,4	2,7	1,5	3,5	6,9	3,1	NE	50	43,5	12	24,0	38	76,0	1,6	1,4	4,1	5,6	2,8	NE	0,6715	0,86	0,43	1,72	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	32	27,4	85	72,6	3,1	2,7	6,9	8,3	6,9	NE	58	50,4	16	27,6	42	72,4	2,8	1,4	5,6	9,8	5,3	NE	0,5158	0,82	0,45	1,50	0,3523
	>= Median	112	48,9	23	20,5	89	79,5	2,8	1,4	4,2	NE	4,2	NE	57	49,6	16	28,1	41	71,9	1,5	1,4	2,8	3,3	2,1	NE	0,0999	0,58	0,30	1,12	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	51	24,2	160	75,8	2,9	2,1	4,2	10,3	5,8	NE	103	89,6	27	26,2	76	73,8	2,6	1,5	3,3	5,6	3,3	NE	0,3390	0,79	0,49	1,28	0,0869
	Unknown	18	7,9	4	22,2	14	77,8	8,3	3,5	NE	NE	8,3	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,3	0,7	NE	2,8	1,3	NE	0,0238	0,16	0,03	0,94	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCPC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:01

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD1L status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD1L unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Arm Or Shoulder [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interac- tion Test p-value (likeli- hood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	66	28,8	163	71,2	2,8	1,6	2,9	7,0	4,2	19,4	115	100,0	38	33,0	77	67,0	1,5	1,4	2,8	5,3	2,9	7,2	0,1175	0,72	0,48	1,09	
Sex	Male	165	72,1	49	29,7	116	70,3	2,8	2,2	4,1	7,3	4,4	19,4	77	67,0	22	28,6	55	71,4	1,5	1,4	2,9	5,6	2,9	NE	0,4029	0,80	0,48	1,34	0,6895
	Female	64	27,9	17	26,6	47	73,4	1,5	1,4	4,0	4,1	2,8	NE	38	33,0	16	42,1	22	57,9	1,4	1,4	3,0	3,9	1,5	7,0	0,2441	0,66	0,32	1,34	
Age	< 75	101	44,1	28	27,7	73	72,3	2,7	1,5	2,9	9,6	2,9	NE	49	42,6	15	30,6	34	69,4	1,7	1,4	3,9	5,3	2,8	NE	0,6628	0,87	0,46	1,64	0,4941
	>= 75	128	55,9	38	29,7	90	70,3	2,8	1,5	4,1	7,0	4,1	19,4	66	57,4	23	34,8	43	65,2	1,5	1,4	2,9	4,3	1,6	7,2	0,0712	0,61	0,36	1,05	
ECOG	0/1	48	21,0	15	31,3	33	68,8	4,0	2,7	4,4	42,1	4,1	NE	14	12,2	5	35,7	9	64,3	1,6	1,2	NE	5,6	1,6	NE	0,5305	0,72	0,26	2,01	0,5417
	2	165	72,1	49	29,7	116	70,3	2,2	1,5	2,9	7,0	2,9	10,2	88	76,5	29	33,0	59	67,0	1,5	1,4	2,9	5,3	2,8	9,7	0,2987	0,78	0,49	1,25	
	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	3,0	1,4	NE	NE	3,0	NE	13	11,3	4	30,8	9	69,2	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,3464	0,43	0,07	2,61	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	46	29,9	108	70,1	1,7	1,4	2,9	5,6	3,5	19,4	70	60,9	24	34,3	46	65,7	1,5	1,4	2,8	5,3	2,8	7,2	0,2479	0,74	0,45	1,23	0,5438
	North America	12	5,2	4	33,3	8	66,7	4,4	4,2	NE	7,1	4,2	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,0614	0,00	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	2,8	1,6	NE	NE	2,8	NE	19	16,5	8	42,1	11	57,9	1,5	1,4	4,3	3,9	1,5	NE	0,0778	0,35	0,10	1,18	
	Asia-Pacific	34	14,8	11	32,4	23	67,6	2,9	2,7	NE	9,6	4,0	NE	23	20,0	5	21,7	18	78,3	1,6	1,3	NE	NE	1,6	NE	0,8694	0,91	0,31	2,67	
Race/ethnicity	White	174	76,0	49	28,2	125	71,8	2,7	1,5	2,9	5,6	4,1	19,4	78	67,8	25	32,1	53	67,9	1,6	1,4	2,9	5,3	2,8	9,7	0,3363	0,79	0,48	1,29	0,1995
	Asian	36	15,7	12	33,3	24	66,7	2,9	1,6	9,6	9,6	4,0	NE	24	20,9	6	25,0	18	75,0	1,5	1,3	NE	NE	1,5	NE	0,7734	0,86	0,32	2,33	
	Others	15	6,6	3	20,0	12	80,0	10,2	1,4	NE	NE	10,2	NE	12	10,4	6	50,0	6	50,0	1,5	1,4	4,3	3,9	1,4	NE	0,0218	0,18	0,03	0,91	
	Unknown	4	1,7	2	50,0	2	50,0	0,8	0,8	NE	7,3	0,8	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	0,8	NE	NE	0,8	NE	NE	0,3173	0,00	0,00	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	7	25,9	20	74,1	1,5	1,4	NE	NE	4,0	NE	11	9,6	4	36,4	7	63,6	1,6	1,4	7,0	7,0	1,6	NE	0,7458	0,81	0,23	2,84	0,9396
	Current	46	20,1	14	30,4	32	69,6	2,8	1,4	4,1	9,6	2,8	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,4	1,2	5,6	5,3	1,4	NE	0,2966	0,61	0,24	1,55	
	Previous	156	68,1	45	28,8	111	71,2	2,8	1,6	4,1	7,0	4,3	19,4	81	70,4	27	33,3	54	66,7	1,5	1,4	2,8	4,3	2,8	NE	0,2190	0,74	0,45	1,20	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	31	29,2	75	70,8	2,9	2,2	4,1	7,0	4,2	NE	51	44,3	13	25,5	38	74,5	2,8	1,4	5,6	5,6	2,9	NE	0,3490	0,73	0,38	1,41	0,8543
	Non-squamous	123	53,7	35	28,5	88	71,5	2,1	1,4	3,5	7,1	3,5	42,1	64	55,7	25	39,1	39	60,9	1,5	1,4	2,8	4,3	1,7	9,7	0,2185	0,72	0,42	1,22	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	5	33,3	10	66,7	1,4	0,7	1,6	1,6	1,4	NE	6	5,2	3	50,0	3	50,0	1,6	0,7	3,9	3,9	0,7	NE	0,8891	1,11	0,25	5,01	0,8104
	No	212	92,6	60	28,3	152	71,7	2,8	2,2	4,0	7,1	4,3	19,4	108	93,9	35	32,4	73	67,6	1,5	1,4	2,8	5,3	2,9	9,7	0,0908	0,69	0,45	1,06	
	Missing	2	0,9	1	50,0	1	50,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	3	9,4	29	90,6	5,6	1,5	NE	NE	5,6	NE	18	15,7	5	27,8	13	72,2	1,4	0,8	NE	NE	1,4	NE	0,1216	0,33	0,08	1,43	0,2897
	No	197	86,0	63	32,0	134	68,0	2,7	1,6	2,9	7,0	4,1	10,2	97	84,3	33	34,0	64	66,0	1,6	1,4	2,9	5,3	2,9	7,2	0,2072	0,76	0,49	1,17	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	39	34,2	75	65,8	2,9	1,6	4,1	7,0	4,2	19,4	65	56,5	23	35,4	42	64,6	1,6	1,4	3,0	5,6	2,9	9,7	0,3581	0,78	0,46	1,32	0,4957
	>= 3	115	50,2	27	23,5	88	76,5	2,7	1,4	3,5	8,6	2,9	NE	50	43,5	15	30,0	35	70,0	1,4	1,4	2,8	4,3	1,5	NE	0,1723	0,63	0,33	1,22	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	36	30,8	81	69,2	2,9	1,5	4,2	8,6	4,4	42,1	58	50,4	23	39,7	35	60,3	1,5	1,4	3,0	5,3	2,8	9,7	0,0725	0,61	0,36	1,05	0,4612
	>= Median	112	48,9	30	26,8	82	73,2	2,2	1,5	2,8	4,3	2,8	NE	57	49,6	15	26,3	42	73,7	1,5	1,4	2,9	4,3	1,7	NE	0,6748	0,87	0,47	1,64	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	57	27,0	154	73,0	2,8	1,5	3,0	7,3	4,4	42,1	103	89,6	34	33,0	69	67,0	1,5	1,4	2,9	5,3	2,9	7,2	0,1120	0,71	0,46	1,09	0,7633
	Unknown	18	7,9	9	50,0	9	50,0	2,9	2,7	4,1	4,1	2,9	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,4315	0,59	0,16	2,22	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCPA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:59

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Other Parts [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event				log-rank	Hazard Ratio			Interac- tion Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likeli hood ratio)
All	n/a	229	100,0	61	26,6	168	73,4	2,8	1,7	3,0	13,1	5,8	42,1	115	100,0	36	31,3	79	68,7	1,4	1,4	2,8	4,2	2,8	NE	0,0633	0,67	0,44	1,02	
Sex	Male	165	72,1	45	27,3	120	72,7	2,8	1,7	3,1	14,7	5,4	NE	77	67,0	25	32,5	52	67,5	1,4	1,4	2,8	4,2	2,6	NE	0,0508	0,61	0,37	1,01	0,3322
	Female	64	27,9	16	25,0	48	75,0	2,8	1,4	6,8	6,9	3,4	NE	38	33,0	11	28,9	27	71,1	1,6	1,4	3,9	4,2	2,9	NE	0,6533	0,83	0,38	1,85	
Age	< 75	101	44,1	24	23,8	77	76,2	2,5	1,5	4,2	NE	4,2	NE	49	42,6	18	36,7	31	63,3	1,4	1,3	2,8	3,9	1,4	NE	0,1549	0,64	0,34	1,19	0,5478
	>= 75	128	55,9	37	28,9	91	71,1	2,8	2,5	3,7	10,4	3,7	19,4	66	57,4	18	27,3	48	72,7	1,7	1,4	3,9	4,2	2,8	NE	0,1513	0,65	0,36	1,17	
ECOG	0/1	48	21,0	13	27,1	35	72,9	5,8	2,9	14,7	13,1	8,2	NE	14	12,2	5	35,7	9	64,3	3,9	1,3	4,4	4,4	3,9	NE	0,2338	0,53	0,18	1,54	0,9930
	2	165	72,1	43	26,1	122	73,9	2,5	1,5	2,8	7,0	3,1	NE	88	76,5	26	29,5	62	70,5	1,4	1,4	2,8	4,2	2,8	NE	0,2874	0,76	0,47	1,26	
	3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	1,4	0,9	6,8	6,8	1,4	NE	13	11,3	5	38,5	8	61,5	1,4	0,7	NE	1,7	1,4	NE	0,5258	0,65	0,17	2,46	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	40	26,0	114	74,0	2,8	1,5	3,0	10,4	3,4	42,1	70	60,9	15	21,4	55	78,6	1,6	1,4	NE	NE	2,8	NE	0,9494	0,98	0,53	1,80	0,0942
	North America	12	5,2	3	25,0	9	75,0	14,7	1,5	NE	23,5	1,5	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	4,2	NE	NE	4,2	NE	NE	0,3940	0,32	0,02	5,15	
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	6,8	2,8	NE	NE	6,8	NE	19	16,5	11	57,9	8	42,1	1,5	1,3	3,0	3,0	1,5	4,2	0,0011	0,12	0,03	0,54	
	Asia-Pacific	34	14,8	14	41,2	20	58,8	2,8	1,7	5,4	8,2	2,9	NE	23	20,0	9	39,1	14	60,9	1,3	1,3	2,6	3,9	1,3	NE	0,3096	0,65	0,28	1,51	
Race/ethnicity	White	174	76,0	44	25,3	130	74,7	2,8	1,5	3,0	13,1	4,2	23,5	78	67,8	18	23,1	60	76,9	1,9	1,4	4,2	NE	3,0	NE	0,7726	0,92	0,52	1,62	0,0077
	Asian	36	15,7	14	38,9	22	61,1	2,8	1,7	5,4	8,2	2,9	NE	24	20,9	10	41,7	14	58,3	1,3	1,3	2,6	2,6	1,4	NE	0,2128	0,60	0,26	1,36	
	Others	15	6,6	1	6,7	14	93,3	NE	6,8	NE	NE	6,8	NE	12	10,4	8	66,7	4	33,3	1,4	1,3	2,9	2,9	1,4	3,9	0,0004	0,00	0,00	NE	
	Unknown	4	1,7	2	50,0	2	50,0	3,1	3,1	NE	3,5	3,1	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	6	22,2	21	77,8	2,8	1,7	NE	NE	2,8	NE	11	9,6	5	45,5	6	54,5	2,7	1,4	4,2	3,9	1,4	NE	0,3485	0,57	0,17	1,89	0,2233
	Current	46	20,1	17	37,0	29	63,0	1,4	1,4	2,8	2,8	2,7	42,1	23	20,0	5	21,7	18	78,3	2,6	1,4	NE	NE	2,6	NE	0,3809	1,57	0,57	4,36	
	Previous	156	68,1	38	24,4	118	75,6	2,9	2,5	5,8	13,1	6,9	23,5	81	70,4	26	32,1	55	67,9	1,4	1,3	2,8	4,2	2,8	NE	0,0199	0,55	0,33	0,92	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	28	26,4	78	73,6	2,8	1,5	4,0	23,5	4,0	NE	51	44,3	13	25,5	38	74,5	1,4	1,3	2,8	3,0	1,9	NE	0,2581	0,68	0,35	1,33	0,8653
	Non-squamous	123	53,7	33	26,8	90	73,2	2,8	1,6	3,5	10,4	3,5	19,4	64	55,7	23	35,9	41	64,1	1,5	1,4	2,9	4,2	2,9	NE	0,1209	0,65	0,37	1,13	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	2	13,3	13	86,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	6	5,2	3	50,0	3	50,0	1,6	0,7	3,9	3,9	0,7	NE	0,3911	0,44	0,07	2,96	0,4938
	No	212	92,6	57	26,9	155	73,1	2,8	2,5	3,4	13,1	5,8	42,1	108	93,9	33	30,6	75	69,4	1,4	1,4	2,8	4,2	2,8	NE	0,0763	0,67	0,43	1,05	
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	1,6	1,6	NE	2,3	1,6	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4795	>999.99	0,00	NE	

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	6	18,8	26	81,3	1,4	1,3	NE	3,5	1,4	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	1,4	0,9	NE	4,4	1,4	NE	0,9072	1,08	0,30	3,91	0,4487
	No	197	86,0	55	27,9	142	72,1	2,8	2,5	3,4	13,1	6,8	42,1	97	84,3	32	33,0	65	67,0	1,4	1,4	2,8	3,9	2,8	NE	0,0447	0,63	0,40	0,99	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	34	29,8	80	70,2	2,8	1,7	4,2	14,7	6,9	NE	65	56,5	21	32,3	44	67,7	1,5	1,4	3,0	4,2	2,8	NE	0,1860	0,69	0,39	1,20	0,8142
	>= 3	115	50,2	27	23,5	88	76,5	2,7	1,4	3,1	6,8	3,1	NE	50	43,5	15	30,0	35	70,0	1,4	1,4	2,9	2,9	1,7	NE	0,1563	0,63	0,33	1,20	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	36	30,8	81	69,2	2,8	2,7	4,2	10,4	6,8	23,5	58	50,4	22	37,9	36	62,1	1,6	1,4	2,8	3,9	2,8	NE	0,0498	0,58	0,34	1,01	0,6700
	>= Median	112	48,9	25	22,3	87	77,7	2,5	1,5	3,5	NE	3,4	NE	57	49,6	14	24,6	43	75,4	1,4	1,4	4,4	NE	2,9	NE	0,5447	0,82	0,42	1,58	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	52	24,6	159	75,4	2,8	1,6	3,0	19,4	4,2	NE	103	89,6	31	30,1	72	69,9	1,4	1,4	2,9	4,2	2,9	NE	0,1222	0,70	0,45	1,10	0,8665
	Unknown	18	7,9	9	50,0	9	50,0	6,9	1,7	10,4	8,2	6,9	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,4	0,7	NE	2,8	1,4	NE	0,0801	0,29	0,07	1,26	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCPO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:05

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD11 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD11 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Sore Mouth [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event				log-rank	Hazard Ratio			Interac- tion Test		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likeli hood ratio)
All	n/a	229	100,0	50	21,8	179	78,2	4,3	2,8	5,9	23,5	9,7	NE	115	100,0	20	17,4	95	82,6	4,1	2,8	7,0	NE	5,6	NE	0,8028	0,93	0,55	1,59	
Sex	Male	165	72,1	36	21,8	129	78,2	4,4	2,9	8,2	23,5	9,6	NE	77	67,0	13	16,9	64	83,1	2,8	1,7	NE	NE	4,3	NE	0,6997	0,88	0,46	1,68	0,5351
	Female	64	27,9	14	21,9	50	78,1	3,6	1,4	NE	12,4	4,3	NE	38	33,0	7	18,4	31	81,6	4,1	2,9	NE	7,0	4,1	NE	0,7791	1,14	0,45	2,88	
Age	< 75	101	44,1	23	22,8	78	77,2	4,3	1,6	8,2	NE	8,2	NE	49	42,6	9	18,4	40	81,6	4,1	2,7	NE	NE	4,3	NE	0,7454	1,14	0,52	2,47	0,5969
	>= 75	128	55,9	27	21,1	101	78,9	4,3	2,8	9,7	23,5	9,7	NE	66	57,4	11	16,7	55	83,3	2,9	1,4	NE	NE	4,1	NE	0,4167	0,74	0,36	1,53	
ECOG	0/1	48	21,0	8	16,7	40	83,3	23,5	4,4	NE	25,6	23,5	NE	14	12,2	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,2156	>999,99	0,00	NE	0,1515
	2	165	72,1	39	23,6	126	76,4	3,1	2,7	5,6	12,4	5,9	NE	88	76,5	17	19,3	71	80,7	2,9	1,4	5,6	NE	4,1	NE	0,8498	0,95	0,53	1,69	
	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	3,6	0,7	NE	5,7	3,6	NE	13	11,3	3	23,1	10	76,9	2,8	1,7	NE	7,0	2,8	NE	0,6936	0,72	0,14	3,71	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	23	14,9	131	85,1	5,9	4,2	25,6	25,6	12,4	NE	70	60,9	13	18,6	57	81,4	4,1	1,4	7,0	NE	4,1	NE	0,0667	0,53	0,26	1,06	0,2254
	North America	12	5,2	7	58,3	5	41,7	1,4	1,4	4,4	4,3	1,4	5,6	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,8889	0,84	0,08	9,06	
	Central and South America	29	12,7	6	20,7	23	79,3	2,8	1,6	NE	NE	2,8	NE	19	16,5	3	15,8	16	84,2	4,3	2,9	NE	NE	4,3	NE	0,5046	1,60	0,40	6,50	
	Asia-Pacific	34	14,8	14	41,2	20	58,8	1,4	1,4	8,2	9,6	2,6	NE	23	20,0	3	13,0	20	87,0	NE	1,7	NE	NE	NE	NE	0,1462	2,47	0,70	8,67	
Race/ethnicity	White	174	76,0	28	16,1	146	83,9	5,6	4,3	12,4	25,6	12,4	NE	78	67,8	14	17,9	64	82,1	4,1	2,8	NE	NE	5,6	NE	0,1551	0,62	0,32	1,20	0,2293
	Asian	36	15,7	14	38,9	22	61,1	1,6	1,4	8,2	9,6	2,6	NE	24	20,9	4	16,7	20	83,3	2,7	1,4	NE	NE	2,7	NE	0,2516	1,91	0,62	5,90	
	Others	15	6,6	6	40,0	9	60,0	2,7	1,6	5,6	3,6	2,7	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	4,3	2,9	NE	4,3	4,3	NE	0,3296	2,20	0,43	11,16	
	Unknown	4	1,7	2	50,0	2	50,0	3,1	3,1	NE	3,5	3,1	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	7	25,9	20	74,1	1,7	1,4	NE	NE	2,6	NE	11	9,6	2	18,2	9	81,8	5,6	1,4	NE	NE	5,6	NE	0,4425	1,85	0,38	9,05	0,5835
	Current	46	20,1	8	17,4	38	82,6	8,2	1,7	NE	25,6	8,2	NE	23	20,0	2	8,7	21	91,3	4,3	4,3	NE	NE	4,3	NE	0,8247	1,20	0,24	5,87	
	Previous	156	68,1	35	22,4	121	77,6	4,3	2,9	7,1	12,4	9,6	NE	81	70,4	16	19,8	65	80,2	2,9	1,7	7,0	NE	4,1	NE	0,4543	0,79	0,43	1,45	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	18	17,0	88	83,0	4,4	2,8	NE	NE	11,0	NE	51	44,3	5	9,8	46	90,2	3,0	2,7	NE	NE	NE	NE	0,9613	1,02	0,38	2,80	0,9550
	Non-squamous	123	53,7	32	26,0	91	74,0	3,5	2,1	5,6	9,6	5,7	NE	64	55,7	15	23,4	49	76,6	4,1	1,4	7,0	7,0	4,3	NE	0,9022	0,96	0,51	1,80	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,6	0,7	NE	NE	1,6	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	NE	0,8	NE	NE	0,8	NE	0,6430	1,70	0,18	16,54	0,7694
	No	212	92,6	47	22,2	165	77,8	4,3	2,9	5,9	23,5	9,7	NE	108	93,9	19	17,6	89	82,4	3,0	2,7	7,0	NE	5,6	NE	0,7211	0,91	0,53	1,56	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	7	21,9	25	78,1	2,6	1,1	5,6	5,6	2,6	NE	18	15,7	0	0,0	18	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,0453	>999.99	0,00	NE	0,0054
	No	197	86,0	43	21,8	154	78,2	4,4	2,9	8,2	23,5	9,7	NE	97	84,3	20	20,6	77	79,4	3,0	1,7	5,6	NE	4,3	NE	0,2949	0,75	0,44	1,29	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	29	25,4	85	74,6	4,3	2,8	8,2	23,5	8,2	NE	65	56,5	10	15,4	55	84,6	4,1	2,7	NE	NE	7,0	NE	0,6367	1,19	0,57	2,47	0,3109
	>= 3	115	50,2	21	18,3	94	81,7	3,6	2,8	12,4	25,6	11,0	NE	50	43,5	10	20,0	40	80,0	2,9	1,4	5,6	5,6	2,9	NE	0,3361	0,69	0,32	1,48	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	29	24,8	88	75,2	4,4	2,9	9,6	23,5	9,6	NE	58	50,4	10	17,2	48	82,8	4,1	1,7	NE	NE	7,0	NE	0,9112	1,04	0,50	2,17	0,5567
	>= Median	112	48,9	21	18,8	91	81,3	2,9	2,7	8,2	NE	5,6	NE	57	49,6	10	17,5	47	82,5	2,9	1,4	5,6	5,6	4,1	NE	0,6743	0,85	0,40	1,82	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	44	20,9	167	79,1	4,2	2,8	7,1	25,6	9,7	NE	103	89,6	18	17,5	85	82,5	3,0	2,7	NE	NE	5,6	NE	0,8927	0,96	0,55	1,68	0,9519
	Unknown	18	7,9	6	33,3	12	66,7	5,6	1,7	23,5	23,5	5,6	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	4,1	1,4	NE	4,1	NE	NE	0,4087	0,42	0,05	3,47	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCSM_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:08

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PD1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PD1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dysphagia [EORTC QLQ-LC13]

MODEL: Unstratified Analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					Patients		Patients with Event		Censored		Time to event					log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)		95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	Hazard Ratio		95% Lower CL	95% Upper CL
All	n/a	229	100,0	43	18,8	186	81,2	4,3	2,8	11,1	46,3	11,5	NE	115	100,0	22	19,1	93	80,9	2,8	1,5	NE	NE	6,9	NE	0,3642	0,79	0,47	1,32	
Sex	Male	165	72,1	32	19,4	133	80,6	4,3	2,8	13,2	46,3	13,2	NE	77	67,0	12	15,6	65	84,4	4,5	1,5	NE	NE	NE	NE	0,8736	0,95	0,48	1,86	0,4566
	Female	64	27,9	11	17,2	53	82,8	2,9	2,6	11,5	11,5	6,9	NE	38	33,0	10	26,3	28	73,7	1,6	1,4	5,6	5,6	2,0	NE	0,2995	0,64	0,27	1,51	
Age	< 75	101	44,1	14	13,9	87	86,1	9,6	3,1	NE	NE	13,2	NE	49	42,6	9	18,4	40	81,6	2,8	1,4	NE	NE	NE	NE	0,3376	0,66	0,29	1,54	0,5687
	>= 75	128	55,9	29	22,7	99	77,3	2,8	2,7	5,7	13,3	5,7	NE	66	57,4	13	19,7	53	80,3	1,7	1,4	NE	NE	5,6	NE	0,6932	0,87	0,45	1,71	
ECOG	0/1	48	21,0	11	22,9	37	77,1	3,5	1,4	NE	NE	13,3	NE	14	12,2	2	14,3	12	85,7	NE	1,2	NE	NE	NE	NE	0,5609	1,56	0,34	7,07	0,0011
	2	165	72,1	32	19,4	133	80,6	4,0	2,8	9,6	46,3	11,1	NE	88	76,5	14	15,9	74	84,1	3,1	1,5	NE	NE	6,9	NE	0,9270	0,97	0,51	1,83	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	13	11,3	6	46,2	7	53,8	1,4	0,9	1,7	1,6	1,4	NE	0,0026	0,00	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	28	18,2	126	81,8	4,4	2,9	11,5	46,3	11,5	NE	70	60,9	13	18,6	57	81,4	2,8	1,4	NE	NE	5,6	NE	0,3258	0,71	0,36	1,40	0,5287
	North America	12	5,2	2	16,7	10	83,3	2,8	1,4	NE	NE	2,8	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	0,6495	0,58	0,05	6,38	
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	6,9	2,7	NE	NE	6,9	NE	19	16,5	5	26,3	14	73,7	2,0	1,5	NE	NE	2,0	NE	0,2415	0,46	0,12	1,75	
	Asia-Pacific	34	14,8	9	26,5	25	73,5	2,7	1,4	NE	NE	9,6	NE	23	20,0	3	13,0	20	87,0	NE	1,6	NE	NE	NE	NE	0,4519	1,65	0,44	6,14	
Race/ethnicity	White	174	76,0	32	18,4	142	81,6	4,3	2,8	11,1	46,3	11,1	NE	78	67,8	15	19,2	63	80,8	2,8	1,4	NE	NE	5,6	NE	0,3705	0,75	0,40	1,41	0,5262
	Asian	36	15,7	9	25,0	27	75,0	2,7	1,4	NE	NE	9,6	NE	24	20,9	4	16,7	20	83,3	1,7	1,4	NE	NE	NE	NE	0,6874	1,28	0,39	4,20	
	Others	15	6,6	2	13,3	13	86,7	2,8	2,7	NE	NE	2,8	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	1,5	1,3	NE	NE	1,5	NE	0,3761	0,45	0,07	2,74	
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Smoking history	Never	27	11,8	7	25,9	20	74,1	2,6	1,4	11,5	11,1	2,8	NE	11	9,6	2	18,2	9	81,8	5,6	1,3	NE	NE	5,6	NE	0,6285	1,49	0,30	7,49	0,4683
	Current	46	20,1	7	15,2	39	84,8	9,6	2,7	NE	NE	13,2	NE	23	20,0	2	8,7	21	91,3	NE	2,8	NE	NE	NE	NE	0,8675	1,14	0,23	5,59	
	Previous	156	68,1	29	18,6	127	81,4	4,0	2,8	13,3	46,3	13,3	NE	81	70,4	18	22,2	63	77,8	1,6	1,4	6,9	NE	4,5	NE	0,1764	0,66	0,36	1,21	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	21	19,8	85	80,2	2,9	2,7	NE	46,3	46,3	NE	51	44,3	6	11,8	45	88,2	4,5	2,0	NE	NE	4,5	NE	0,8509	1,09	0,44	2,74	0,3880
	Non-squamous	123	53,7	22	17,9	101	82,1	5,7	2,8	11,5	13,3	11,1	NE	64	55,7	16	25,0	48	75,0	1,6	1,4	6,9	NE	5,6	NE	0,1858	0,64	0,34	1,24	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	2	13,3	13	86,7	3,1	0,7	NE	NE	3,1	NE	6	5,2	3	50,0	3	50,0	1,5	1,3	NE	3,1	1,3	NE	0,1753	0,30	0,05	1,87	0,1543
	No	212	92,6	41	19,3	171	80,7	4,3	2,8	11,1	46,3	11,5	NE	108	93,9	19	17,6	89	82,4	2,8	1,5	NE	NE	6,9	NE	0,6245	0,87	0,50	1,51	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	3	9,4	29	90,6	5,6	2,6	NE	NE	5,6	NE	18	15,7	3	16,7	15	83,3	4,5	0,9	NE	NE	1,5	NE	0,5218	0,60	0,12	2,96	0,7942
	No	197	86,0	40	20,3	157	79,7	4,0	2,8	11,1	46,3	11,5	NE	97	84,3	19	19,6	78	80,4	2,8	1,5	NE	NE	6,9	NE	0,4456	0,81	0,46	1,40	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	24	21,1	90	78,9	5,6	2,8	13,3	46,3	11,1	NE	65	56,5	12	18,5	53	81,5	3,1	1,4	NE	NE	NE	NE	0,7942	0,91	0,45	1,84	0,5466
	>= 3	115	50,2	19	16,5	96	83,5	4,0	2,7	13,2	NE	11,5	NE	50	43,5	10	20,0	40	80,0	1,6	1,4	NE	5,6	1,7	NE	0,2846	0,66	0,30	1,43	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	22	18,8	95	81,2	4,0	2,8	NE	46,3	13,3	NE	58	50,4	10	17,2	48	82,8	NE	1,6	NE	NE	NE	NE	0,9066	0,96	0,45	2,05	0,4428
	>= Median	112	48,9	21	18,8	91	81,3	4,3	2,7	9,6	13,2	5,7	NE	57	49,6	12	21,1	45	78,9	1,6	1,4	5,6	6,9	3,1	NE	0,1809	0,61	0,30	1,26	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	35	16,6	176	83,4	5,6	2,8	13,2	46,3	13,2	NE	103	89,6	18	17,5	85	82,5	2,8	1,5	NE	NE	6,9	NE	0,3658	0,77	0,43	1,36	0,7990
	Unknown	18	7,9	8	44,4	10	55,6	2,7	1,4	5,7	5,7	2,7	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,6	1,3	NE	3,1	1,6	NE	0,7029	0,78	0,21	2,88	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCDS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:53

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Peripheral Neuropathy [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	60	26,2	169	73,8	2,9	2,7	4,2	9,4	6,9	44,2	115	100,0	28	24,3	87	75,7	2,9	1,5	3,4	9,6	3,4	NE	0,6289	0,89	0,57	1,41	
Sex	Male	165	72,1	47	28,5	118	71,5	2,8	1,6	4,2	9,9	5,6	NE	77	67,0	14	18,2	63	81,8	3,1	2,8	11,8	11,8	4,1	NE	0,3101	1,36	0,75	2,49	0,0245
	Female	64	27,9	13	20,3	51	79,7	4,1	1,6	8,4	8,4	4,2	NE	38	33,0	14	36,8	24	63,2	1,4	1,4	3,0	3,0	1,5	NE	0,0230	0,41	0,19	0,91	
Age	< 75	101	44,1	27	26,7	74	73,3	2,7	1,5	3,0	9,4	3,0	NE	49	42,6	13	26,5	36	73,5	3,0	1,4	9,6	9,6	3,1	NE	0,9567	0,98	0,50	1,92	0,9923
	>= 75	128	55,9	33	25,8	95	74,2	4,1	2,6	5,0	9,9	5,0	NE	66	57,4	15	22,7	51	77,3	2,9	1,5	5,6	5,6	3,3	NE	0,5690	0,83	0,45	1,56	
ECOG	0/1	48	21,0	12	25,0	36	75,0	5,0	2,9	15,1	15,1	8,4	NE	14	12,2	5	35,7	9	64,3	3,3	1,4	11,8	5,6	3,3	NE	0,2282	0,53	0,18	1,52	0,1275
	2	165	72,1	44	26,7	121	73,3	2,7	1,5	3,0	9,4	4,4	NE	88	76,5	16	18,2	72	81,8	3,0	1,5	9,6	9,6	5,6	NE	0,3046	1,35	0,76	2,41	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	3,0	0,7	7,5	7,5	1,5	NE	13	11,3	7	53,8	6	46,2	1,4	0,7	2,8	2,8	1,4	3,4	0,1714	0,40	0,10	1,56	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	37	24,0	117	76,0	4,1	2,8	5,6	9,4	6,9	19,4	70	60,9	16	22,9	54	77,1	2,8	1,4	5,6	9,6	4,1	11,8	0,4413	0,79	0,43	1,44	0,6236
	North America	12	5,2	1	8,3	11	91,7	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	3,4	3,4	NE	NE	3,4	NE	0,4795	0,38	0,02	6,21	
	Central and South America	29	12,7	11	37,9	18	62,1	1,4	0,7	2,7	2,8	1,4	NE	19	16,5	6	31,6	13	68,4	1,5	1,4	NE	NE	1,5	NE	0,3467	1,62	0,59	4,43	
	Asia-Pacific	34	14,8	11	32,4	23	67,6	2,8	2,7	NE	NE	2,9	NE	23	20,0	5	21,7	18	78,3	3,1	1,7	NE	3,3	3,1	NE	0,9630	0,97	0,34	2,83	
Race/ethnicity	White	174	76,0	40	23,0	134	77,0	4,2	2,8	6,9	9,9	6,9	44,2	78	67,8	18	23,1	60	76,9	2,9	1,4	5,6	9,6	4,1	NE	0,4164	0,79	0,45	1,40	0,2634
	Asian	36	15,7	11	30,6	25	69,4	2,8	2,7	NE	NE	2,9	NE	24	20,9	6	25,0	18	75,0	3,1	1,4	NE	3,3	3,1	NE	0,7129	0,83	0,30	2,26	
	Others	15	6,6	9	60,0	6	40,0	1,4	1,3	1,6	1,5	1,4	2,8	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,5	1,3	NE	2,6	1,5	NE	0,1015	2,62	0,79	8,68	
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Smoking history	Never	27	11,8	6	22,2	21	77,8	4,1	2,8	9,4	9,4	4,1	NE	11	9,6	5	45,5	6	54,5	2,0	1,4	5,6	3,3	1,4	NE	0,2685	0,51	0,15	1,71	0,3719
	Current	46	20,1	15	32,6	31	67,4	1,4	1,4	2,7	44,2	2,1	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	1,4	1,4	5,6	5,6	1,4	NE	0,5228	0,74	0,29	1,88	
	Previous	156	68,1	39	25,0	117	75,0	2,9	2,7	5,6	9,9	6,9	NE	81	70,4	16	19,8	65	80,2	3,1	1,7	NE	11,8	4,1	NE	0,7630	1,09	0,61	1,97	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	26	24,5	80	75,5	2,9	2,7	4,4	NE	4,4	NE	51	44,3	6	11,8	45	88,2	5,6	2,9	NE	11,8	5,6	NE	0,4244	1,44	0,59	3,53	0,2096
	Non-squamous	123	53,7	34	27,6	89	72,4	2,8	1,6	5,6	9,4	5,6	19,4	64	55,7	22	34,4	42	65,6	1,5	1,4	3,3	5,6	3,1	NE	0,3015	0,75	0,43	1,30	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,5	0,7	NE	NE	1,4	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	2,6	2,6	NE	NE	2,6	NE	0,5163	2,09	0,21	20,37	0,7772
	No	212	92,6	57	26,9	155	73,1	2,9	2,7	4,2	9,4	5,6	44,2	108	93,9	26	24,1	82	75,9	2,9	1,5	3,4	9,6	3,3	NE	0,7007	0,91	0,57	1,46	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	4,1	NE	NE	4,1	NE	NE	0,3173				*

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	4	12,5	28	87,5	5,6	0,8	NE	NE	5,6	NE	18	15,7	1	5,6	17	94,4	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,4339	2,36	0,26	21,57	0,2832
	No	197	86,0	56	28,4	141	71,6	2,8	2,6	4,2	9,4	5,6	44,2	97	84,3	27	27,8	70	72,2	2,8	1,5	3,3	5,6	3,3	NE	0,3981	0,82	0,51	1,31	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	37	32,5	77	67,5	2,9	1,6	4,3	7,5	4,4	19,4	65	56,5	17	26,2	48	73,8	3,0	1,4	5,6	9,6	3,3	NE	0,8534	0,95	0,53	1,70	0,6177
	>= 3	115	50,2	23	20,0	92	80,0	2,8	2,6	9,4	9,4	8,4	NE	50	43,5	11	22,0	39	78,0	1,7	1,4	5,6	5,6	2,8	NE	0,5100	0,78	0,38	1,62	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	34	29,1	83	70,9	3,0	1,5	6,9	9,9	7,5	44,2	58	50,4	15	25,9	43	74,1	3,0	1,4	9,6	9,6	3,3	NE	0,6876	0,88	0,47	1,65	0,9693
	>= Median	112	48,9	26	23,2	86	76,8	2,8	2,1	4,2	5,6	2,9	NE	57	49,6	13	22,8	44	77,2	2,8	1,4	5,6	5,6	2,9	NE	0,7654	0,90	0,46	1,77	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	52	24,6	159	75,4	2,8	2,1	4,2	9,9	5,6	NE	103	89,6	24	23,3	79	76,7	2,9	1,5	4,1	9,6	3,4	NE	0,8397	0,95	0,58	1,55	0,4710
	Unknown	18	7,9	8	44,4	10	55,6	4,2	2,7	8,4	8,4	4,2	NE	12	10,4	4	33,3	8	66,7	1,4	1,3	NE	3,1	1,4	NE	0,2026	0,41	0,10	1,67	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:03

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points ALOPECIA [EORTC QLQ-LC13]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
Name	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test (likelihood ratio)
		n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
All	n/a	229	100,0	33	14,4	196	85,6	7,1	4,2	27,6	44,4	27,6	NE	115	100,0	32	27,8	83	72,2	2,4	1,6	4,1	4,6	4,1	19,6	<.0001	0,37	0,22	0,61	
Sex	Male	165	72,1	27	16,4	138	83,6	10,3	4,2	27,6	44,4	13,2	NE	77	67,0	19	24,7	58	75,3	2,4	1,4	4,3	13,0	4,1	NE	0,0107	0,46	0,25	0,85	0,2541
	Female	64	27,9	6	9,4	58	90,6	5,6	2,8	NE	NE	NE	NE	38	33,0	13	34,2	25	65,8	2,8	1,4	4,2	4,2	3,1	4,9	0,0032	0,25	0,10	0,68	
Age	< 75	101	44,1	13	12,9	88	87,1	7,1	4,2	NE	44,4	13,2	NE	49	42,6	16	32,7	33	67,3	2,8	1,4	4,3	4,6	3,4	NE	0,0011	0,30	0,14	0,65	0,5945
	>= 75	128	55,9	20	15,6	108	84,4	5,6	2,9	NE	27,6	12,2	NE	66	57,4	16	24,2	50	75,8	2,4	1,4	4,2	4,3	3,1	NE	0,0115	0,43	0,22	0,84	
ECOG	0/1	48	21,0	7	14,6	41	85,4	12,2	4,4	NE	NE	12,2	NE	14	12,2	1	7,1	13	92,9	NE	3,0	NE	NE	NE	NE	0,7169	1,48	0,18	12,34	0,2269
	2	165	72,1	22	13,3	143	86,7	7,1	5,6	NE	44,4	13,2	NE	88	76,5	25	28,4	63	71,6	2,1	1,4	4,2	4,3	4,1	NE	0,0002	0,34	0,19	0,61	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	1,5	1,4	NE	4,2	1,5	NE	13	11,3	6	46,2	7	53,8	1,5	1,4	3,4	2,4	1,4	NE	0,4843	0,63	0,17	2,32	
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	19	12,3	135	87,7	10,3	5,6	44,4	44,4	27,6	NE	70	60,9	20	28,6	50	71,4	1,6	1,4	4,2	4,3	3,3	NE	<.0001	0,25	0,13	0,48	0,3941
	North America	12	5,2	2	16,7	10	83,3	12,2	1,4	NE	12,2	12,2	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	3,4	3,4	NE	NE	3,4	NE	0,4795	0,38	0,02	6,21	
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	5,6	1,5	NE	NE	5,6	NE	19	16,5	4	21,1	15	78,9	3,1	2,0	NE	NE	3,1	NE	0,8301	0,86	0,21	3,47	
	Asia-Pacific	34	14,8	8	23,5	26	76,5	4,0	1,5	NE	NE	NE	NE	23	20,0	7	30,4	16	69,6	2,1	0,7	NE	13,0	2,1	NE	0,3108	0,59	0,21	1,66	
Race/ethnicity	White	174	76,0	22	12,6	152	87,4	10,3	5,6	44,4	44,4	13,2	NE	78	67,8	22	28,2	56	71,8	2,8	1,4	4,2	4,3	3,4	NE	<.0001	0,28	0,15	0,51	0,3094
	Asian	36	15,7	8	22,2	28	77,8	4,0	1,5	NE	NE	NE	NE	24	20,9	8	33,3	16	66,7	1,6	1,4	13,0	13,0	1,6	NE	0,1967	0,52	0,19	1,42	
	Others	15	6,6	3	20,0	12	80,0	2,8	1,4	NE	NE	NE	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	4,3	3,1	NE	NE	4,3	NE	0,5989	1,62	0,26	9,93	
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Smoking history	Never	27	11,8	5	18,5	22	81,5	4,2	2,8	NE	NE	4,2	NE	11	9,6	4	36,4	7	63,6	1,4	0,7	NE	NE	1,4	NE	0,4038	0,57	0,15	2,16	0,7501
	Current	46	20,1	6	13,0	40	87,0	13,2	10,3	NE	44,4	13,2	NE	23	20,0	5	21,7	18	78,3	4,2	2,8	4,9	4,3	4,2	NE	0,0054	0,16	0,04	0,69	
	Previous	156	68,1	22	14,1	134	85,9	7,1	4,0	NE	NE	27,6	NE	81	70,4	23	28,4	58	71,6	2,1	1,6	3,4	4,6	3,3	19,6	0,0016	0,39	0,22	0,72	
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	10	9,4	96	90,6	44,4	44,4	NE	44,4	44,4	NE	51	44,3	8	15,7	43	84,3	4,2	2,0	NE	NE	4,2	NE	0,0277	0,36	0,14	0,93	0,6561
	Non-squamous	123	53,7	23	18,7	100	81,3	5,6	2,8	12,2	27,6	10,3	NE	64	55,7	24	37,5	40	62,5	1,7	1,4	3,1	4,3	3,0	NE	0,0016	0,40	0,22	0,72	
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,5	0,7	NE	NE	1,4	NE	6	5,2	2	33,3	4	66,7	1,6	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,9811	0,98	0,15	6,26	0,3909
	No	212	92,6	30	14,2	182	85,8	10,3	4,4	44,4	44,4	27,6	NE	108	93,9	29	26,9	79	73,1	2,4	1,6	4,2	4,9	3,4	19,6	<.0001	0,36	0,21	0,60	
	Missing	2	0,9	0	0,0	2	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	1	100,0	0	0,0	4,1	NE	NE	4,1	NE	NE	0,3173				*

		Atezolizumab (N=229)											Chemotherapy (N=115)											Atezolizumab vs. Chemotherapy						
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interac-tion Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	3	9,4	29	90,6	2,8	2,8	NE	5,6	2,8	NE	18	15,7	4	22,2	14	77,8	2,1	2,1	NE	3,3	2,1	NE	0,3370	0,48	0,11	2,20	0,7959
	No	197	86,0	30	15,2	167	84,8	10,3	4,2	44,4	44,4	13,2	NE	97	84,3	28	28,9	69	71,1	2,4	1,4	4,2	4,9	4,2	NE	<.0001	0,36	0,21	0,61	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	19	16,7	95	83,3	10,3	4,4	44,4	44,4	27,6	NE	65	56,5	18	27,7	47	72,3	3,4	1,6	4,6	13,0	4,2	NE	0,0015	0,35	0,18	0,69	0,9260
	>= 3	115	50,2	14	12,2	101	87,8	7,1	2,8	NE	NE	13,2	NE	50	43,5	14	28,0	36	72,0	1,7	1,4	3,3	4,1	2,1	NE	0,0071	0,37	0,18	0,79	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	24	20,5	93	79,5	4,0	2,8	NE	27,6	12,2	NE	58	50,4	14	24,1	44	75,9	4,2	2,0	NE	13,0	4,3	NE	0,3001	0,70	0,36	1,38	0,0072
	>= Median	112	48,9	9	8,0	103	92,0	10,3	5,6	NE	44,4	13,2	NE	57	49,6	18	31,6	39	68,4	1,6	1,4	3,1	3,3	1,7	19,6	<.0001	0,15	0,06	0,35	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	28	13,3	183	86,7	10,3	4,4	NE	44,4	13,2	NE	103	89,6	27	26,2	76	73,8	2,8	1,6	4,2	4,9	4,2	19,6	0,0003	0,38	0,22	0,65	0,8001
	Unknown	18	7,9	5	27,8	13	72,2	2,9	1,5	NE	27,6	2,9	NE	12	10,4	5	41,7	7	58,3	1,6	0,7	3,1	3,1	1,6	NE	0,1134	0,35	0,09	1,35	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T10LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:49

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Deterioration of 15 Points Health State (VAS)[EQ-5D-5L]
 MODEL: Unstratified Analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Efficacy)

		Atezolizumab (N=229)													Chemotherapy (N=115)													Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)		
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL			
All	n/a	229	100,0	66	28,8	163	71,2	2,8	2,1	4,2	9,7	6,9	20,8	115	100,0	24	20,9	91	79,1	2,8	2,2	5,6	8,3	4,2	NE	0,9591	0,99	0,61	1,59			
Sex	Male	165	72,1	45	27,3	120	72,7	3,0	2,1	6,9	13,6	9,6	NE	77	67,0	17	22,1	60	77,9	2,8	2,2	6,7	8,3	4,2	NE	0,4617	0,81	0,46	1,43	0,1136		
	Female	64	27,9	21	32,8	43	67,2	2,6	1,4	4,3	5,6	2,8	9,4	38	33,0	7	18,4	31	81,6	2,8	1,4	NE	NE	4,2	NE	0,2261	1,70	0,71	4,06			
Age	< 75	101	44,1	29	28,7	72	71,3	2,8	1,4	4,2	9,6	4,2	NE	49	42,6	12	24,5	37	75,5	2,7	1,4	5,6	NE	4,2	NE	0,8878	1,05	0,53	2,08	0,9174		
	>= 75	128	55,9	37	28,9	91	71,1	3,1	2,5	5,6	11,1	6,0	20,8	66	57,4	12	18,2	54	81,8	2,9	2,8	8,3	8,3	4,2	NE	0,7745	0,91	0,46	1,78			
ECOG	0/1	48	21,0	12	25,0	36	75,0	5,3	2,8	34,3	20,8	6,9	NE	14	12,2	3	21,4	11	78,6	6,7	2,7	NE	NE	3,1	NE	0,9260	0,94	0,26	3,39	0,8921		
	2	165	72,1	51	30,9	114	69,1	2,6	1,6	4,0	9,6	5,6	13,2	88	76,5	20	22,7	68	77,3	2,8	1,4	4,2	8,3	4,2	NE	0,9795	1,01	0,59	1,71			
	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	2,8	0,7	NE	NE	2,8	NE	13	11,3	1	7,7	12	92,3	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	0,3807	2,65	0,27	25,58			
Geographic region	Europe and Middle East	154	67,2	47	30,5	107	69,5	2,8	1,6	4,2	9,4	5,6	13,2	70	60,9	15	21,4	55	78,6	2,8	1,4	5,6	5,6	2,9	NE	0,7268	0,90	0,50	1,63	0,5059		
	North America	12	5,2	3	25,0	9	75,0	20,8	4,3	NE	34,3	4,3	NE	3	2,6	1	33,3	2	66,7	4,2	NE	NE	4,2	NE	NE	0,0253	0,00	0,00	NE			
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	4,2	1,4	NE	NE	4,2	NE	19	16,5	5	26,3	14	73,7	4,2	1,4	NE	6,7	4,2	NE	0,5857	0,69	0,18	2,64			
	Asia-Pacific	34	14,8	12	35,3	22	64,7	2,8	1,7	9,6	9,6	4,2	NE	23	20,0	3	13,0	20	87,0	2,7	2,7	NE	NE	2,7	NE	0,2928	1,95	0,55	6,96			
Race/ethnicity	White	174	76,0	52	29,9	122	70,1	2,8	1,7	4,2	9,4	5,6	13,6	78	67,8	19	24,4	59	75,6	2,8	1,4	4,2	5,6	3,1	NE	0,4299	0,80	0,47	1,39	0,4160		
	Asian	36	15,7	12	33,3	24	66,7	2,8	1,7	9,6	9,6	4,2	NE	24	20,9	3	12,5	21	87,5	2,7	2,7	NE	NE	2,7	NE	0,2853	1,97	0,55	7,03			
	Others	15	6,6	2	13,3	13	86,7	NE	1,4	NE	NE	NE	NE	NE	12	10,4	2	16,7	10	83,3	4,2	1,4	NE	NE	4,2	NE	0,8929	0,87	0,12	6,36		
	Unknown	4	1,7	0	0,0	4	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE		
Smoking history	Never	27	11,8	9	33,3	18	66,7	2,6	1,4	9,4	5,6	2,8	NE	11	9,6	1	9,1	10	90,9	NE	2,8	NE	NE	NE	NE	0,0956	4,90	0,62	38,81	0,1216		
	Current	46	20,1	16	34,8	30	65,2	1,7	1,4	6,9	9,6	2,8	NE	23	20,0	4	17,4	19	82,6	4,2	1,4	NE	NE	4,2	NE	0,6198	1,33	0,43	4,13			
	Previous	156	68,1	41	26,3	115	73,7	3,1	2,6	5,6	13,6	7,1	34,3	81	70,4	19	23,5	62	76,5	2,8	2,0	4,2	6,7	4,2	NE	0,2702	0,73	0,42	1,28			
Histology from eCRF	Squamous	106	46,3	30	28,3	76	71,7	2,9	1,7	6,9	13,6	6,9	NE	51	44,3	14	27,5	37	72,5	2,2	1,4	2,9	3,1	2,7	NE	0,0513	0,52	0,27	1,01	0,0173		
	Non-squamous	123	53,7	36	29,3	87	70,7	2,8	1,7	5,6	9,6	5,6	34,3	64	55,7	10	15,6	54	84,4	5,6	4,2	NE	NE	6,7	NE	0,1561	1,66	0,82	3,39			
Brain Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	15	6,6	3	20,0	12	80,0	1,4	1,4	NE	NE	1,4	NE	6	5,2	1	16,7	5	83,3	NE	0,7	NE	NE	0,7	NE	0,7797	1,39	0,13	14,44	0,7072		
	No	212	92,6	61	28,8	151	71,2	2,8	2,5	5,3	9,7	6,9	20,8	108	93,9	23	21,3	85	78,7	2,8	2,2	4,2	8,3	4,2	NE	0,7484	0,92	0,57	1,51			
	Missing	2	0,9	2	100,0	0	0,0	1,6	1,6	NE	2,3	1,6	NE	1	0,9	0	0,0	1	100,0	NE	NE	NE	NE	NE	NE	0,2253	>999.99	0,00	NE			

		Atezolizumab (N=229)												Chemotherapy (N=115)												Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						Patients		Patients with Event		Censored		Time to event						log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	n	%	n	%	n	%	Q1 (months)	95% Lower CL for Q1	95% Upper CL for Q1	Median (months)	95% Lower CL for Median	95% Upper CL for Median	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Liver Metastases from eCRF (at Baseline)	Yes	32	14,0	6	18,8	26	81,3	2,6	1,5	5,6	5,6	2,6	NE	18	15,7	2	11,1	16	88,9	4,4	2,2	NE	6,7	2,2	NE	0,4578	1,83	0,36	9,15	0,3948
	No	197	86,0	60	30,5	137	69,5	2,8	2,1	4,3	9,7	6,9	20,8	97	84,3	22	22,7	75	77,3	2,8	2,0	4,2	8,3	4,2	NE	0,7607	0,92	0,56	1,53	
Number of metastatic sites	< 3	114	49,8	38	33,3	76	66,7	2,8	1,7	5,6	11,1	6,0	NE	65	56,5	17	26,2	48	73,8	2,7	1,4	4,2	8,3	2,9	NE	0,5398	0,83	0,46	1,50	0,2649
	>= 3	115	50,2	28	24,3	87	75,7	2,6	1,6	4,2	9,4	4,2	15,2	50	43,5	7	14,0	43	86,0	4,2	2,7	NE	6,7	4,2	NE	0,4871	1,35	0,58	3,12	
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter	< Median	117	51,1	36	30,8	81	69,2	3,0	2,8	6,8	11,1	6,9	34,3	58	50,4	15	25,9	43	74,1	2,8	2,7	4,2	5,6	3,1	NE	0,3618	0,75	0,40	1,40	0,3207
	>= Median	112	48,9	30	26,8	82	73,2	2,5	1,6	5,6	9,6	5,6	NE	57	49,6	9	15,8	48	84,2	6,7	1,4	NE	8,3	6,7	NE	0,4726	1,32	0,62	2,82	
PDL1 ICH Status by SP263	TC < 50%	211	92,1	57	27,0	154	73,0	2,8	1,7	4,3	11,1	6,9	34,3	103	89,6	21	20,4	82	79,6	2,8	2,2	4,2	8,3	4,2	NE	0,9889	1,00	0,60	1,66	0,9472
	Unknown	18	7,9	9	50,0	9	50,0	2,8	1,7	7,1	6,2	2,8	NE	12	10,4	3	25,0	9	75,0	5,6	0,7	NE	5,6	NE	NE	0,8264	0,85	0,21	3,49	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_eff_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_tte_sg_T15VAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:17

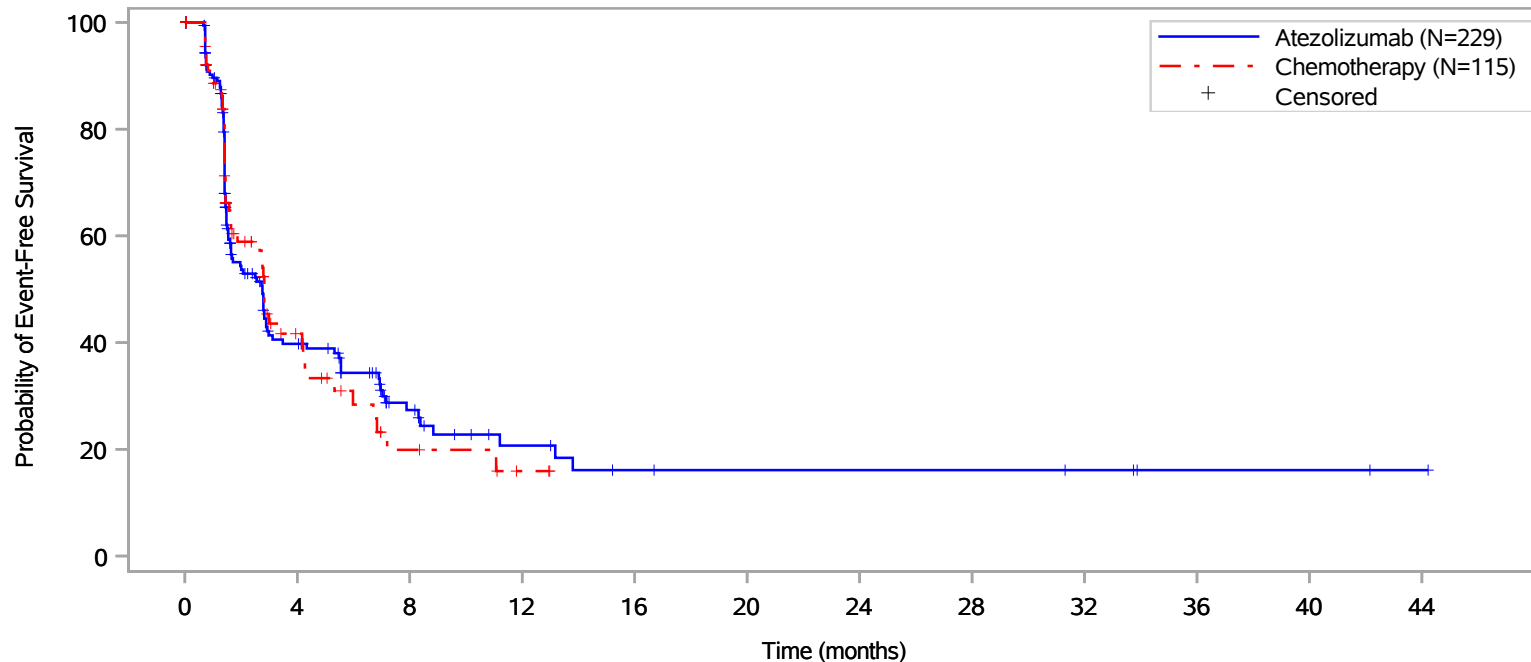
Patientenberichtete Endpunkte

Time-to-Event (TTE) Analysen – Time to Deterioration

KM-Plots

Unstratifiziert

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Fatigue Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

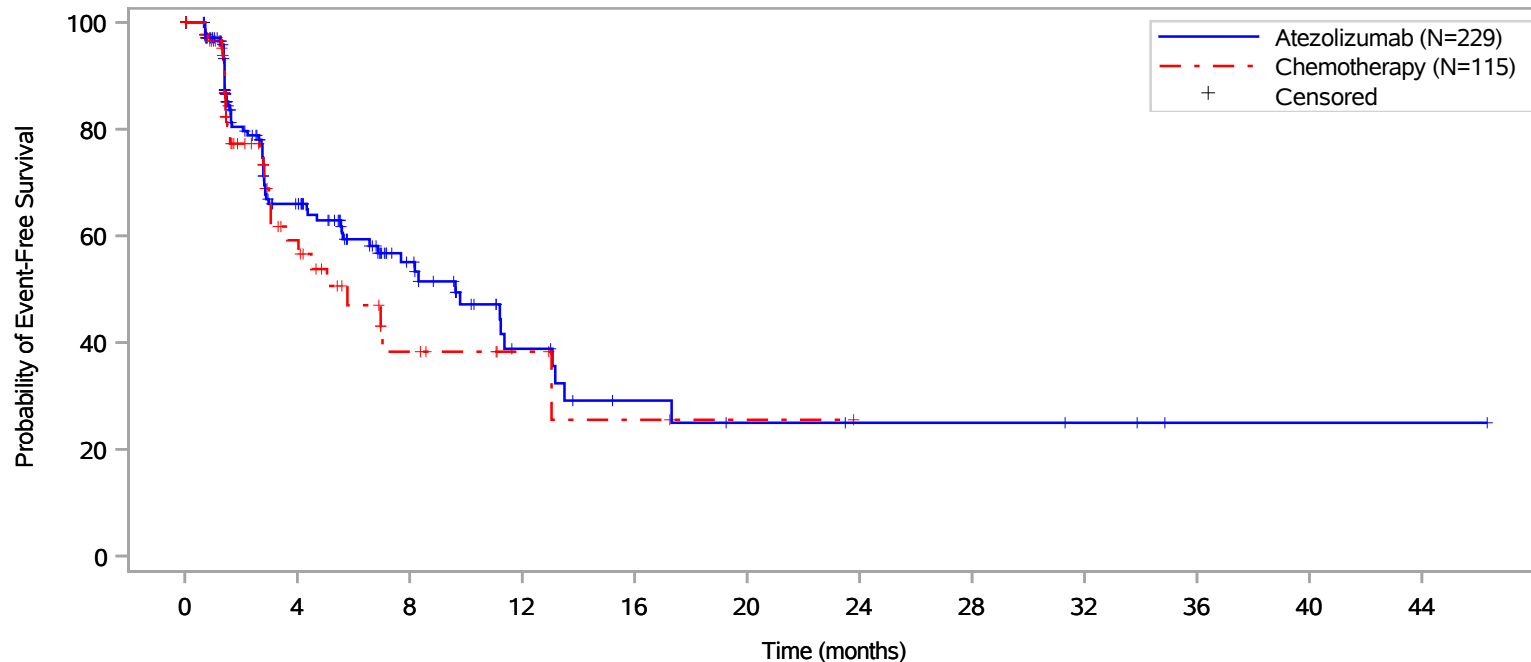


Patients at risk													
Atezolizumab	229	50	20	10	6	5	5	5	4	2	2	1	
Chemotherapy	115	20	6	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	86	104	110	112	113	113	113	114	116	116	117	
Chemotherapy	0	52	57	60	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10FA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:37

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Nausea And Vomiting Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

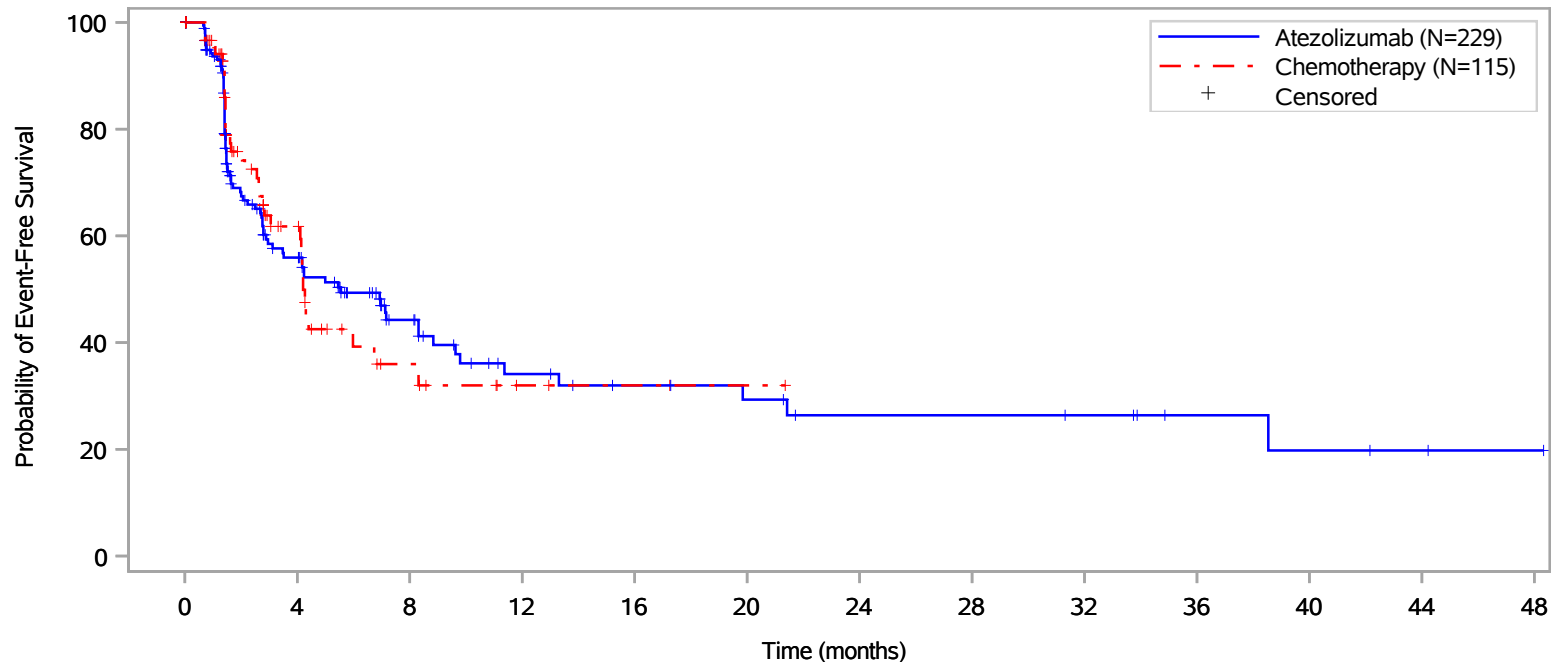


Patients at risk												
Atezolizumab	229	72	32	13	7	5	4	4	3	1	1	1
Chemotherapy	115	23	8	4	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	111	142	154	157	158	159	159	160	162	162	162
Chemotherapy	0	68	77	81	82	83	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10NV_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:41

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

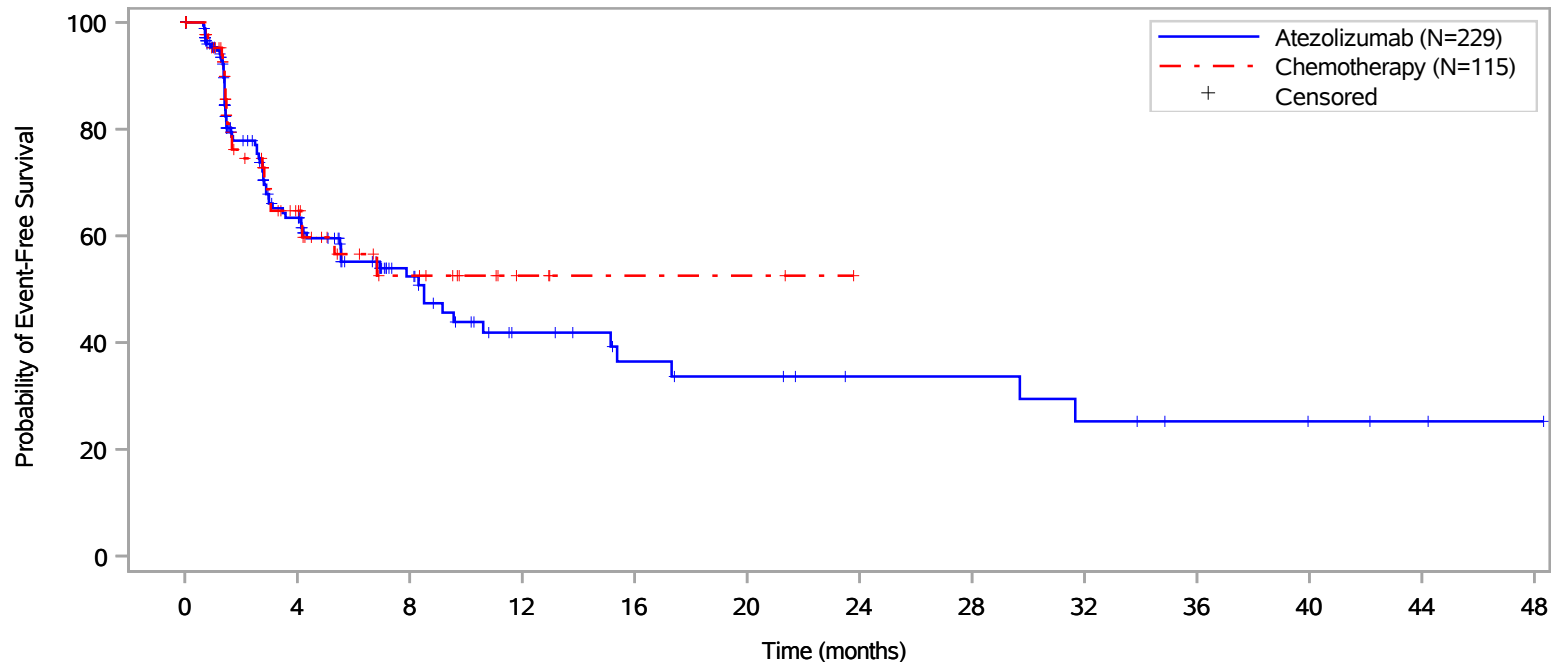


Patients at risk													
Atezolizumab	229	65	31	17	13	11	8	8	7	4	3	2	1
Chemotherapy	115	27	9	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	100	123	131	134	135	137	137	138	141	141	142	143
Chemotherapy	0	62	70	75	76	77	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10PA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:43

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

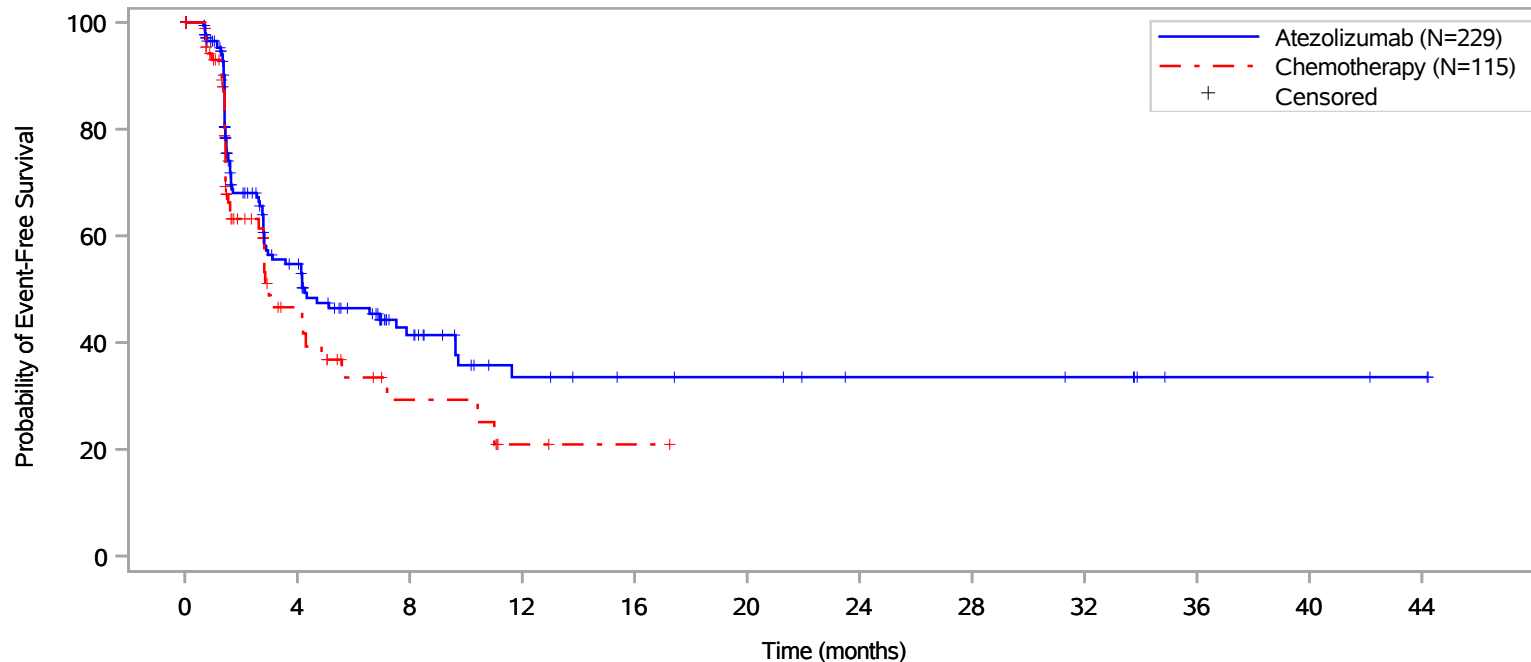


Patients at risk													
Atezolizumab	229	71	34	18	13	11	8	8	6	4	3	2	1
Chemotherapy	115	28	12	4	2	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	107	134	144	147	148	151	151	151	153	154	155	156
Chemotherapy	0	64	76	84	86	86	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:34

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Appetite Loss Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

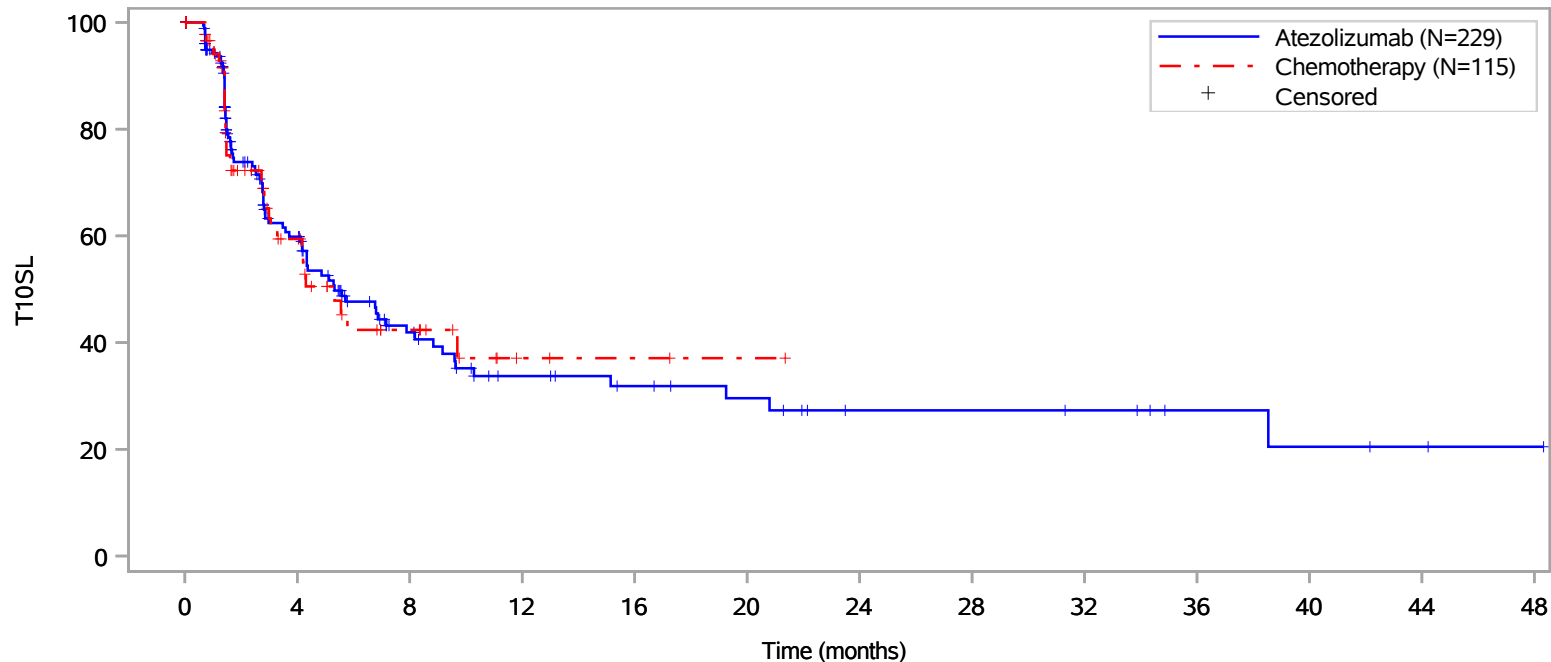


Patients at risk												
Atezolizumab	229	63	29	15	12	11	8	8	7	3	3	2
Chemotherapy	115	19	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	102	123	133	136	137	140	140	141	145	145	146
Chemotherapy	0	60	66	69	70	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10AP_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:27

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Insomnia Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

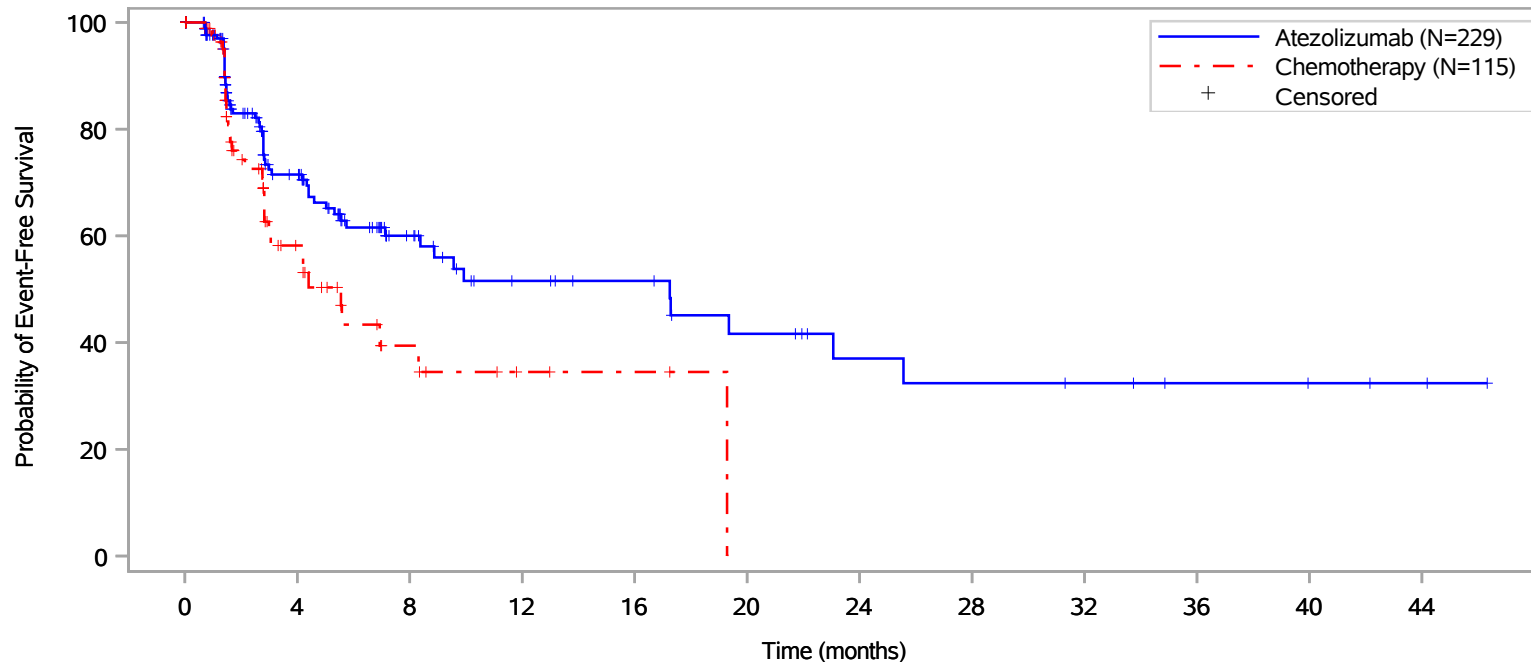


Patients at risk														
Atezolizumab	229	70	33	20	16	13	8	8	7	4	3	2	1	
Chemotherapy	115	29	12	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	121	128	131	133	137	137	138	141	141	142	143	
Chemotherapy	0	58	68	76	77	78	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10SL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:52

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Constipation Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

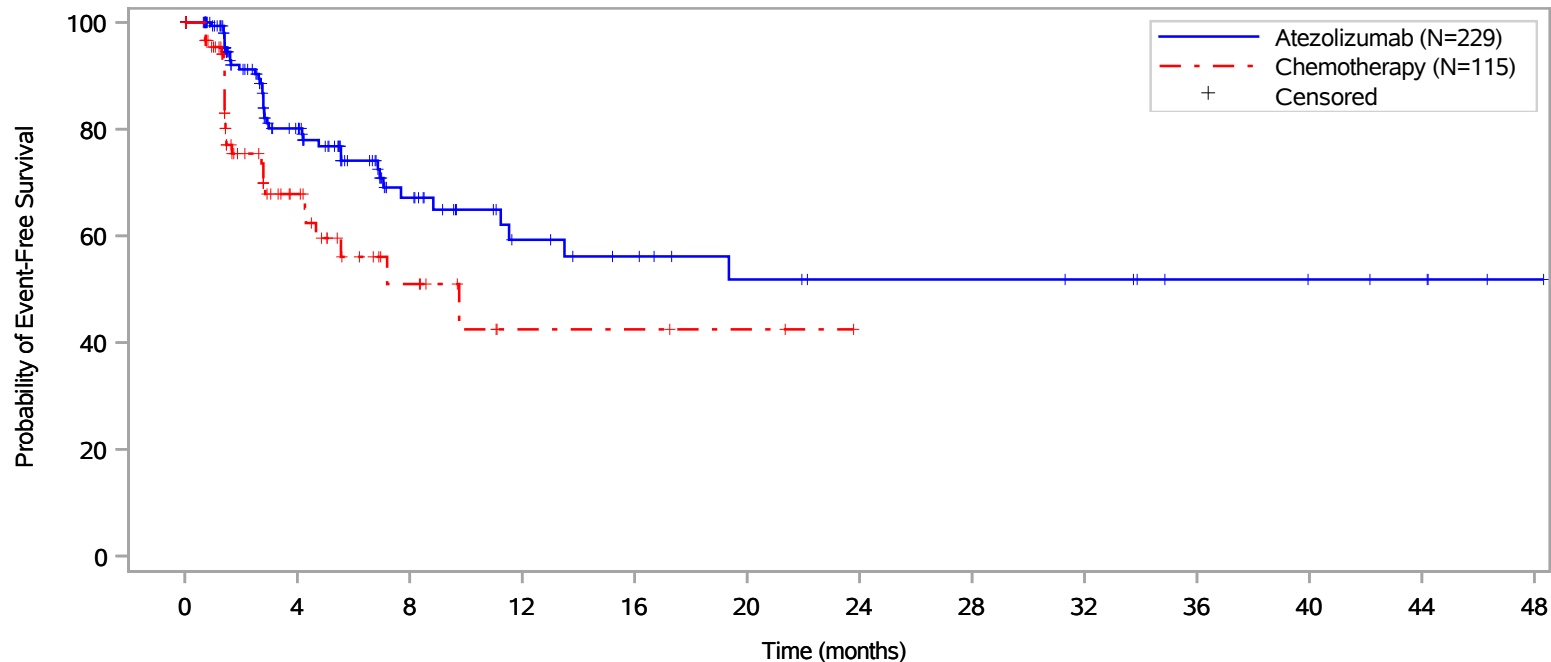


Patients at risk												
Atezolizumab	229	75	33	20	17	12	8	7	6	4	3	2
Chemotherapy	115	23	8	3	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	116	148	157	160	162	165	165	166	168	169	170
Chemotherapy	0	66	75	79	80	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10CO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:30

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Diarrhoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

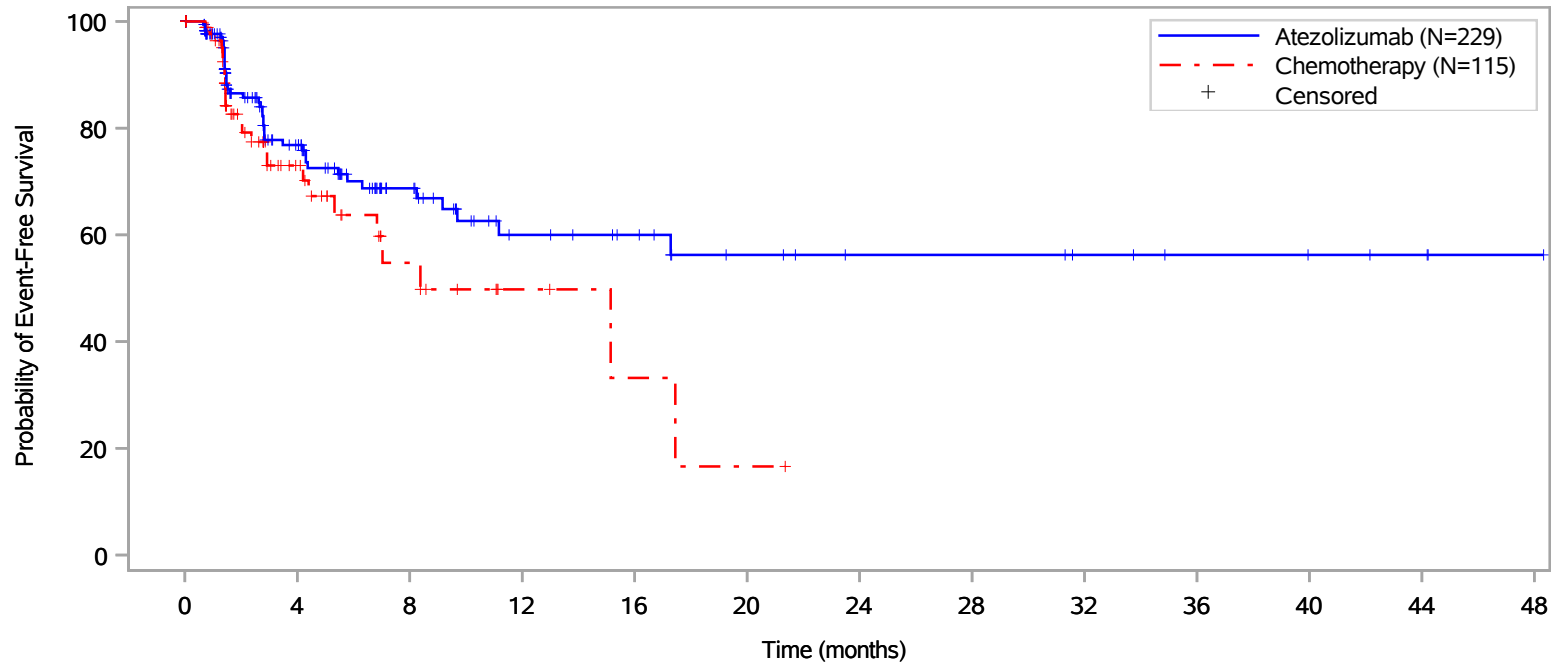


Patients at risk														
Atezolizumab	229	78	35	20	16	12	10	10	9	6	5	4	1	
Chemotherapy	115	27	10	3	3	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	127	161	173	176	179	181	181	182	185	186	187	190	
Chemotherapy	0	66	78	84	84	85	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10DI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:32

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Financial Difficulties Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

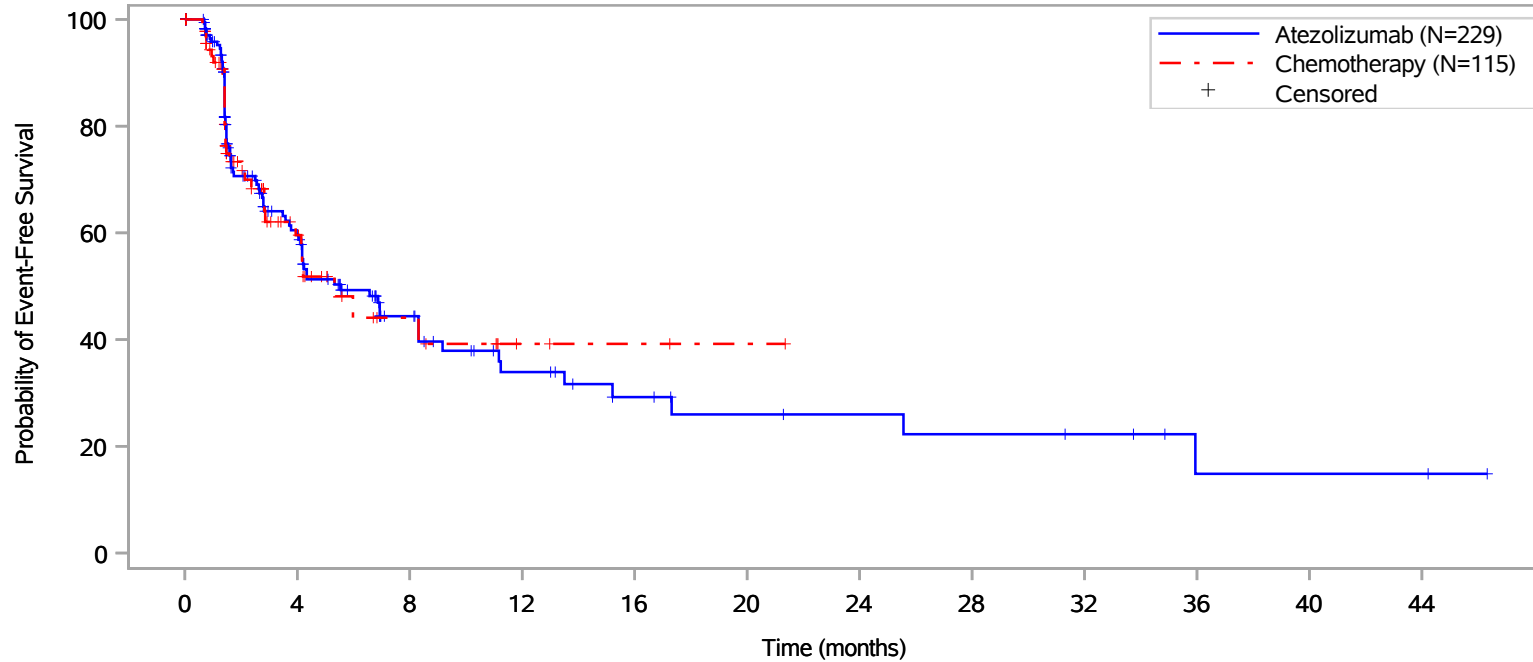


Patients at risk													
Atezolizumab	229	79	39	22	18	12	9	9	7	5	4	3	1
Chemotherapy	115	27	11	4	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	119	152	165	169	174	177	177	179	181	182	183	185
Chemotherapy	0	70	81	87	88	88	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10FI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:39

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Global Health Status Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

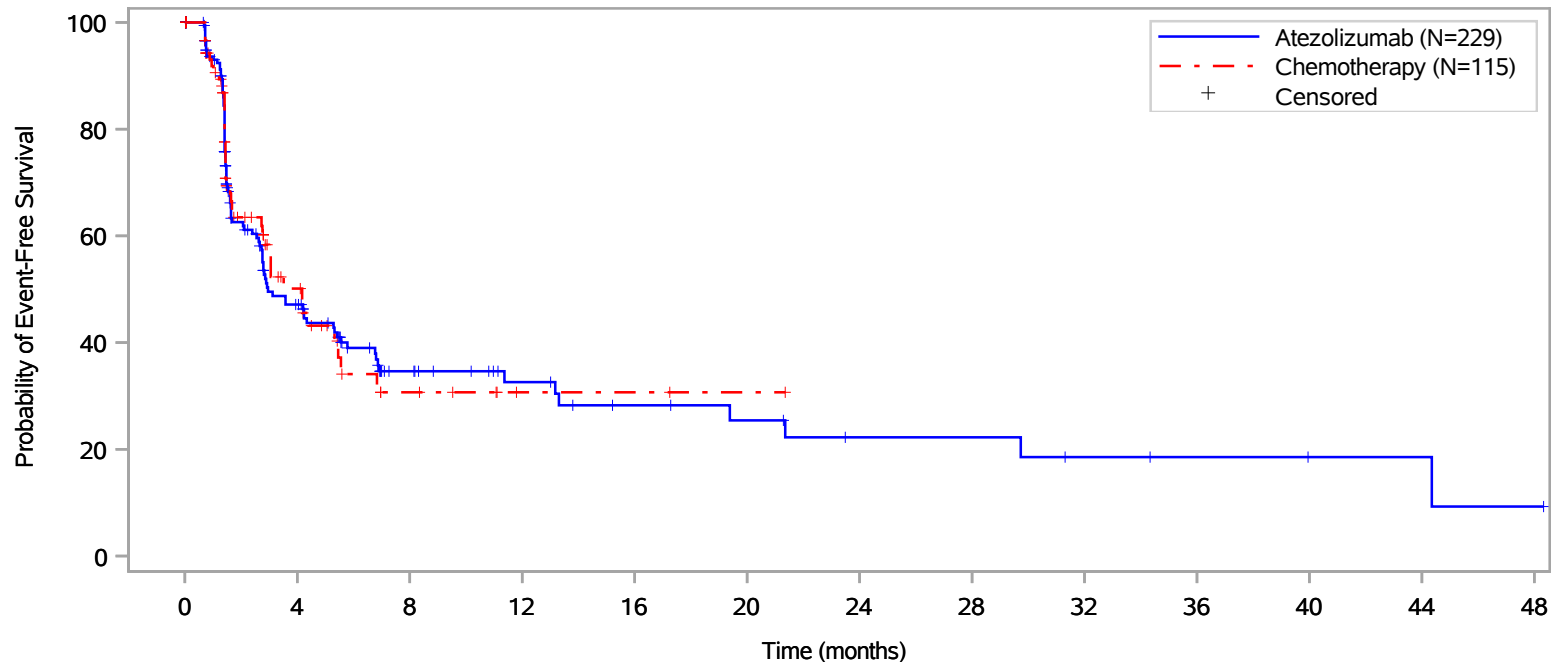


Patients at risk												
Atezolizumab	229	67	30	17	11	8	7	6	5	2	2	2
Chemotherapy	115	24	9	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	105	127	134	138	140	141	141	142	144	144	144
Chemotherapy	0	63	73	78	79	80	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10QL2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:46

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Role Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

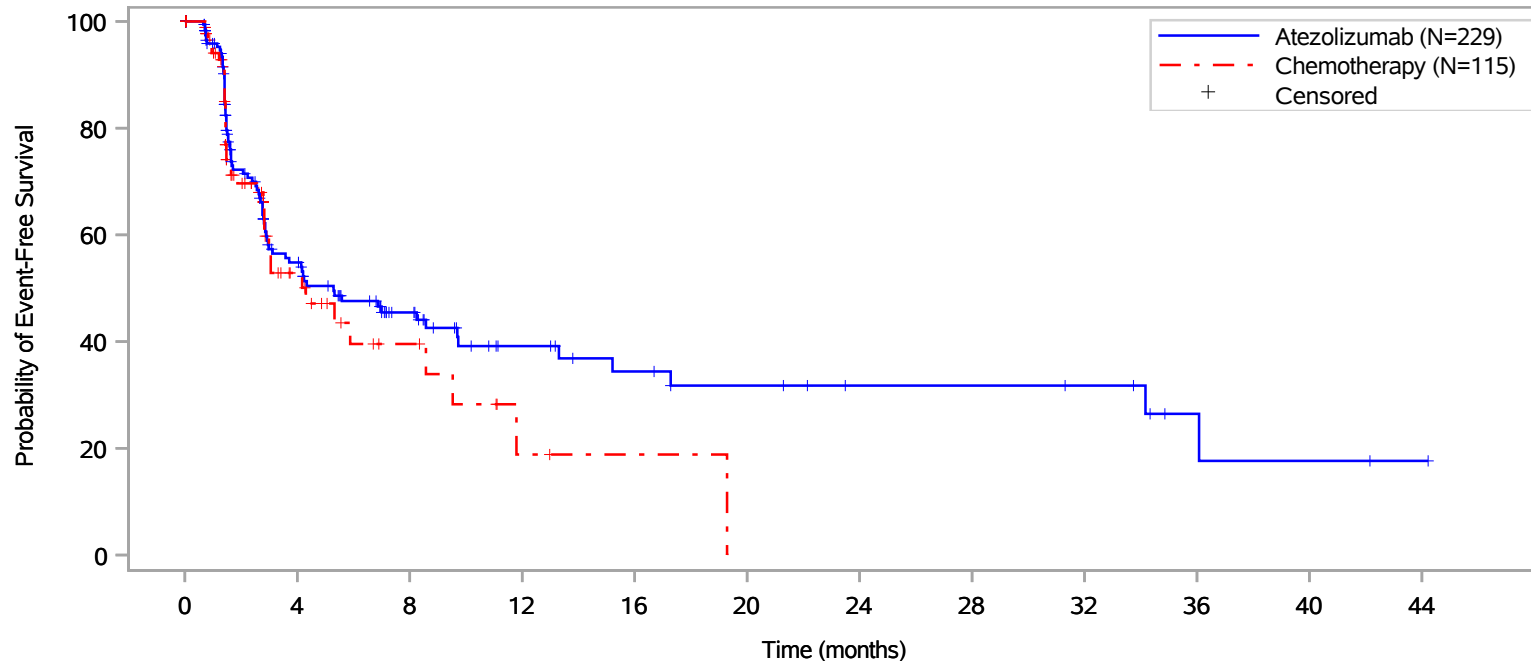


Patients at risk														
Atezolizumab	229	58	25	16	11	9	6	6	4	3	2	2	1	
Chemotherapy	115	23	7	2	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	112	120	123	124	126	126	127	128	129	129	129	
Chemotherapy	0	57	66	71	71	72	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10RF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:48

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Physical Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

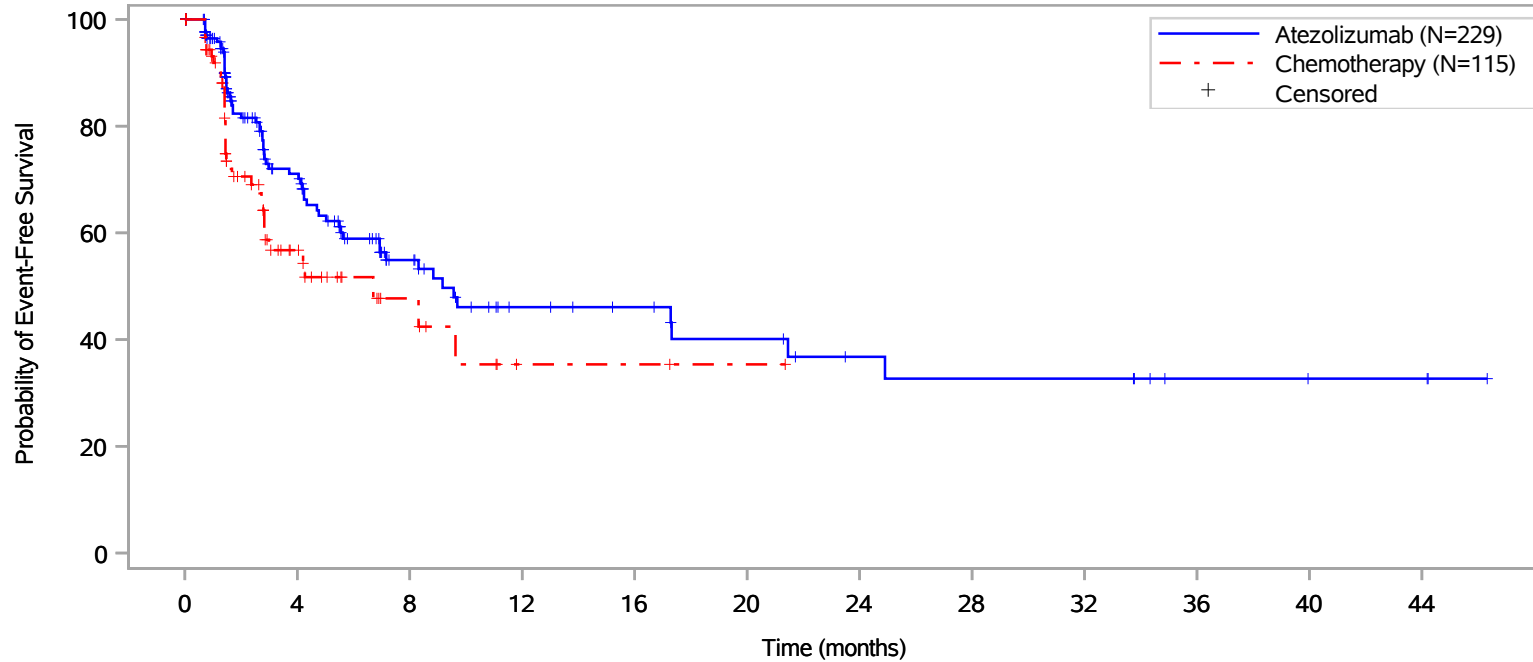


Patients at risk												
Atezolizumab	229	66	35	19	14	11	8	8	7	3	2	1
Chemotherapy	115	19	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	99	120	132	135	137	140	140	141	144	144	145
Chemotherapy	0	65	72	75	76	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10PF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:44

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Emotional Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

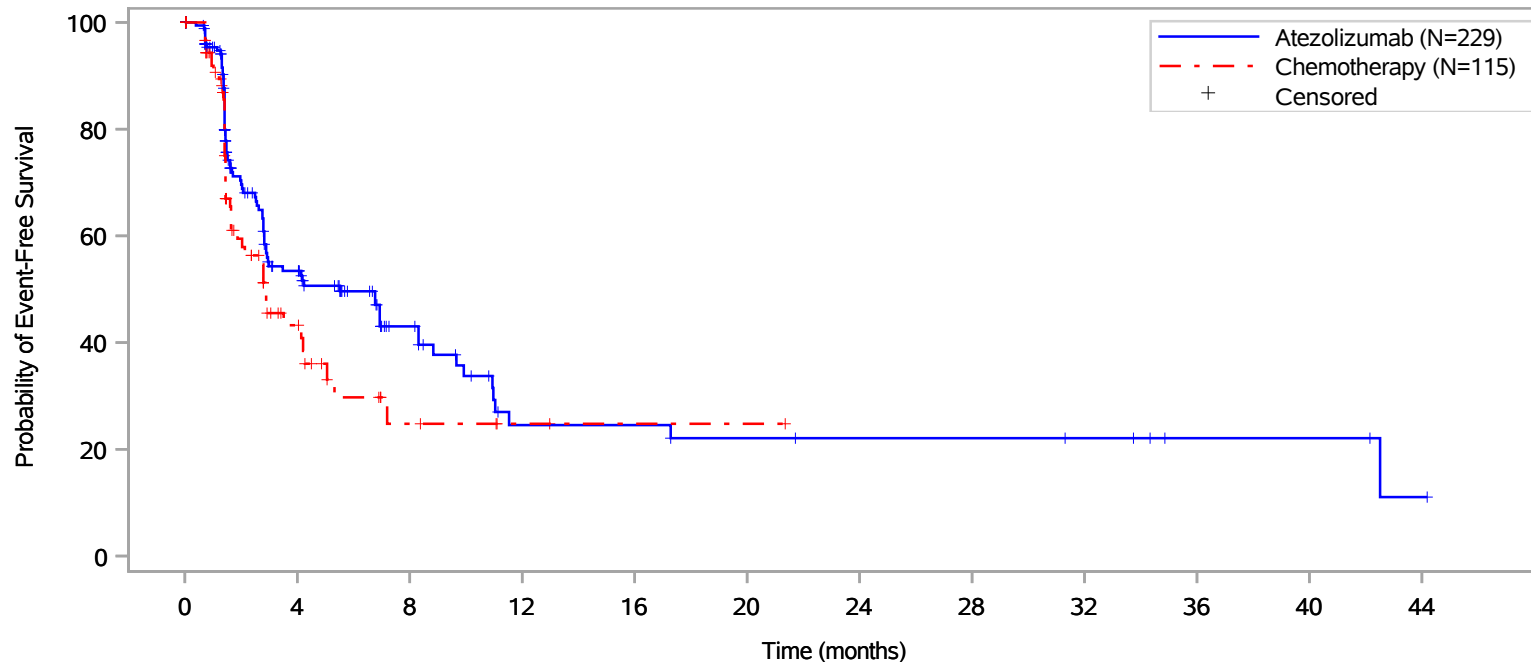


Patients at risk												
Atezolizumab	229	76	35	20	17	13	9	8	8	4	3	3
Chemotherapy	115	24	9	2	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	114	140	150	153	155	158	158	158	162	163	163
Chemotherapy	0	60	72	77	77	78	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10EF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:36

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Cognitive Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

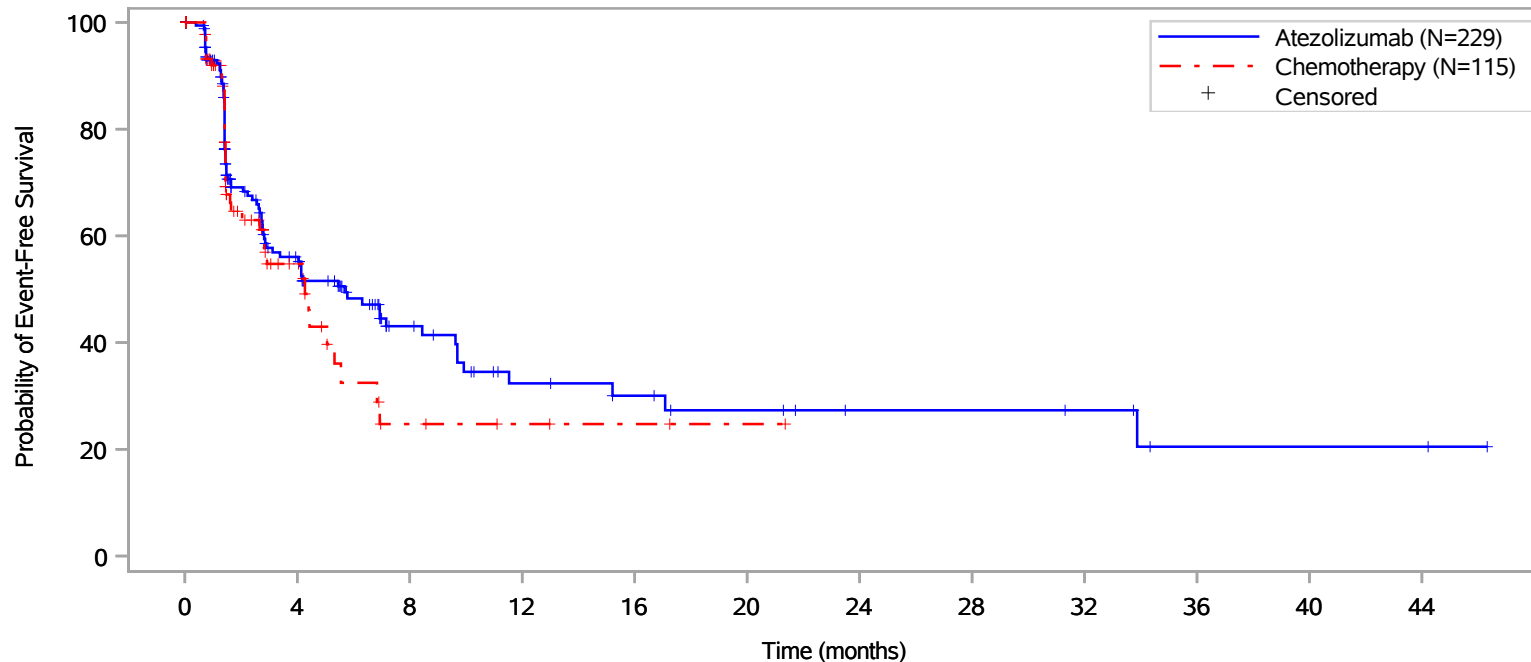


Patients at risk												
Atezolizumab	229	62	26	10	10	8	7	7	6	3	3	1
Chemotherapy	115	19	5	2	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	101	128	135	135	136	137	137	138	141	141	142
Chemotherapy	0	56	64	67	68	68	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10CF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:28

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Social Functional Scale [EORTC QLQ-C30 V3]
STUDY: MO29872

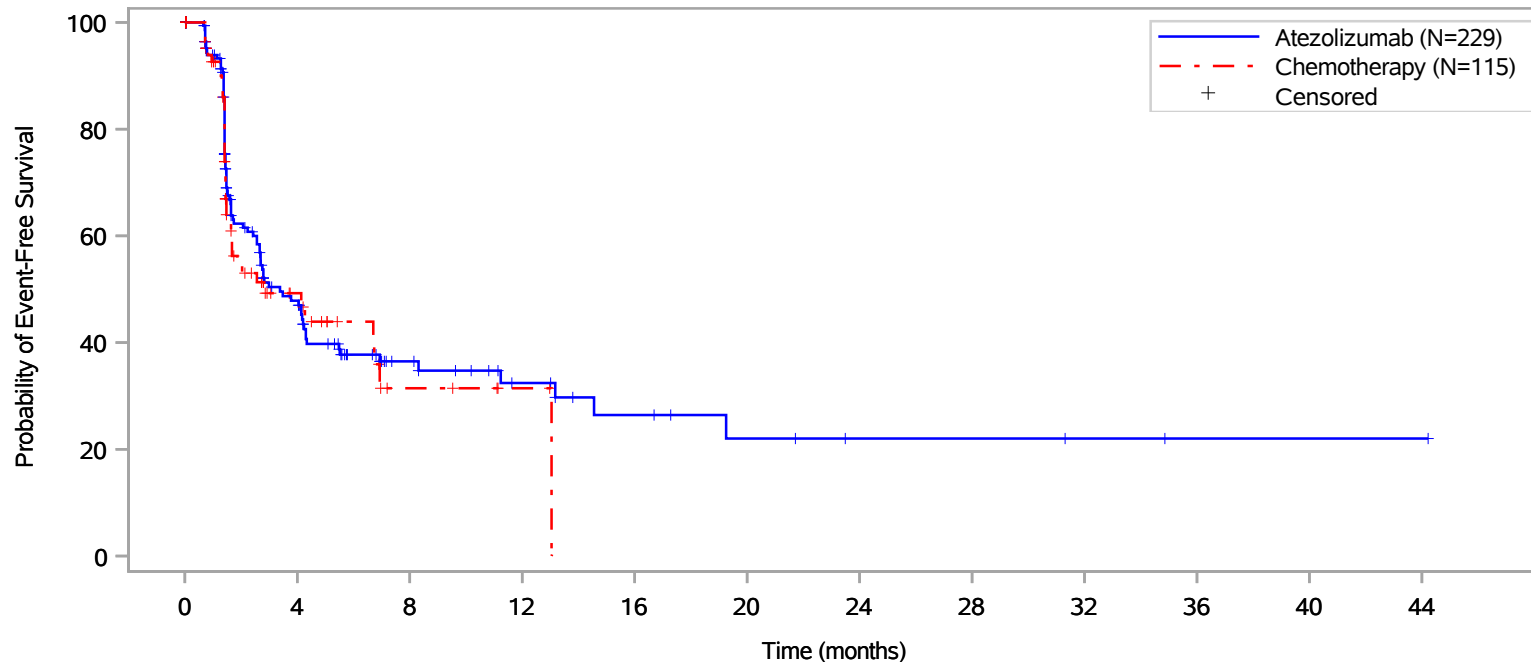


Patients at risk												
Atezolizumab	229	64	27	15	12	9	6	6	5	2	2	2
Chemotherapy	115	21	5	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	101	126	132	134	136	139	139	140	142	142	142
Chemotherapy	0	62	69	71	72	73	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10SF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:50

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

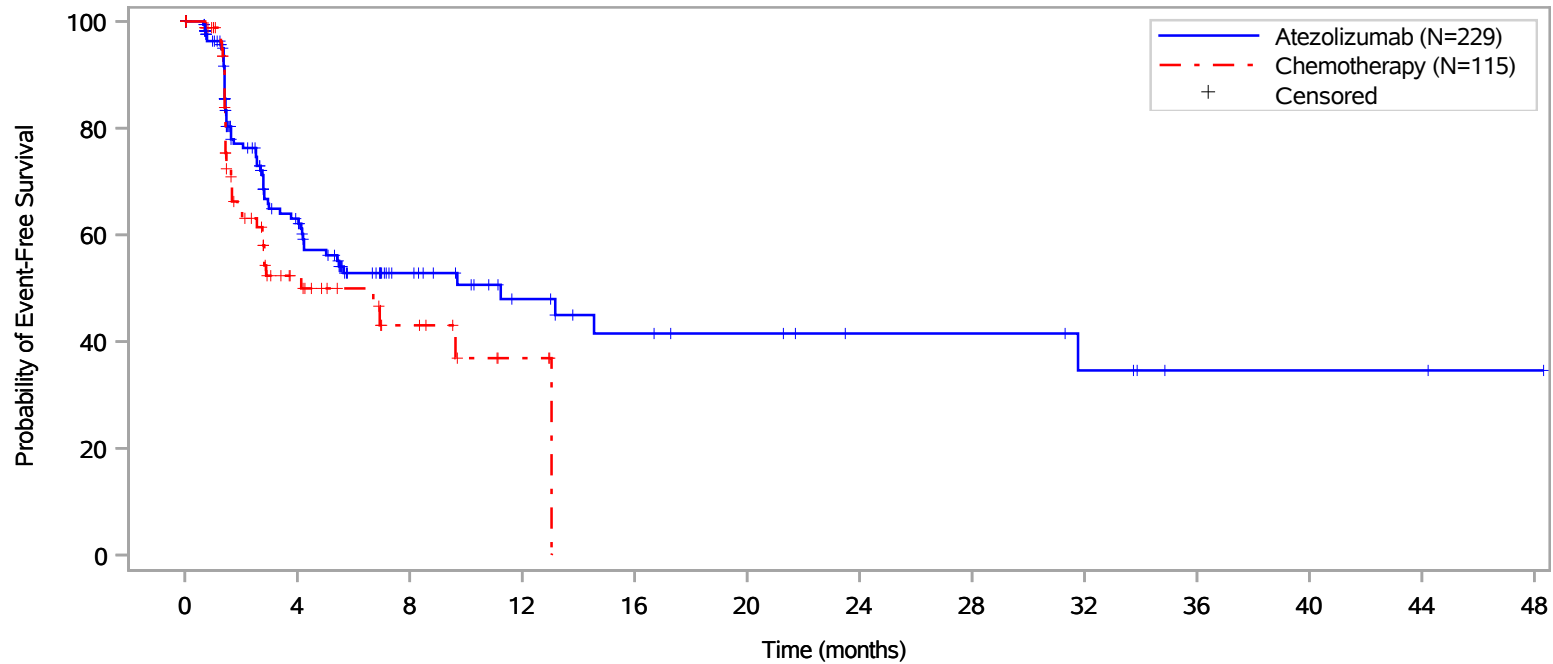


Patients at risk												
Atezolizumab	229	56	22	13	8	5	3	3	2	1	1	1
Chemotherapy	115	19	5	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	99	121	128	131	133	135	135	136	137	137	137
Chemotherapy	0	60	69	72	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCDY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:24

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPOEA AT CLIMBING STAIRS [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

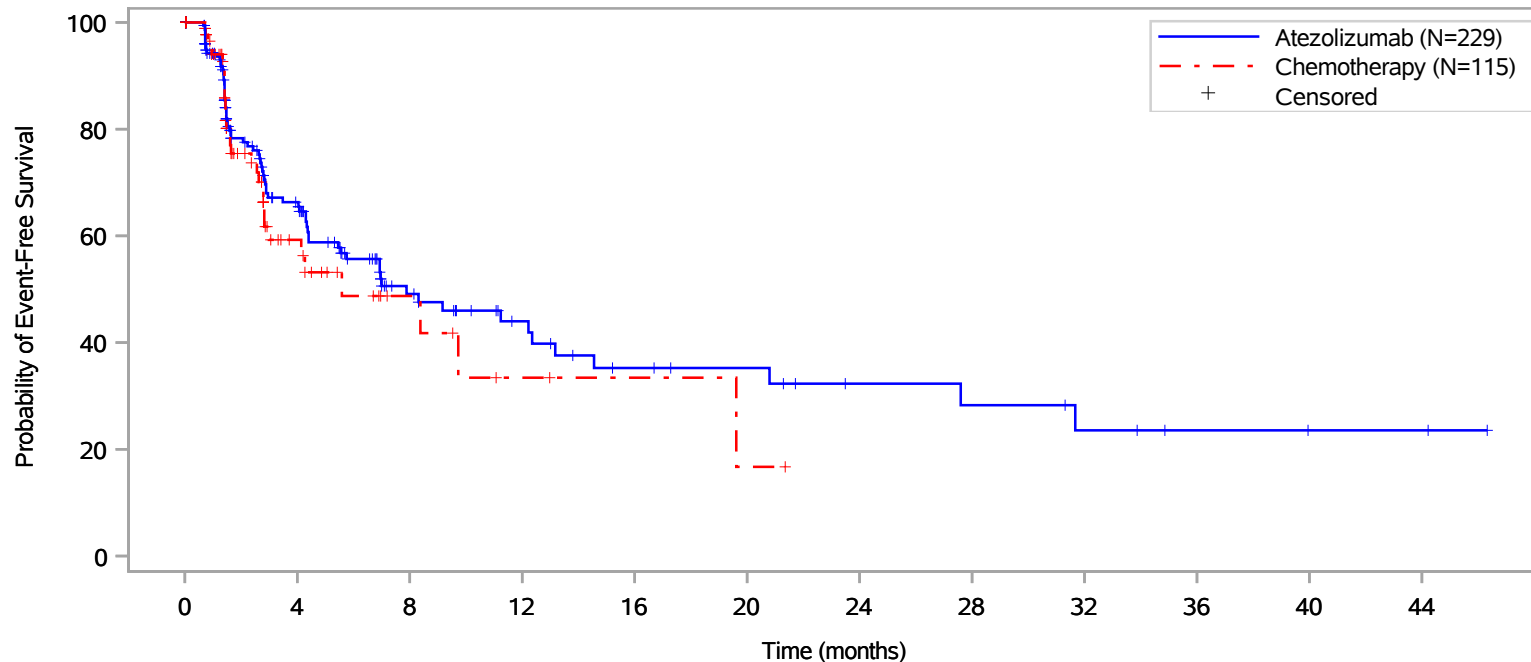


Patients at risk														
Atezolizumab	229	67	29	17	12	10	7	7	5	2	2	2	1	
Chemotherapy	115	22	10	3	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	113	141	151	154	156	159	159	160	163	163	163	164	
Chemotherapy	0	61	70	76	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCDYC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:41

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPOEA AT RESTING [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

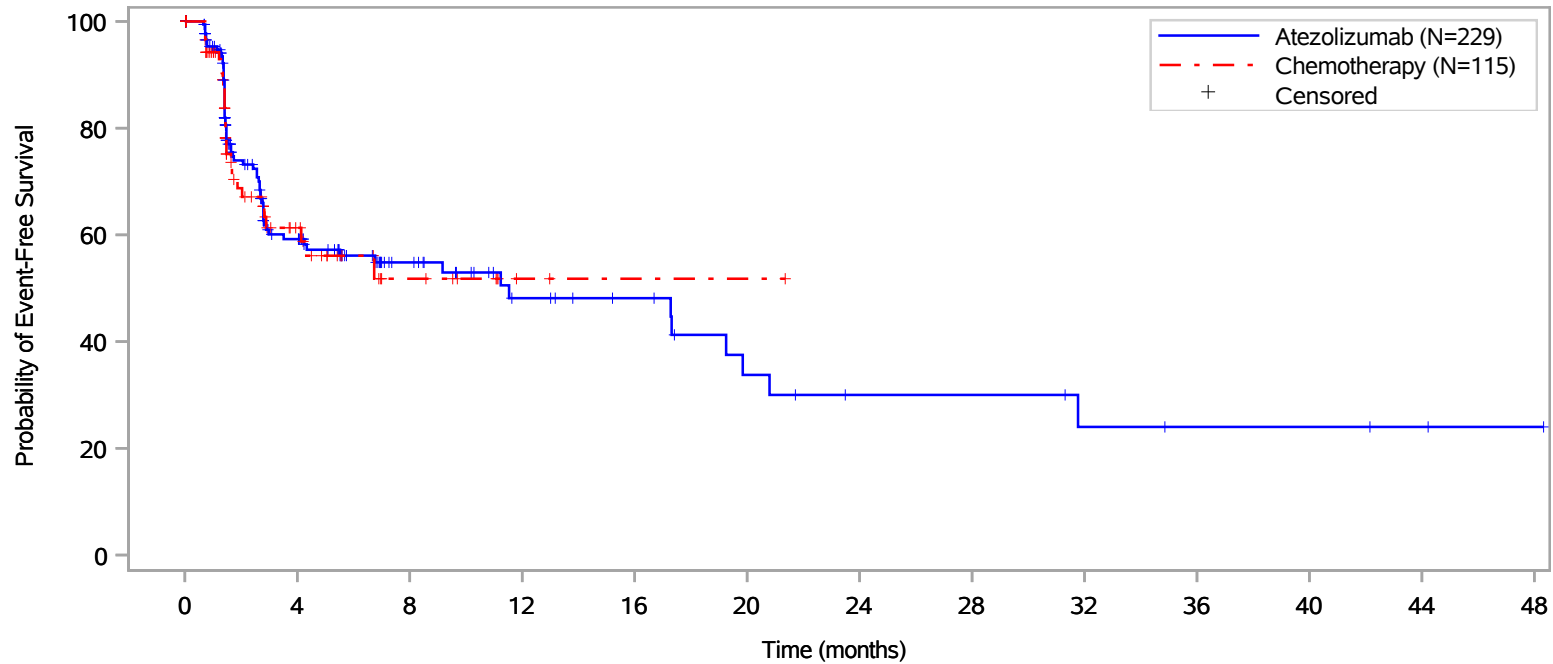


Patients at risk												
Atezolizumab	229	77	33	21	14	12	8	7	5	3	2	2
Chemotherapy	115	20	7	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	103	131	140	143	145	148	148	149	151	152	152
Chemotherapy	0	69	79	81	82	82	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCDYR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:43

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points DYSPOEA AT WALKING [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

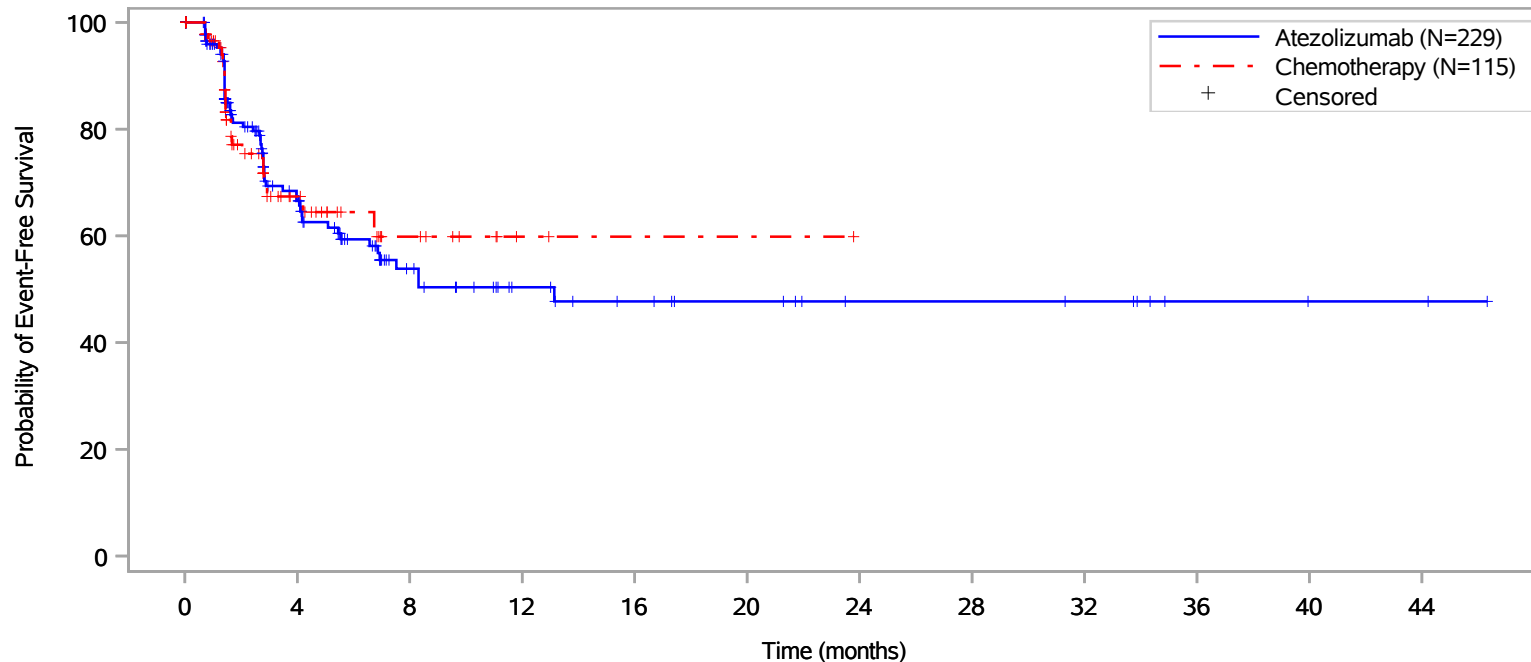


Patients at risk														
Atezolizumab	229	67	33	19	15	9	6	6	4	3	3	2	1	
Chemotherapy	115	25	9	2	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	134	145	149	151	153	153	154	155	155	156	157	
Chemotherapy	0	63	76	83	84	84	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCDYW_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:45

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Coughing [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

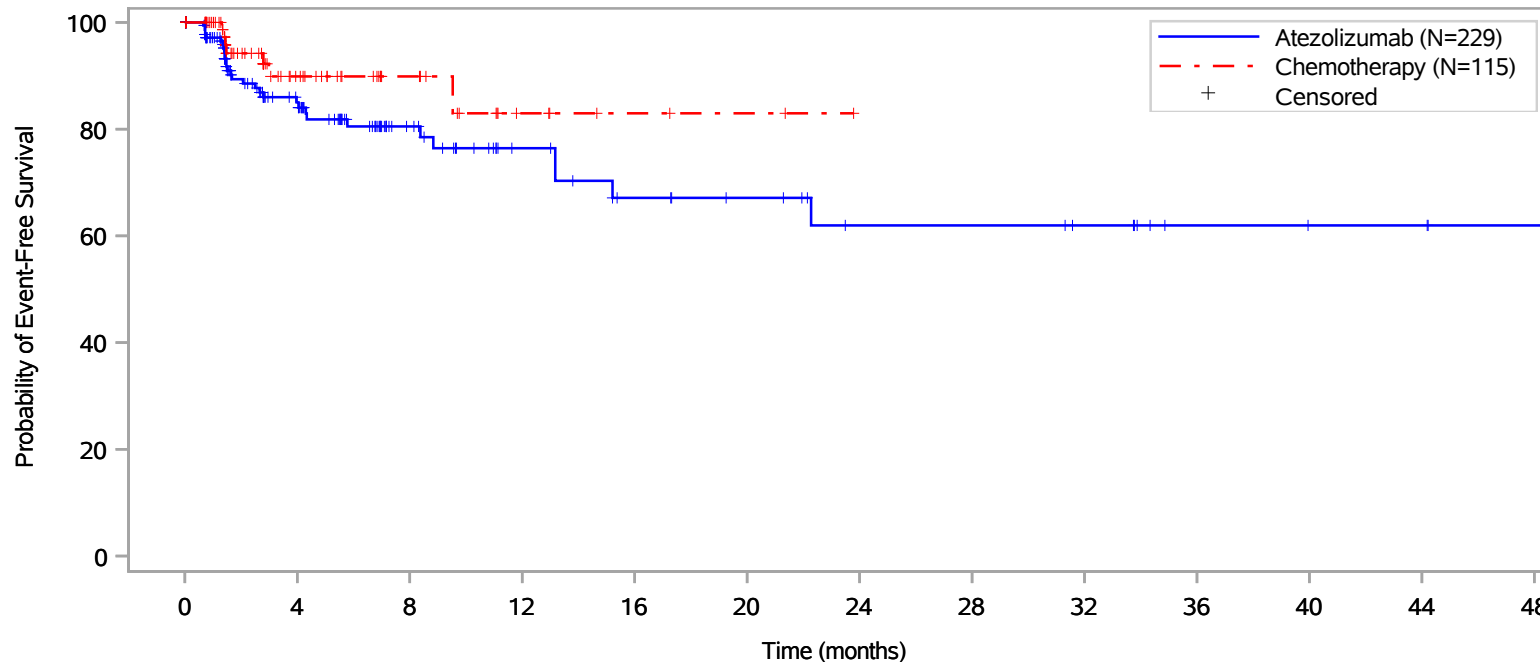


Patients at risk												
Atezolizumab	229	71	32	20	15	12	8	8	7	3	2	2
Chemotherapy	115	24	9	2	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	112	140	150	154	157	161	161	162	166	167	167
Chemotherapy	0	69	82	89	90	90	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCCO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:20

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Haemoptysis [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

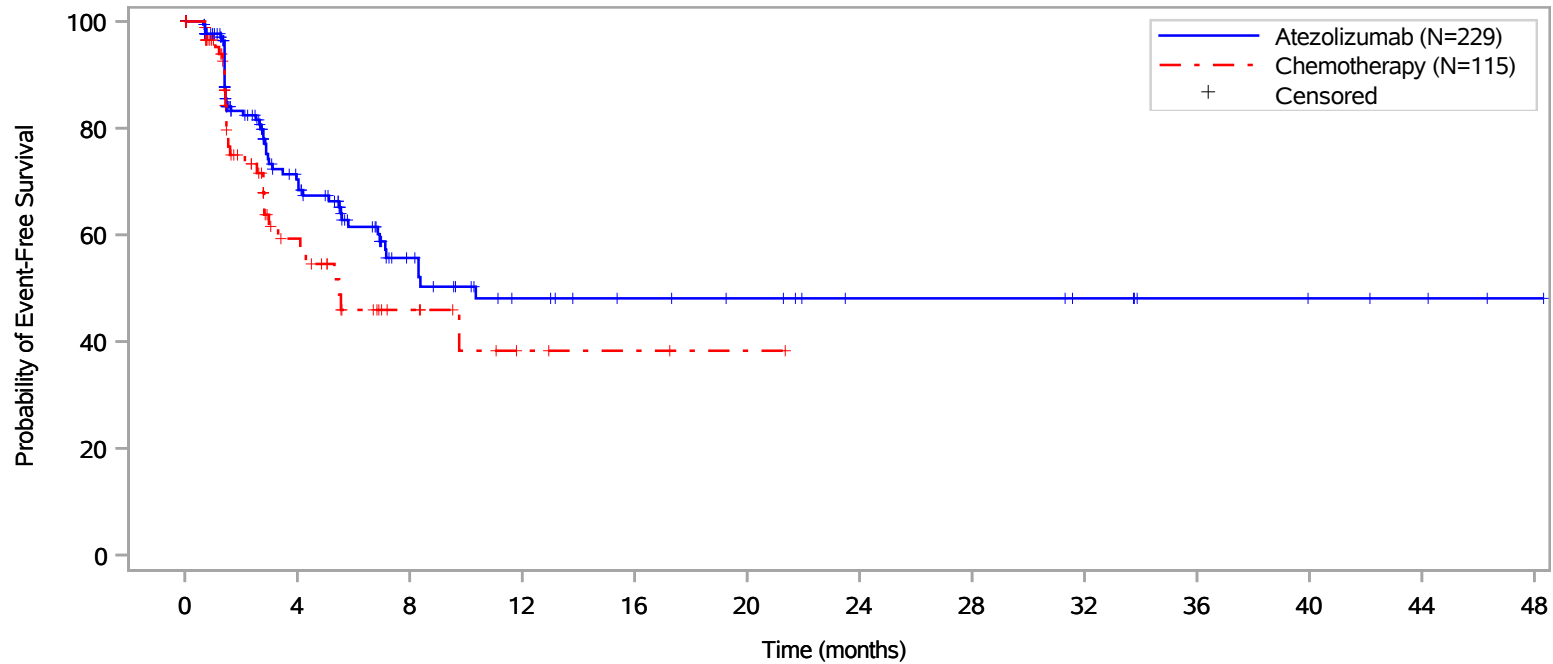


Patients at risk													
Atezolizumab	229	87	42	26	19	16	11	11	9	4	3	3	1
Chemotherapy	115	32	16	6	3	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	121	162	176	180	183	187	187	189	194	195	195	197
Chemotherapy	0	77	93	102	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCHA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:26

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Chest [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

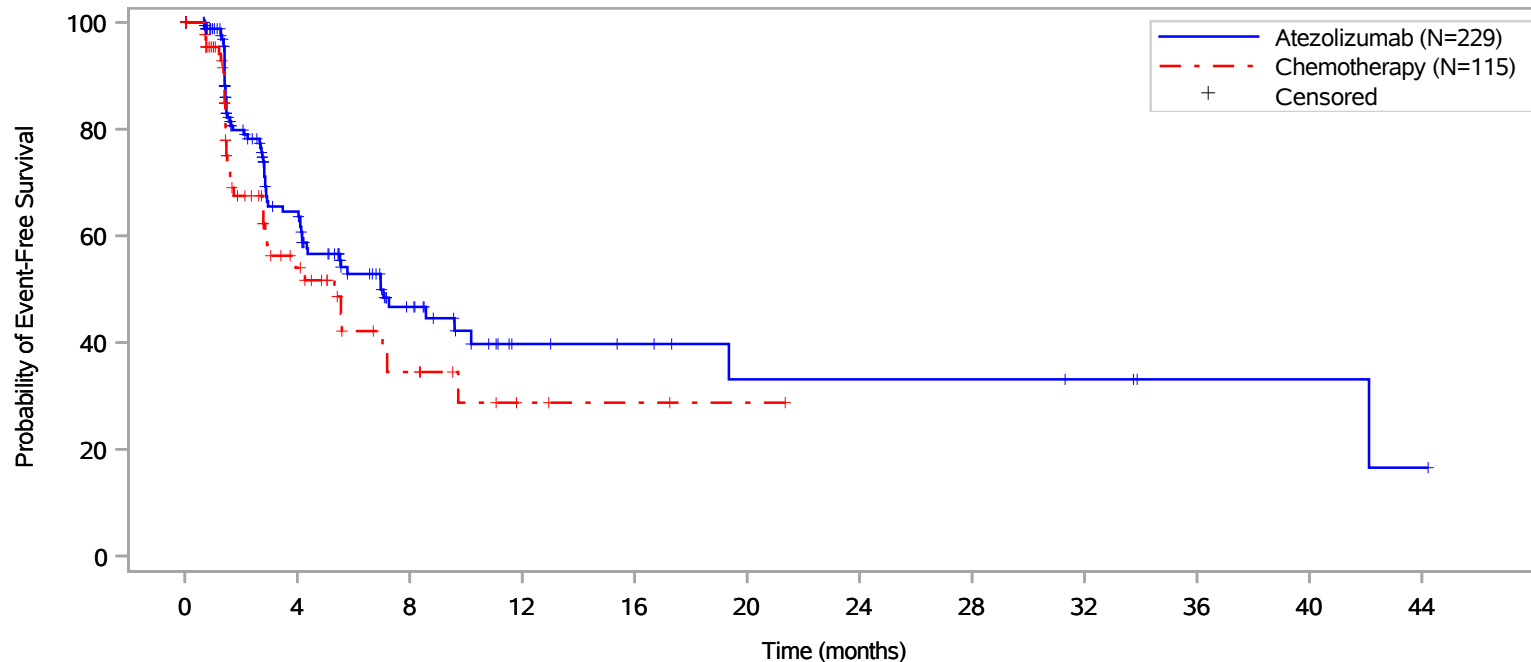


Patients at risk														
Atezolizumab	229	71	32	20	16	14	10	10	8	5	4	3	1	
Chemotherapy	115	25	9	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	119	146	154	158	160	164	164	166	169	170	171	173	
Chemotherapy	0	64	75	80	81	82	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCPC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:32

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Arm Or Shoulder [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

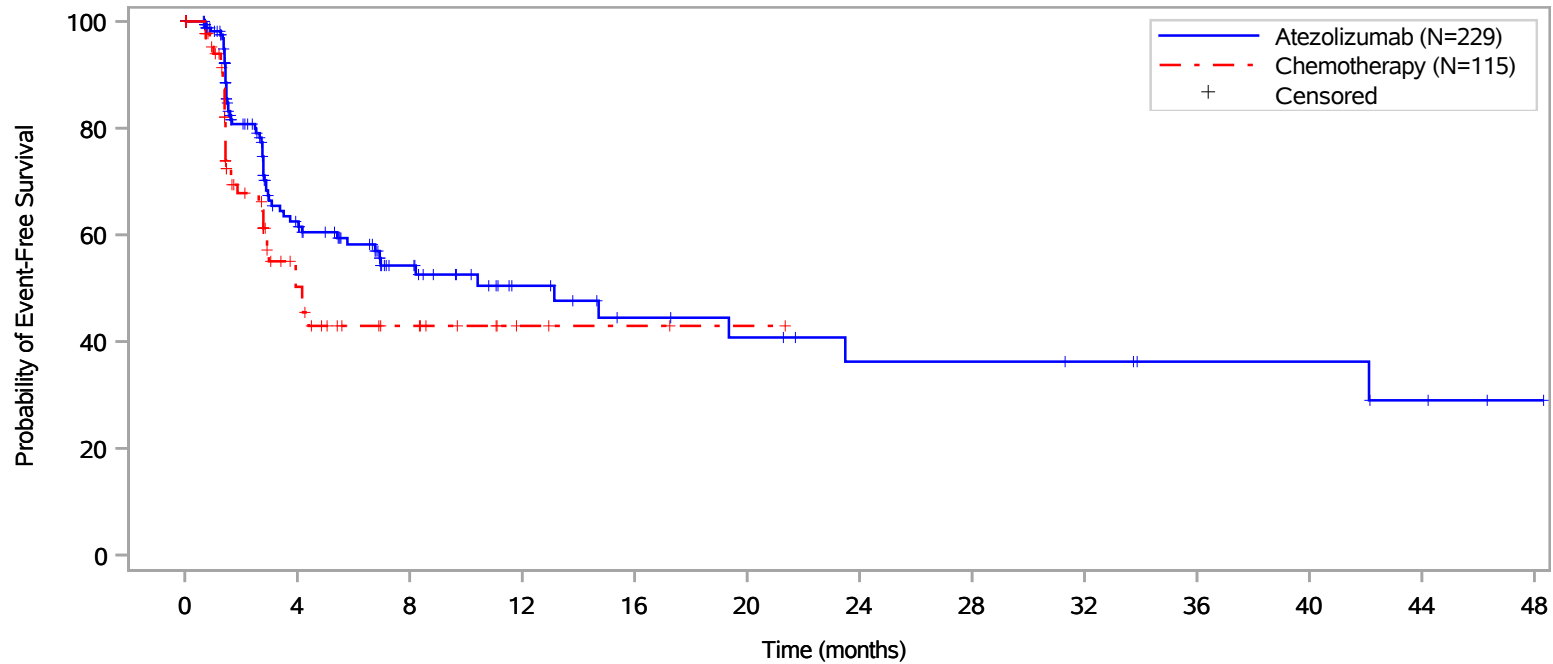


Patients at risk												
Atezolizumab	229	68	26	10	8	5	5	5	4	2	2	1
Chemotherapy	115	24	9	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	115	142	155	157	159	159	159	160	162	162	162
Chemotherapy	0	60	69	74	75	76	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCPA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:29

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Pain In Other Parts [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

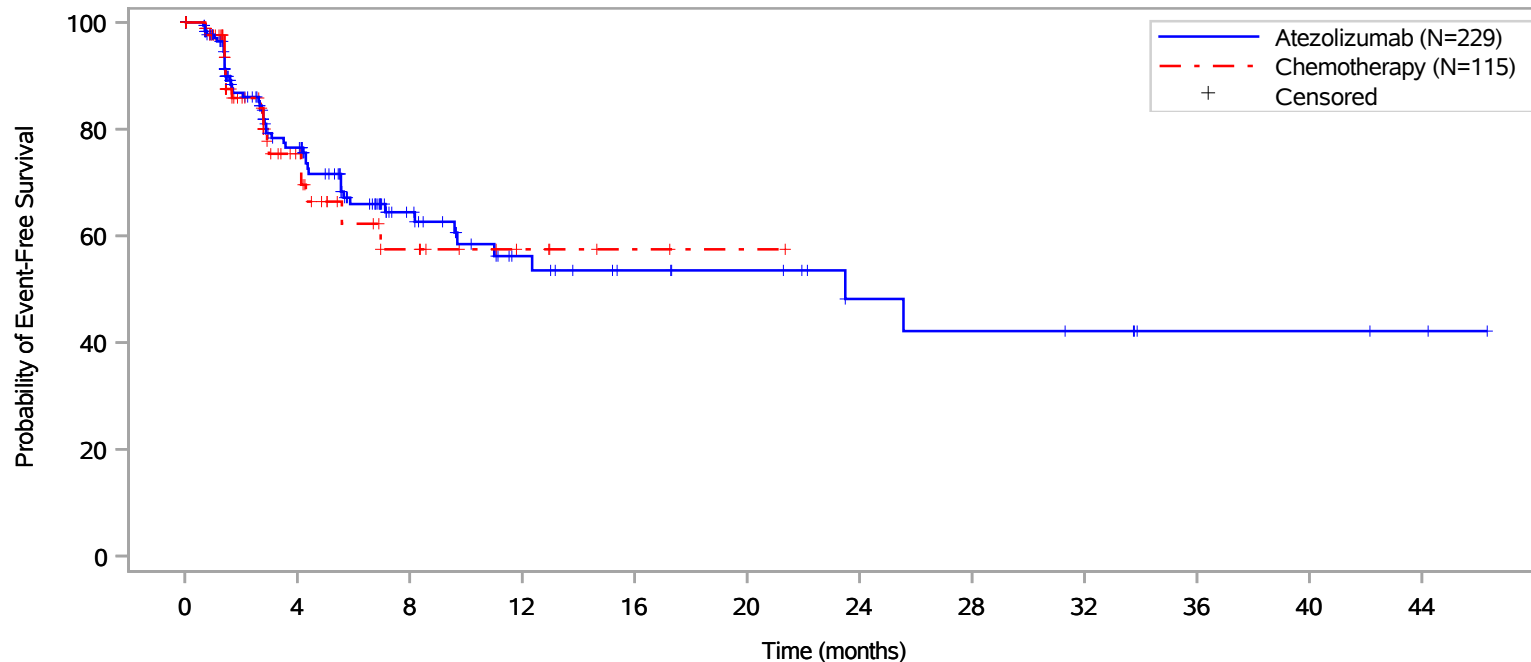


Patients at risk													
Atezolizumab	229	63	34	19	13	11	8	8	7	5	5	3	1
Chemotherapy	115	21	10	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	119	141	154	158	159	161	161	162	164	164	165	167
Chemotherapy	0	61	69	76	77	78	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCPO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:37

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Sore Mouth [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

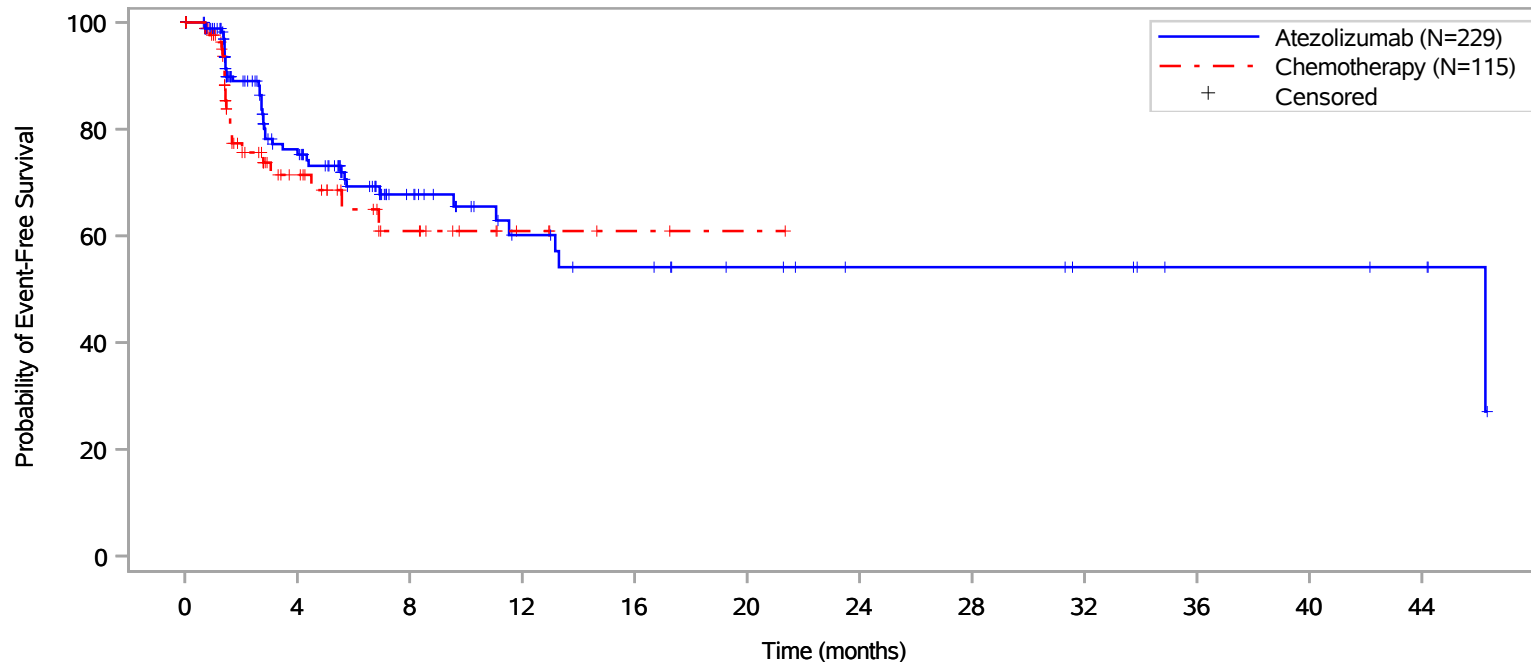


Patients at risk												
Atezolizumab	229	85	37	21	15	13	8	7	6	3	3	2
Chemotherapy	115	27	11	5	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	112	149	161	166	168	172	172	173	176	176	177
Chemotherapy	0	73	84	90	93	94	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCSM_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:39

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dysphagia [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

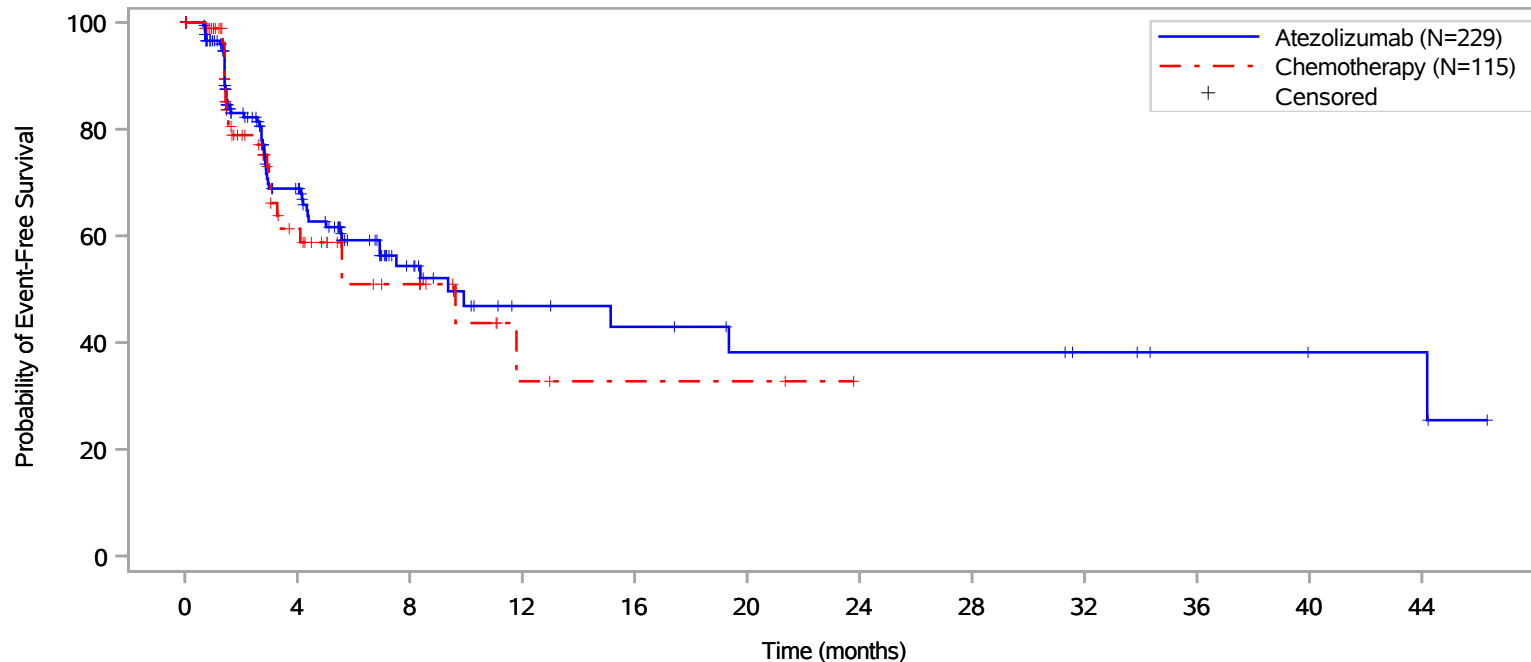


Patients at risk												
Atezolizumab	229	78	35	21	17	13	10	10	8	5	5	4
Chemotherapy	115	28	13	5	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	121	157	168	170	174	177	177	179	182	182	183
Chemotherapy	0	68	80	88	91	92	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCDS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:22

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Peripheral Neuropathy [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

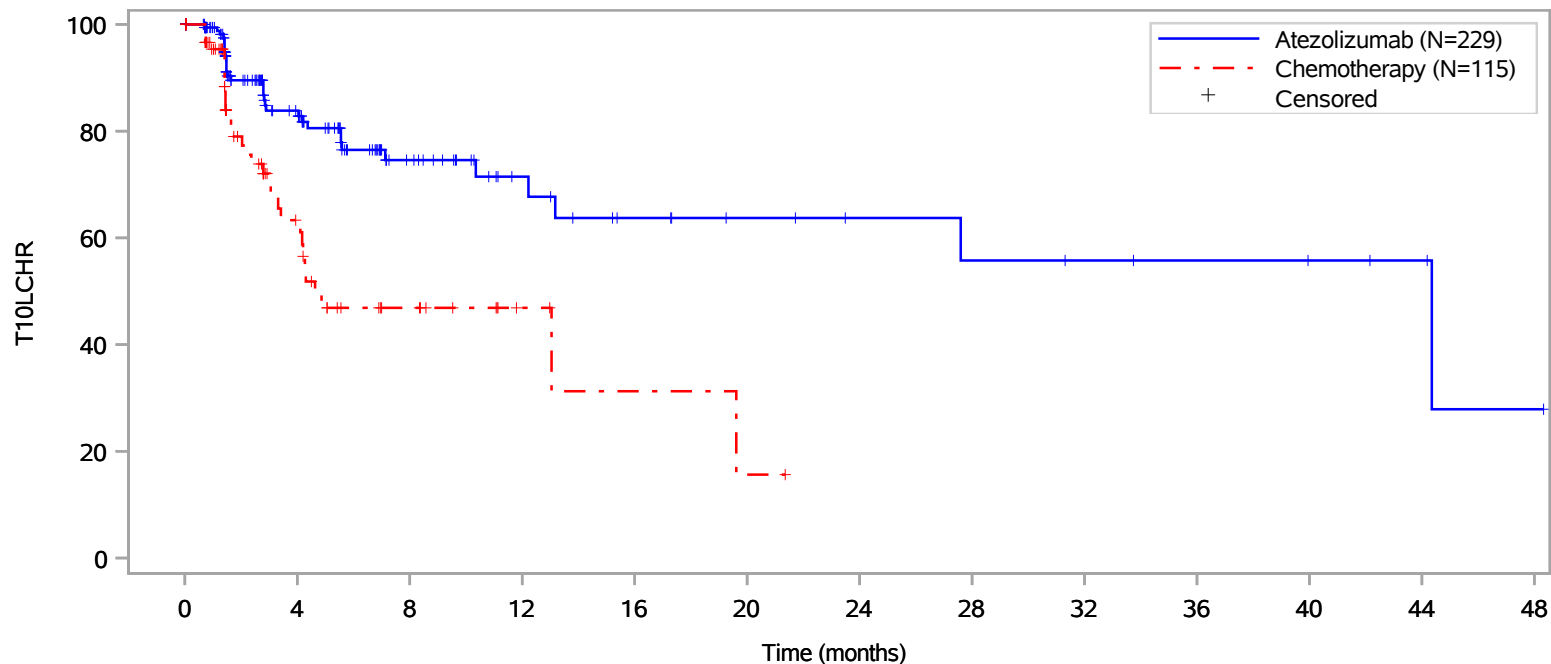


Patients at risk												
Atezolizumab	229	72	27	13	11	8	8	8	6	4	3	3
Chemotherapy	115	24	11	3	2	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab	0	115	148	159	160	162	162	162	164	166	167	167
Chemotherapy	0	68	78	84	85	85	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:34

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points ALOPECIA [EORTC QLQ-LC13]
STUDY: MO29872

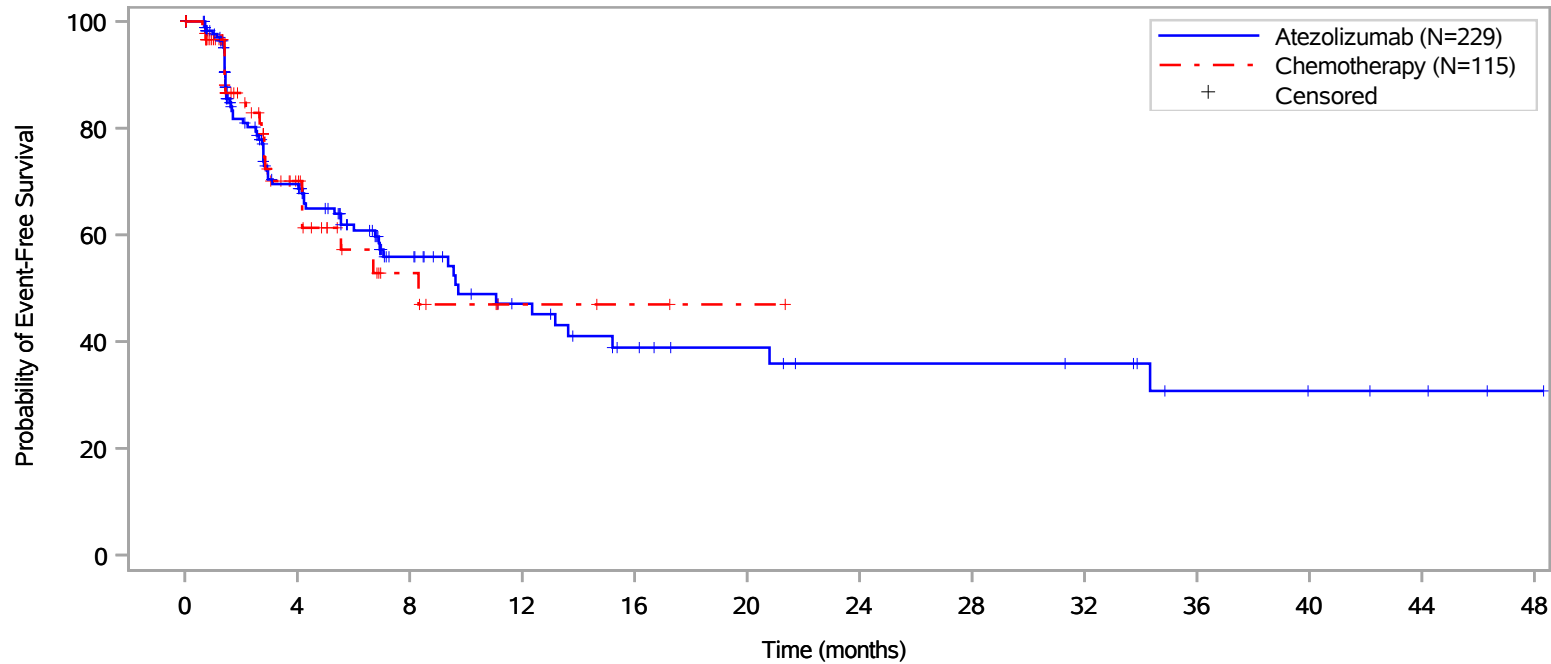


Patients at risk														
Atezolizumab	229	82	34	19	13	10	8	7	6	5	4	3	1	
Chemotherapy	115	28	12	4	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	126	167	181	185	188	190	190	191	192	193	194	195	
Chemotherapy	0	64	73	81	82	82	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T10LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:18

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Deterioration of 15 Points Health State (VAS)[EQ-5D-5L]
STUDY: MO29872



Patients at risk														
Atezolizumab	229	81	38	24	16	13	10	10	9	5	4	3	1	
Chemotherapy	115	26	9	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	136	145	149	152	154	154	155	158	159	160	162	
Chemotherapy	0	71	83	88	89	90	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_T15VAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:49

Patientenberichtete Endpunkte

Time-to-Event (TTE) Analysen – Time to Deterioration

KM-Plots

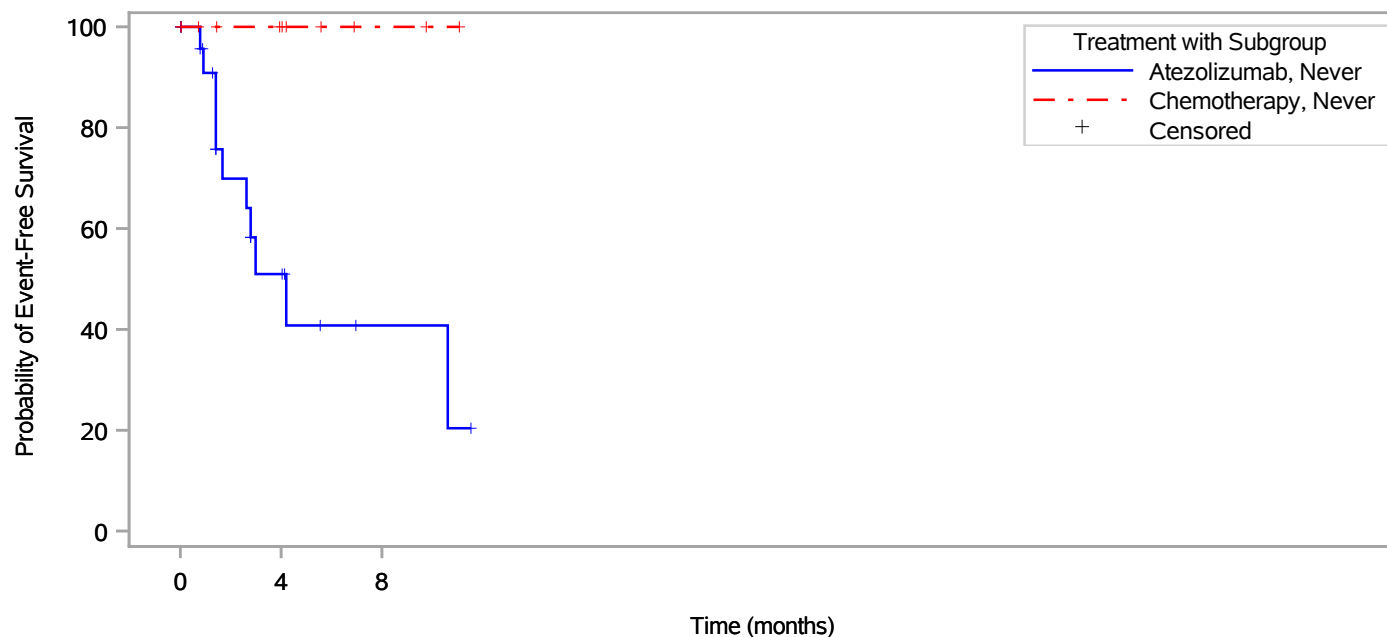
Subgruppen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]

STUDY: MO29872

Smoking status, NEVER



Patients at risk			
Atezolizumab, Never	27	7	2
Chemotherapy, Never	11	6	2
Patients censored			
Atezolizumab, Never	0	11	15
Chemotherapy, Never	0	5	9

Clinical cut-off: 30APR2022

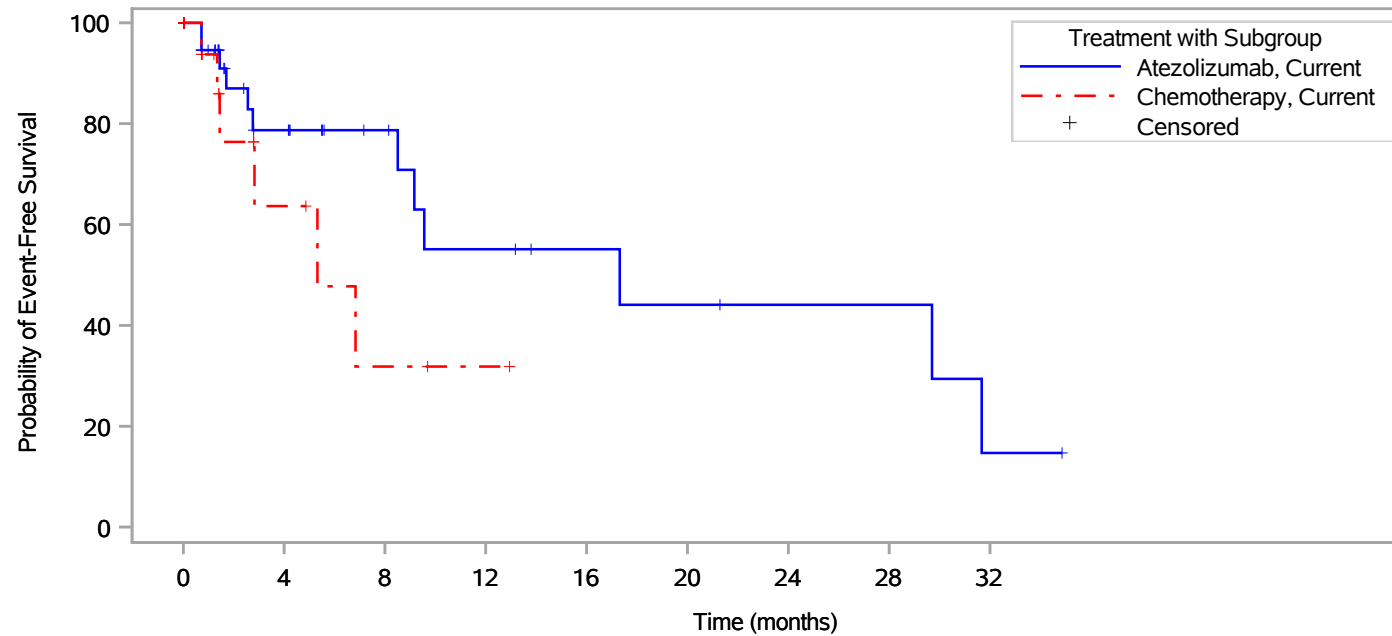
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:09

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]

STUDY: MO29872

Smoking status, CURRENT



Patients at risk									
Atezolizumab, Current	46	18	11	7	5	4	3	3	1
Chemotherapy, Current	23	5	2	1	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored									
Atezolizumab, Current	0	22	29	30	32	32	33	33	33
Chemotherapy, Current	0	14	15	16	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

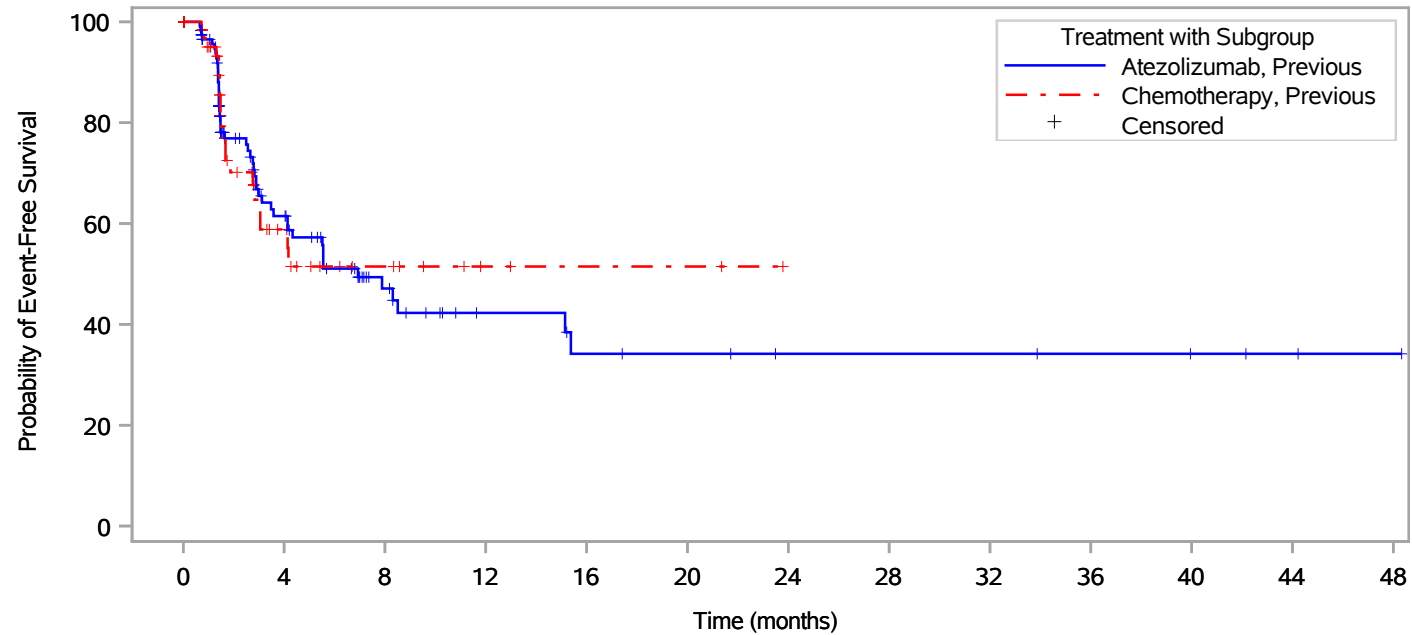
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:09

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Dyspnoea Symptom Scale [EORTC QLQ-C30 V3]

STUDY: MO29872

Smoking status, PREVIOUS



Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, Previous	156	46	21	11	8	7	5	5	5	4	3	2	1
Chemotherapy, Previous	81	17	8	3	2	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, Previous	0	74	90	98	99	100	102	102	102	103	104	105	106
Chemotherapy, Previous	0	45	52	57	58	58	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

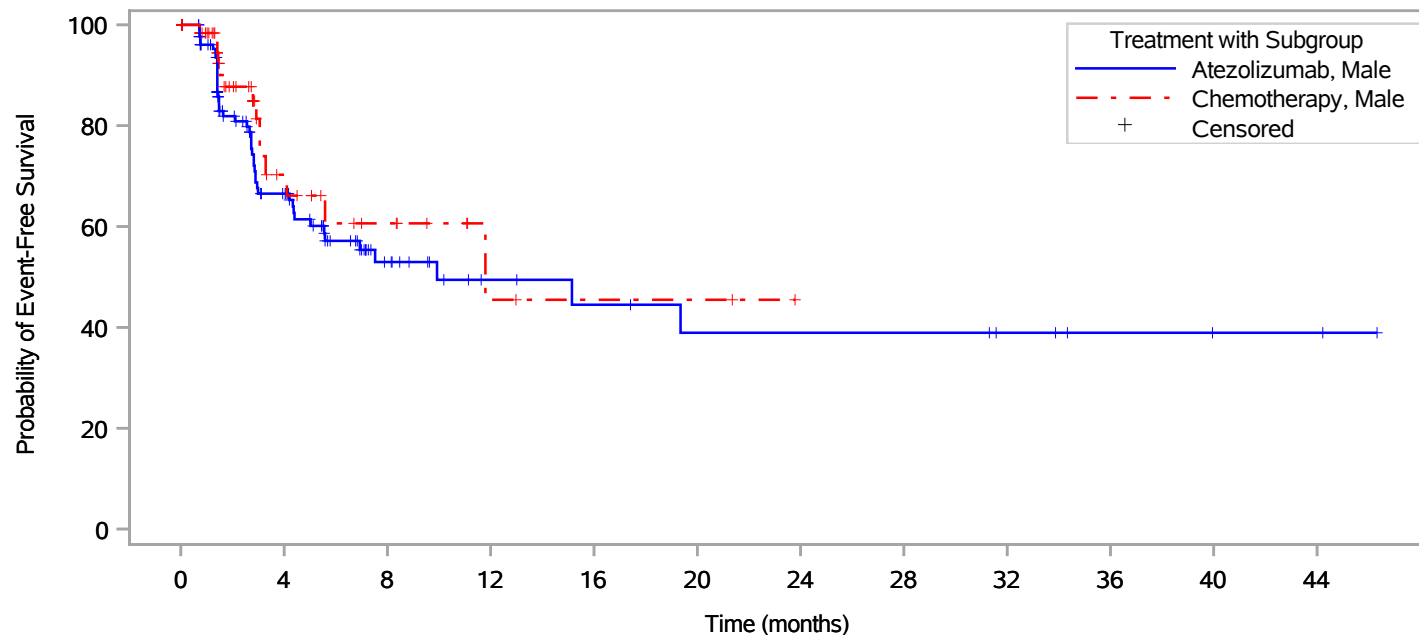
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:09

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Peripheral Neuropathy [EORTC QLQ-LC13]

STUDY: MO29872

Sex, M



Patients at risk												
Atezolizumab, Male	165	57	21	11	9	7	7	7	5	3	2	2
Chemotherapy, Male	77	17	9	3	2	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab, Male	0	73	100	109	110	111	111	111	113	115	116	116
Chemotherapy, Male	0	49	55	60	61	61	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

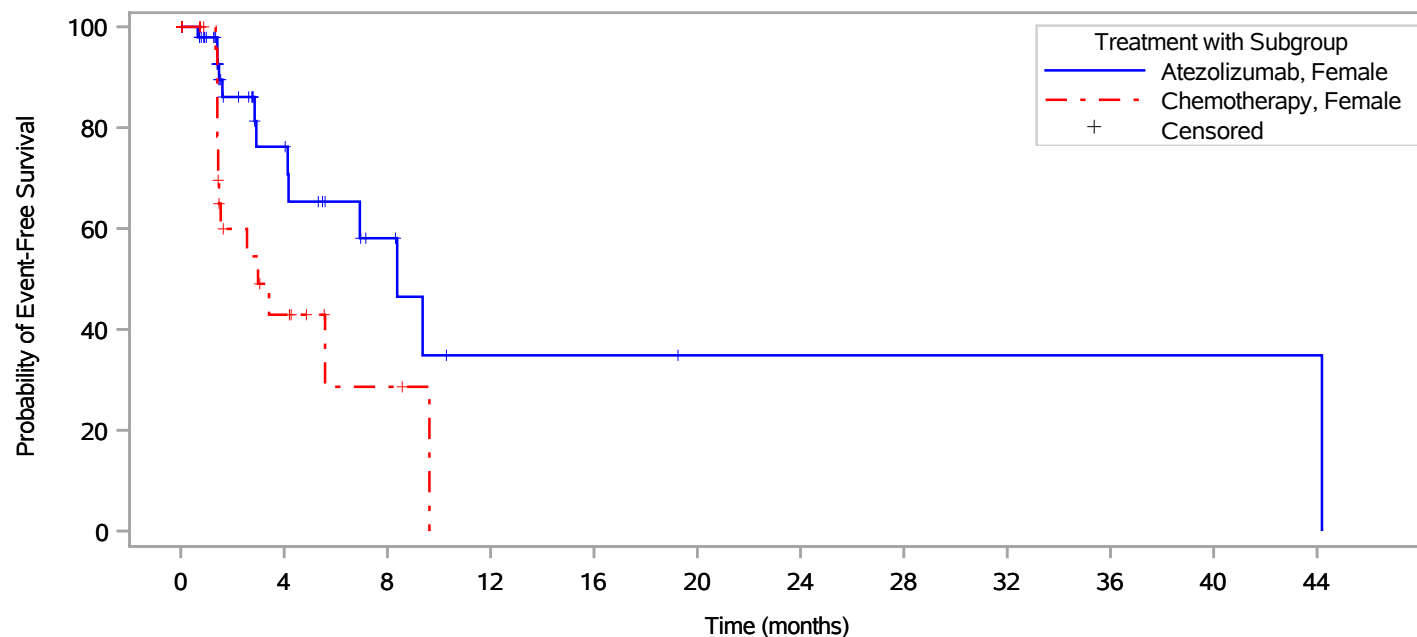
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:06

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points Peripheral Neuropathy [EORTC QLQ-LC13]

STUDY: MO29872

Sex, F



Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44
Atezolizumab, Female	64	15	6	2	2	1	1	1	1	1	1	1	1
Chemotherapy, Female	38	7	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, Female	0	42	48	50	50	51	51	51	51	51	51	51	51
Chemotherapy, Female	0	19	23	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

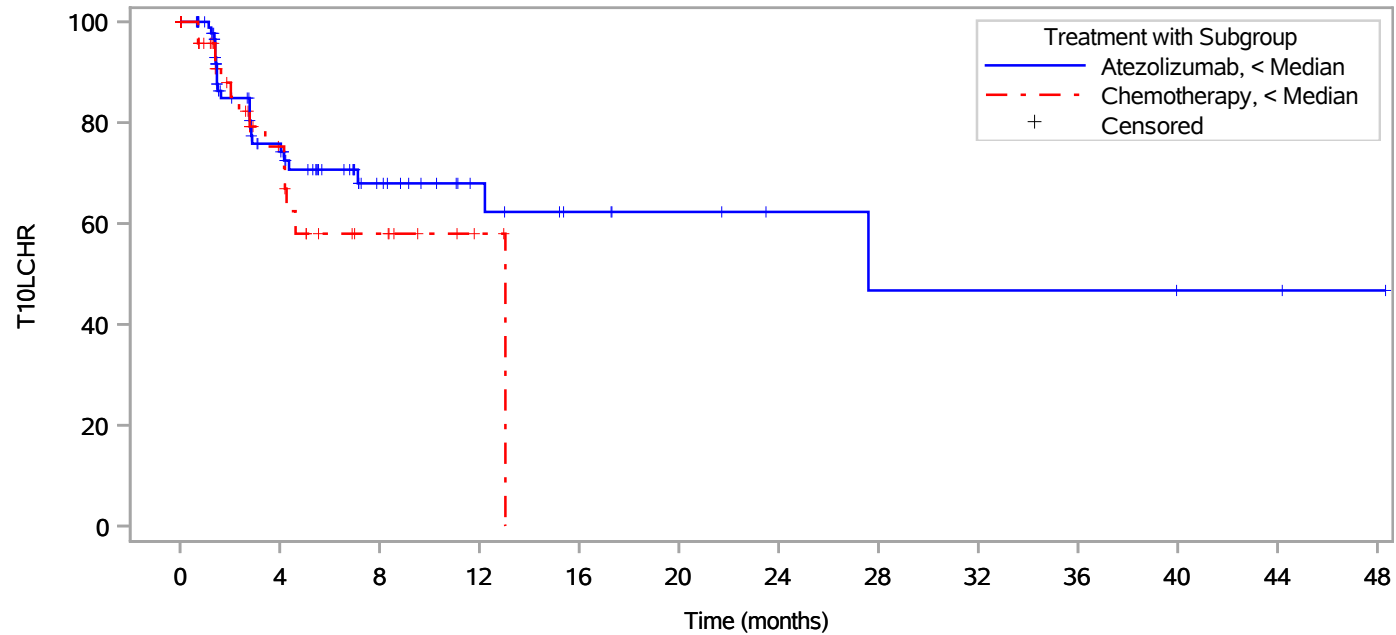
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:06

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points ALOPECIA [EORTC QLQ-LC13]

STUDY: MO29872

Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter, <Median



Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, < Median	117	47	21	12	8	6	4	3	3	3	2	2	1
Chemotherapy, < Median	58	18	8	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, < Median	0	52	74	83	86	88	90	90	90	90	91	91	92
Chemotherapy, < Median	0	31	37	43	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

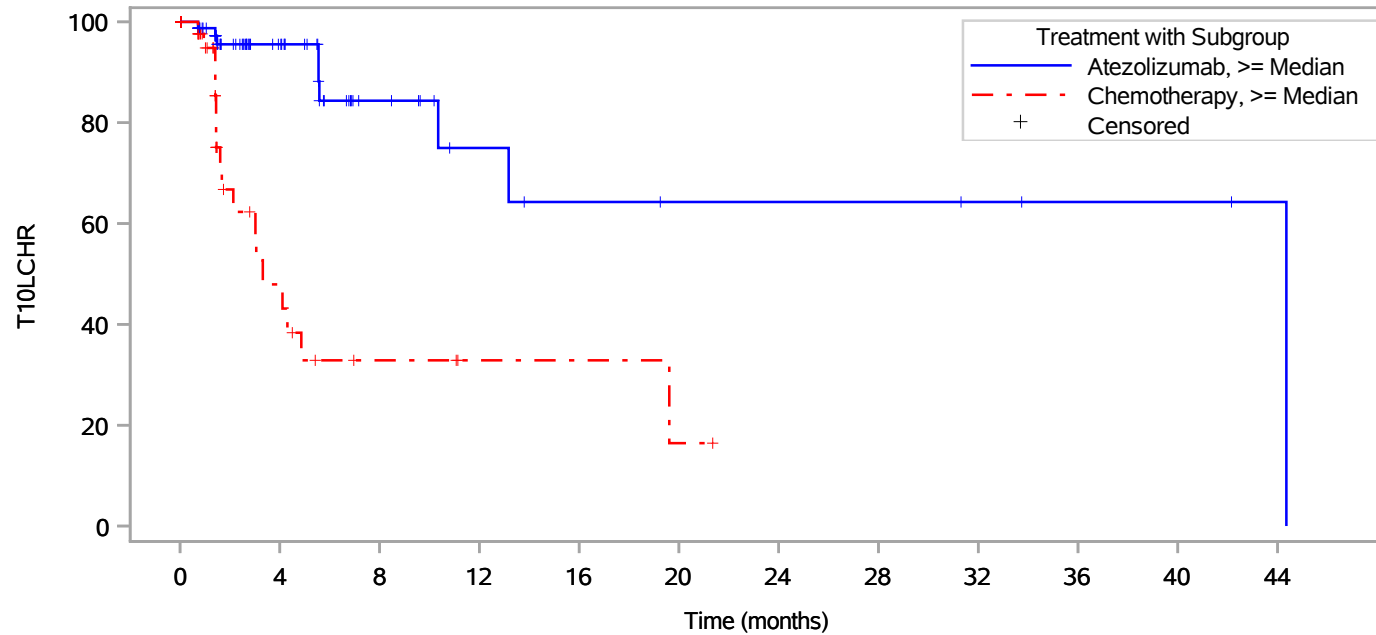
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:54

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 10 Points ALOPECIA [EORTC QLQ-LC13]

STUDY: MO29872

Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter, >=Median



Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44
Atezolizumab, >= Median		112	35	13	7	5	4	4	4	3	2	2	1
Chemotherapy, >= Median		57	10	4	2	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, >= Median		0	74	93	98	99	100	100	100	101	102	102	103
Chemotherapy, >= Median		0	33	36	38	38	38	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

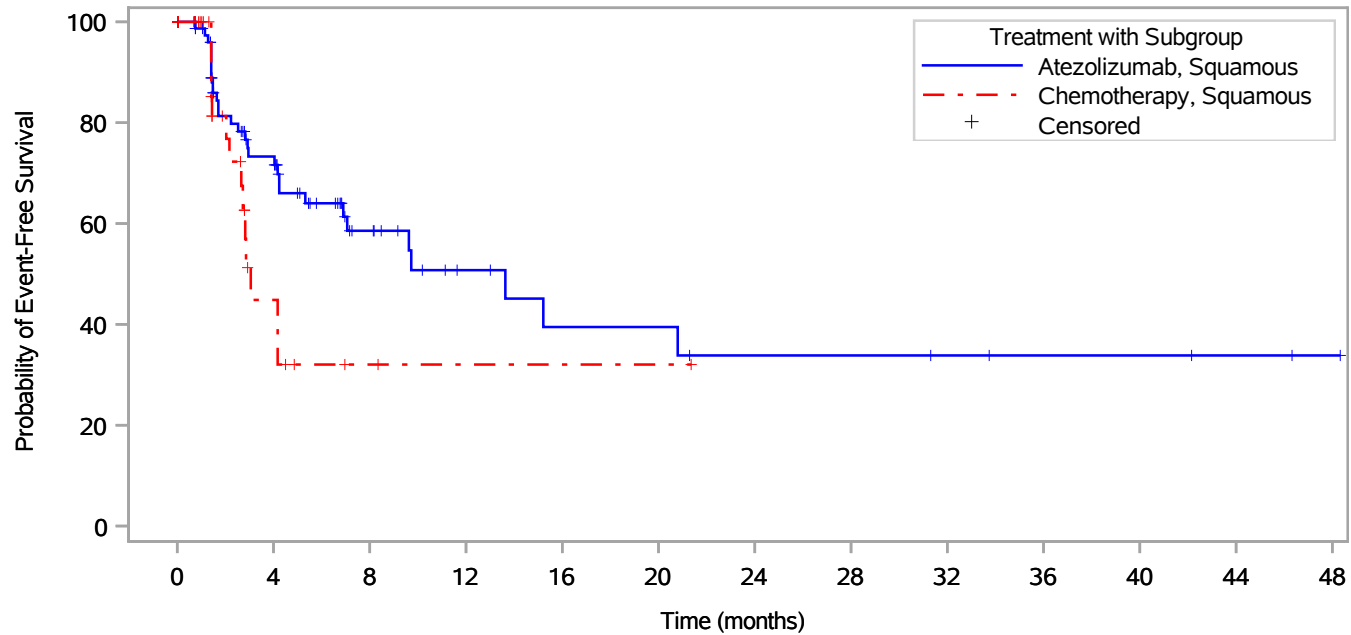
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T10LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 9:54

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 15 Points Health State (VAS)[EQ-5D-5L]

STUDY: MO29872

Histology from eCRF, SQUAMOUS



Patients at risk														
Atezolizumab, Squamous	106	44	19	10	7	7	5	5	4	3	3	2	1	
Chemotherapy, Squamous	51	7	2	1	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored														
Atezolizumab, Squamous	0	44	62	69	70	70	71	71	72	73	73	74	75	
Chemotherapy, Squamous	0	32	35	36	36	36	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

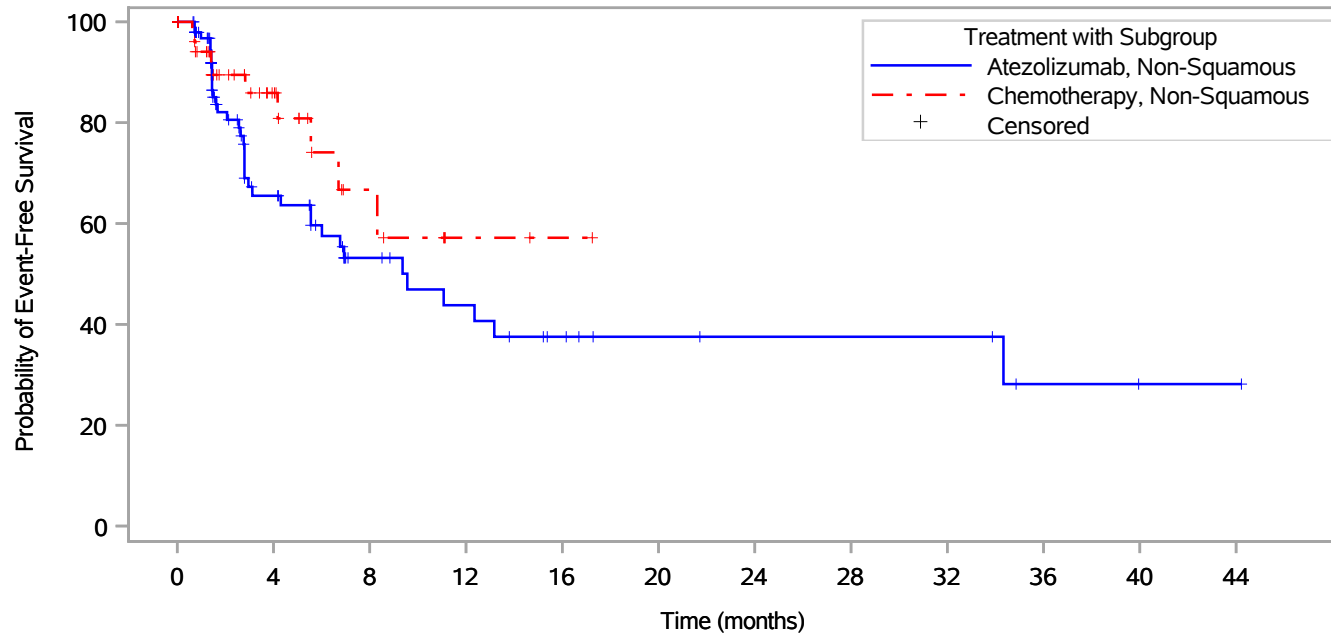
Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T15VAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:47

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Deterioration of 15 Points Health State (VAS)[EQ-5D-5L]

STUDY: MO29872

Histology from eCRF, NON-SQUAMOUS



Patients at risk												
Atezolizumab, Non-Squamous	123	37	19	14	9	6	5	5	5	2	1	1
Chemotherapy, Non-Squamous	64	19	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab, Non-Squamous	0	62	74	76	79	82	83	83	83	85	86	86
Chemotherapy, Non-Squamous	0	39	48	52	53	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg_T15VAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 10:47

Patientenberichtete Endpunkte

Mixed Model for Repeated Measure (MMRM) Analysen

Stratifiziert

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 FATIGUE SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 FATIGUE SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Fatigue	All	n/a	178	177	175	6,45	2,95	90	89	89	9,80	3,76	-3,35	3,46	-10,19	3,50

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_FA_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:48

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 NAUSEA AND VOMITING SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 NAUSEA AND VOMITING SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Nausea and vomiting	All	n/a	178	178	176	2,55	1,62	90	89	89	3,82	1,96	-1,27	1,60	-4,46	1,93

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_NV_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:51

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 PAIN SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 PAIN SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=178)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			N		Statistics		N		Statistics		Statistics					
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Pain	All	n/a	178	178	176	-0,77	3,25	90	89	89	0,04	4,02	-0,81	3,57	-7,85	6,23

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale

[2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)

[3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.

Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Covariance matrix: unstructured

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_PA_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 16:53

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 DYSPNOEA SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 DYSPNOEA SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=178)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			N		Statistics		N		Statistics		Statistics					
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Dyspnoea	All	n/a	178	178	175	-3,19	3,37	90	88	88	-2,52	4,17	-0,67	3,64	-7,87	6,52

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_DY_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:43

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 APPETITE LOSS SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 APPETITE LOSS SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Appetite loss	All	n/a	178	178	175	-0,79	3,61	90	89	88	9,17	4,39	-9,96	3,66	-17,21	-2,71

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_AP_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:35

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 INSOMNIA SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 INSOMNIA SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Insomnia	All	n/a	178	178	176	-0,57	3,52	90	89	89	-1,89	4,32	1,32	3,57	-5,76	8,40

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_SL_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:04

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 CONSTIPATION SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 CONSTIPATION SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Constipation	All	n/a	178	178	175	-3,80	3,16	90	89	89	1,50	3,94	-5,30	3,41	-12,04	1,44

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_CO_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:39

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 DIARRHOEA SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 DIARRHOEA SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Diarrhoea	All	n/a	178	175	172	1,15	1,78	90	89	89	2,94	2,20	-1,79	1,78	-5,34	1,75

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_DI_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:41

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TFS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 FINANCIAL DIFFICULTIES SYMPTOM SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 FINANCIAL DIFFICULTIES SYMPTOM SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Financial difficulties	All	n/a	178	176	173	-2,19	2,91	90	89	89	1,46	3,69	-3,65	3,32	-10,22	2,93

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_FI_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:50

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 GLOBAL HEALTH STATUS SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 GLOBAL HEALTH STATUS SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	Statistics	Total	with baseline value	included in analysis[1]	Statistics	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)		
EORTC QLQ-C30: GHS/HRQoL Scale Score	All	n/a	178	176	173	-0,31	2,51	90	90	90	-0,33	3,09	0,02	2,70	-5,32	5,35

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_QL2_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:57

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 ROLE FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 ROLE FUNCTIONAL SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Role Functioning	All	n/a	178	178	176	-9,17	3,66	90	88	88	-11,24	4,82	2,06	4,51	-6,88	11,01

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_RF2_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:59

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 PHYSICAL FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 PHYSICAL FUNCTIONAL SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Physical Functioning	All	n/a	178	178	175	-4,38	2,46	90	89	89	-5,65	3,20	1,26	3,06	-4,80	7,32

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_PF2_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:55

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 EMOTIONAL FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 EMOTIONAL FUNCTIONAL SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	Statistics	Total	with baseline value	included in analysis[1]	Statistics	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)		
EORTC QLQ-C30: Emotional Functioning	All	n/a	178	175	172	-1,21	2,52	90	89	89	-4,88	3,00	3,67	2,46	-1,19	8,54

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_EF_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 COGNITIVE FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 COGNITIVE FUNCTIONAL SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	Statistics	Total	with baseline value	included in analysis[1]	Statistics	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)		
EORTC QLQ-C30: Cognitive Functioning	All	n/a	178	176	173	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
						-6,59	2,58	90	89	89	-8,46	3,06	1,87	2,47	-3,01	6,75

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_CF_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 16:37

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-C30
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 SOCIAL FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-C30 V3 SOCIAL FUNCTIONAL SCALE (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=178)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-C30: Social Functioning	All	n/a	178	175	171	-10,12	3,33	90	89	89	-15,92	4,16	5,80	3,73	-1,58	13,18

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 48 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 48)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_SF_QLQC30EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:02

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Dyspnoea	All	n/a	179	172	167	0,08	2,89	90	83	83	1,80	3,57	-1,72	3,26	-8,17	4,73

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCDY_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:17

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDLL status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDLL unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT CLIMBING STAIRS
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT CLIMBING STAIRS (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			N		Statistics		N		Statistics		Statistics					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Dyspnoea at Climbing Stairs	All	n/a	179	173	169	-3,64	3,79	90	86	86	2,45	4,67	-6,09	4,22	-14,43	2,26

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrms.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrms_adj_LCDYC_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:36

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT RESTING
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT RESTING (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			N		Statistics		N		Statistics		Statistics					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Dyspnoea at Resting	All	n/a	179	178	175	2,35	2,95	90	89	89	2,46	3,67	-0,12	3,27	-6,59	6,36

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCDYR_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:38

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT WALKING
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT WALKING (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			N		Statistics		N		Statistics		Statistics					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Dyspnoea at Walking	All	n/a	179	178	176	-1,54	3,46	90	87	87	0,96	4,21	-2,50	3,66	-9,74	4,73

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCDYW_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:41

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 COUGHING
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 COUGHING (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Coughing	All	n/a	179	178	176	-9,24	3,19	90	90	90	-8,01	3,96	-1,24	3,45	-8,06	5,59

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCCO_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:11

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 HAEMOPTYSIS
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 HAEMOPTYSIS (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Haemoptysis	All	n/a	179	179	177	0,10	1,71	90	89	89	-1,61	2,13	1,70	1,90	-2,09	5,49

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCHA_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:20

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN CHEST
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 PAIN IN CHEST (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Pain in chest	All	n/a	179	177	174	-5,77	2,81	90	88	88	1,18	3,36	-6,94	2,74	-12,36	-1,53

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCPC_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:26

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDLL status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDLL unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN ARM OR SHOULDER
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 PAIN IN ARM OR SHOULDER (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Pain in arm or shoulder	All	n/a	179	178	176	0,20	3,14	90	88	88	4,70	3,87	-4,49	3,29	-11,00	2,01

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrms.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrms_adj_ICPA_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:23

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN OTHER PARTS
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 PAIN IN OTHER PARTS (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)				Chemotherapy (N=90)				Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)					
			N		Statistics		N		Statistics		Statistics					
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Pain in other parts	All	n/a	179	175	172	-7,75	3,60	90	88	88	-2,53	4,51	-5,22	4,12	-13,35	2,91

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCPO_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:31

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 SORE MOUTH
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 SORE MOUTH (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Sore mouth	All	n/a	179	179	177	2,25	1,81	90	89	89	3,11	2,35	-0,87	2,09	-5,02	3,29

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCSM_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:34

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPHAGIA
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 DYSPHAGIA (Analysis of MMRM)

			Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
Endpoint	Name	Level	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Dysphagia	All	n/a	179	179	177	-1,07	2,38	90	89	89	1,26	2,86	-2,33	2,35	-6,98	2,32

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCDS_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:14

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TFS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PERIPHERAL NEUROPATHY
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 PERIPHERAL NEUROPATHY (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N			Statistics		N			Statistics		Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Peripheral neuropathy	All	n/a	179	179	177	2,64	2,54	90	89	89	3,77	3,17	-1,14	2,74	-6,56	4,28

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCPN_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:29

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EORTC QLQ-LC13
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 ALOPECIA
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EORTC QLQ-LC13 ALOPECIA (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=90)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EORTC QLQ-LC13: Alopecia	All	n/a	179	178	176	0,21	2,35	90	89	89	9,48	2,79	-9,27	2,17	-13,56	-4,98

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 42 for the subscale
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 42)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_LCHR_QLQLC13EVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:08

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown), PRO-Evaluable for EQ-5D-5L (VAS)
 ENDPOINT: EQ-5D-5L: Your Health Today (VAS)
 MODEL: Adjusted Analysis by Histologic Subtype per IxRS, Brain Metastases per IxRS
 STUDY: MO29872
 Change from Baseline in EQ-5D-5L: Your Health Today (VAS) (Analysis of MMRM)

Endpoint	Name	Level	Atezolizumab (N=179)					Chemotherapy (N=89)					Difference between Treatments (Atezolizumab - Chemotherapy)			
			N		Statistics			N		Statistics			Statistics			
			Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	Total	with baseline value	included in analysis[1]	LSMeans[2]	SE (LSMeans)	LSMeans[3]	SE (LSMeans)	95% CI (LL)	95% CI (UL)
EQ-5D-5L: Your Health Today (VAS)	All	n/a	179	179	177	-2,02	2,17	89	89	89	-0,02	2,86	-2,00	2,75	-7,44	3,44

[1] Patients with a value at baseline and at least one post-baseline value until Week 66
 [2] LSMeans of change from baseline from MMRM (including all available records from all visits until Week 66)
 [3] Contrasts from MMRM, Factors/Covariates: treatment, visit, treatment-by-visit interaction, baseline value. In addition, for the total population, adjusted for randomization stratification factors.
 Data as observed (no imputation of missing values). Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Covariance matrix: unstructured
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mmrn.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mmrn_adj_EQ5DVAS_VASEVAL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:43

Patientenberichtete Endpunkte

Rücklaufquoten

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 FATIGUE SYMPTOM SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	220	96,1	42,45	27,43	115	100,0	111	96,5	42,94	25,54
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	43,92	26,70	99	86,1	88	88,9	44,57	26,50
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	41,77	28,23	72	62,6	49	68,1	42,97	26,13
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	37,30	23,79	57	49,6	32	56,1	49,65	28,22
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	35,12	26,26	43	37,4	23	53,5	46,38	29,33
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	32,13	23,55	36	31,3	21	58,3	40,21	29,91
Week 36	n/a		62	27,1	47	75,8	30,02	24,37	29	25,2	14	48,3	41,27	32,45
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	31,71	25,53	22	19,1	12	54,5	35,19	32,42
Week 48	n/a		42	18,3	32	76,2	28,13	27,65	17	14,8	10	58,8	35,56	22,71
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	31,69	27,68	12	10,4	6	50,0	33,33	12,17
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	31,89	28,56	7	6,1	4	57,1	27,78	21,28
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	27,27	28,22	6	5,2	3	50,0	29,63	33,95
Week 84	n/a		22	9,6	15	68,2	22,96	28,93	5	4,3	2	40,0	50,00	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	18,95	24,14	4	3,5	2	50,0	38,89	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	23,02	27,72	3	2,6	1	33,3	66,67	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	32,32	25,56	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	26,85	28,61	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	26,39	27,74	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	23,23	23,55	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	25,25	21,14	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	25,93	22,95	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	33,33	30,63	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	22,22	21,08	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	35,56	24,09	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	27,78	23,13	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	27,78	39,28	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	44,44	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_FA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:47

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 NAUSEA AND VOMITING SYMPTOM SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	221	96,5	7,92	17,52	115	100,0	111	96,5	7,21	15,34
Week 6		n/a	196	85,6	170	86,7	6,96	14,47	99	86,1	88	88,9	6,63	13,96
Week 12		n/a	138	60,3	112	81,2	7,59	16,87	72	62,6	49	68,1	9,52	17,35
Week 18		n/a	119	52,0	91	76,5	4,95	11,78	57	49,6	32	56,1	9,38	17,93
Week 24		n/a	99	43,2	84	84,8	3,17	11,71	43	37,4	23	53,5	8,70	14,10
Week 30		n/a	82	35,8	69	84,1	3,14	9,60	36	31,3	21	58,3	6,35	8,29
Week 36		n/a	62	27,1	47	75,8	5,32	17,41	29	25,2	14	48,3	5,95	14,03
Week 42		n/a	48	21,0	41	85,4	6,10	14,32	22	19,1	12	54,5	8,33	16,67
Week 48		n/a	42	18,3	32	76,2	2,60	7,46	17	14,8	10	58,8	5,00	11,25
Week 57		n/a	34	14,8	27	79,4	6,79	16,83	12	10,4	6	50,0	8,33	13,94
Week 66		n/a	29	12,7	27	93,1	4,94	11,15	7	6,1	4	57,1	4,17	8,33
Week 75		n/a	26	11,4	22	84,6	6,06	16,70	6	5,2	3	50,0	5,56	9,62
Week 84		n/a	22	9,6	16	72,7	2,08	8,33	5	4,3	2	40,0	8,33	11,79
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	0,00	0,00	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	0,00	0,00	3	2,6	1	33,3	16,67	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	9,09	13,67	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	1,39	4,81	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	1,39	4,81	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	5	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_NV_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:51

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 PAIN SYMPTOM SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	31,37	29,62	115	100,0	111	96,5	33,33	28,78
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	28,82	29,39	99	86,1	88	88,9	27,65	28,13
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	25,15	29,93	72	62,6	49	68,1	23,81	27,64
Week 18	n/a		119	52,0	90	75,6	22,41	25,98	57	49,6	32	56,1	38,54	37,73
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	19,05	24,97	43	37,4	23	53,5	34,78	36,90
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	19,32	26,14	36	31,3	21	58,3	25,40	34,00
Week 36	n/a		62	27,1	47	75,8	22,34	26,07	29	25,2	14	48,3	33,33	31,35
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	21,95	29,45	22	19,1	12	54,5	25,00	30,57
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	18,69	25,94	17	14,8	10	58,8	11,67	15,81
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	24,69	32,48	12	10,4	6	50,0	16,67	10,54
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	21,60	30,25	7	6,1	4	57,1	4,17	8,33
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	25,76	34,01	6	5,2	3	50,0	38,89	41,94
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	11,46	24,88	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	15,69	17,15	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	5,95	8,29	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	9,09	13,67	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	11,24	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	9,72	15,01	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	10,61	17,12	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	13,64	20,84	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	8,33	13,94	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	16,67	14,91	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	11,11	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	13,33	13,94	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	4,17	8,33	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	8,33	11,79	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	50,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_PA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:53

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 DYSPNOEA SYMPTOM SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	37,56	30,52	115	100,0	110	95,7	39,70	31,12
Week 6	n/a		196	85,6	168	85,7	33,93	31,48	99	86,1	88	88,9	37,12	30,92
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	31,85	30,14	72	62,6	49	68,1	31,29	29,19
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	30,40	27,51	57	49,6	32	56,1	33,33	33,87
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	27,71	31,59	43	37,4	23	53,5	31,88	32,53
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	24,64	26,60	36	31,3	21	58,3	33,33	39,44
Week 36	n/a		62	27,1	46	74,2	23,19	27,99	29	25,2	14	48,3	45,24	38,36
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	22,76	27,32	22	19,1	12	54,5	33,33	31,78
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	27,27	28,20	17	14,8	10	58,8	23,33	27,44
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	27,16	30,71	12	10,4	6	50,0	11,11	17,21
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	29,63	32,47	7	6,1	4	57,1	8,33	16,67
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	18,18	30,39	6	5,2	3	50,0	11,11	19,25
Week 84	n/a		22	9,6	15	68,2	20,00	27,60	5	4,3	2	40,0	16,67	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	27,45	29,43	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	30,95	30,56	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	30,30	31,46	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	33,33	31,78	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	38,89	37,15	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	30,30	34,82	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	24,24	26,21	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	38,89	38,97	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	38,89	44,31	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	44,44	40,37	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	46,67	38,01	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	33,33	47,14	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	1	50,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	100,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:43

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 APPETITE LOSS SYMPTOM SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	31,83	33,75	115	100,0	111	96,5	30,93	34,15
Week 6	n/a		196	85,6	169	86,2	29,98	32,86	99	86,1	87	87,9	28,35	31,14
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	23,21	32,52	72	62,6	49	68,1	33,33	32,63
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	19,05	26,36	57	49,6	32	56,1	37,50	33,60
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	16,06	25,16	43	37,4	23	53,5	34,78	34,05
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	12,56	23,64	36	31,3	21	58,3	30,16	34,81
Week 36	n/a		62	27,1	47	75,8	13,48	21,60	29	25,2	14	48,3	21,43	28,06
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	17,89	26,97	22	19,1	12	54,5	22,22	21,71
Week 48	n/a		42	18,3	32	76,2	13,54	20,49	17	14,8	10	58,8	30,00	29,19
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	18,52	29,72	12	10,4	6	50,0	22,22	40,37
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	14,81	21,35	7	6,1	4	57,1	25,00	16,67
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	13,64	22,20	6	5,2	3	50,0	22,22	19,25
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	2,08	8,33	5	4,3	2	40,0	33,33	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	5,88	13,10	4	3,5	2	50,0	50,00	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	4,76	12,10	3	2,6	1	33,3	66,67	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	12,12	22,47	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	20,72	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	13,89	22,29	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	9,09	21,56	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	27,22	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	27,22	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	16,67	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_AP_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:32

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 INSOMNIA SYMPTOM SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	30,02	29,97	115	100,0	111	96,5	31,83	34,05
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	28,63	29,97	99	86,1	88	88,9	29,55	30,92
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	27,08	32,12	72	62,6	49	68,1	30,61	35,25
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	22,34	26,78	57	49,6	32	56,1	29,17	38,57
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	21,03	26,78	43	37,4	23	53,5	28,99	30,66
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	20,77	26,26	36	31,3	21	58,3	22,22	33,88
Week 36	n/a		62	27,1	47	75,8	21,99	25,33	29	25,2	14	48,3	14,29	25,20
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	22,76	26,29	22	19,1	12	54,5	22,22	21,71
Week 48	n/a		42	18,3	32	76,2	21,88	26,25	17	14,8	10	58,8	26,67	30,63
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	14,81	21,35	12	10,4	6	50,0	33,33	42,16
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	16,05	19,33	7	6,1	4	57,1	33,33	38,49
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	13,64	16,77	6	5,2	3	50,0	33,33	33,33
Week 84	n/a		22	9,6	15	68,2	6,67	18,69	5	4,3	2	40,0	16,67	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	15,69	23,91	4	3,5	2	50,0	33,33	47,14
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	11,90	21,11	3	2,6	1	33,3	66,67	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	15,15	27,34	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	13,89	22,29	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	6,06	13,48	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	16,67	27,89	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	27,78	32,77	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	11,11	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	13,33	18,26	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	33,33	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_SL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:01

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 CONSTIPATION SYMPTOM SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	21,72	31,15	115	100,0	111	96,5	21,92	27,89
Week 6	n/a		196	85,6	169	86,2	21,50	29,17	99	86,1	88	88,9	22,73	30,13
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	17,56	27,20	72	62,6	49	68,1	20,41	27,06
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	17,22	28,70	57	49,6	32	56,1	21,88	33,45
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	16,67	27,62	43	37,4	23	53,5	18,84	26,26
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	14,01	25,82	36	31,3	20	55,6	23,33	28,82
Week 36	n/a		62	27,1	47	75,8	14,18	24,81	29	25,2	14	48,3	14,29	21,54
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	19,51	32,47	22	19,1	12	54,5	11,11	16,41
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	16,16	31,32	17	14,8	9	52,9	11,11	16,67
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	8,64	19,81	12	10,4	6	50,0	5,56	13,61
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	8,64	19,81	7	6,1	4	57,1	8,33	16,67
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	16,67	26,73	6	5,2	3	50,0	33,33	57,74
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	12,50	16,67	5	4,3	2	40,0	33,33	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	13,73	20,61	4	3,5	2	50,0	33,33	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	14,29	21,54	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	24,24	26,21	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	13,89	26,43	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	11,11	21,71	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	15,15	31,14	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	12,12	22,47	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	6,67	14,91	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	16,67	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_CO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:38

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 DIARRHOEA SYMPTOM SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	217	94,8	6,45	16,65	115	100,0	111	96,5	5,41	16,54
Week 6		n/a	196	85,6	169	86,2	5,13	14,55	99	86,1	88	88,9	8,71	18,57
Week 12		n/a	138	60,3	112	81,2	8,04	19,11	72	62,6	47	65,3	4,96	13,86
Week 18		n/a	119	52,0	91	76,5	3,66	12,62	57	49,6	32	56,1	10,42	24,59
Week 24		n/a	99	43,2	81	81,8	4,12	12,23	43	37,4	23	53,5	4,35	11,48
Week 30		n/a	82	35,8	69	84,1	8,21	17,53	36	31,3	20	55,6	3,33	10,26
Week 36		n/a	62	27,1	46	74,2	5,07	17,17	29	25,2	14	48,3	0,00	0,00
Week 42		n/a	48	21,0	41	85,4	1,63	10,41	22	19,1	12	54,5	5,56	12,97
Week 48		n/a	42	18,3	33	78,6	2,02	8,08	17	14,8	10	58,8	13,33	23,31
Week 57		n/a	34	14,8	27	79,4	6,17	13,19	12	10,4	6	50,0	5,56	13,61
Week 66		n/a	29	12,7	27	93,1	2,47	8,90	7	6,1	4	57,1	8,33	16,67
Week 75		n/a	26	11,4	22	84,6	1,52	7,11	6	5,2	3	50,0	0,00	0,00
Week 84		n/a	22	9,6	16	72,7	4,17	11,39	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	7,84	18,74	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	7,14	14,19	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	18,18	31,14	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	8,33	28,87	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	13,89	33,21	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	3,03	10,05	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	5	62,5	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	5	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_DI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:41

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 FINANCIAL DIFFICULTIES SYMPTOM SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	218	95,2	19,11	26,71	115	100,0	111	96,5	20,12	29,57
Week 6	n/a		196	85,6	168	85,7	19,25	28,61	99	86,1	88	88,9	19,70	27,51
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	18,45	24,44	72	62,6	48	66,7	20,14	28,96
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	17,95	24,50	57	49,6	32	56,1	20,83	29,02
Week 24	n/a		99	43,2	82	82,8	15,45	23,54	43	37,4	23	53,5	21,74	29,49
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	14,01	23,85	36	31,3	20	55,6	20,00	27,36
Week 36	n/a		62	27,1	46	74,2	16,67	23,04	29	25,2	13	44,8	28,21	35,61
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	13,82	25,79	22	19,1	12	54,5	30,56	33,21
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	17,17	20,62	17	14,8	10	58,8	16,67	17,57
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	12,35	20,98	12	10,4	6	50,0	16,67	27,89
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	16,05	21,42	7	6,1	4	57,1	25,00	50,00
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	13,64	16,77	6	5,2	3	50,0	55,56	50,92
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	12,50	16,67	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	9,80	15,66	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	9,52	15,63	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	9,09	15,57	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	12,12	16,82	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	16,67	18,26	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	11,11	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	13,33	18,26	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	16,67	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_FI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:49

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 GLOBAL HEALTH STATUS SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	218	95,2	54,74	21,66	115	100,0	112	97,4	56,40	21,98
Week 6	n/a		196	85,6	169	86,2	56,51	20,86	99	86,1	88	88,9	57,48	19,86
Week 12	n/a		138	60,3	111	80,4	58,41	20,27	72	62,6	48	66,7	58,68	20,34
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	60,26	20,68	57	49,6	32	56,1	57,03	23,49
Week 24	n/a		99	43,2	82	82,8	62,50	21,92	43	37,4	23	53,5	56,52	20,71
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	62,80	19,78	36	31,3	20	55,6	64,17	20,61
Week 36	n/a		62	27,1	46	74,2	64,67	17,67	29	25,2	14	48,3	64,29	21,79
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	64,63	16,75	22	19,1	12	54,5	62,50	27,64
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	60,35	22,44	17	14,8	10	58,8	67,50	18,61
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	60,49	19,69	12	10,4	6	50,0	72,22	8,61
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	62,04	20,59	7	6,1	4	57,1	66,67	11,79
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	62,12	22,23	6	5,2	3	50,0	63,89	20,97
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	71,88	19,92	5	4,3	2	40,0	70,83	29,46
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	67,65	21,83	4	3,5	2	50,0	66,67	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	67,26	21,80	3	2,6	1	33,3	41,67	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	62,88	13,62	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	63,89	21,12	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	59,03	20,55	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	60,61	21,76	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	64,39	20,44	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	58,33	22,97	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	55,56	22,77	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	55,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	53,33	18,26	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	58,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	50,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	33,33	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_QL2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:56

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 ROLE FUNCTIONAL SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	60,41	33,93	115	100,0	110	95,7	60,91	35,73
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	60,88	33,15	99	86,1	88	88,9	58,90	33,33
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	64,43	33,52	72	62,6	49	68,1	61,56	37,45
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	68,32	31,73	57	49,6	32	56,1	64,58	35,61
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	70,44	32,35	43	37,4	23	53,5	66,67	34,08
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	72,95	32,73	36	31,3	21	58,3	61,90	36,57
Week 36	n/a		62	27,1	46	74,2	73,19	28,21	29	25,2	14	48,3	54,76	37,80
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	71,95	28,97	22	19,1	12	54,5	69,44	32,44
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	73,23	28,24	17	14,8	10	58,8	73,33	31,62
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	72,22	29,96	12	10,4	6	50,0	88,89	13,61
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	70,37	33,12	7	6,1	4	57,1	70,83	34,36
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	74,24	34,40	6	5,2	3	50,0	83,33	28,87
Week 84	n/a		22	9,6	15	68,2	80,00	31,62	5	4,3	2	40,0	83,33	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	79,41	29,18	4	3,5	2	50,0	75,00	35,36
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	77,38	33,08	3	2,6	1	33,3	66,67	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	72,73	35,18	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	79,17	26,71	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	75,00	35,18	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	75,76	31,94	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	74,24	32,80	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	72,22	40,37	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	61,11	38,97	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	66,67	42,16	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	60,00	41,83	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	58,33	39,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	50,00	70,71	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_RF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:58

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 PHYSICAL FUNCTIONAL SCALE

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	60,13	25,41	115	100,0	111	96,5	61,22	24,66
Week 6	n/a		196	85,6	169	86,2	59,01	26,57	99	86,1	88	88,9	59,36	27,23
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	63,32	25,72	72	62,6	49	68,1	64,22	25,19
Week 18	n/a		119	52,0	90	75,6	69,70	23,67	57	49,6	31	54,4	58,66	27,13
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	68,89	25,38	43	37,4	23	53,5	60,94	30,25
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	72,32	25,70	36	31,3	21	58,3	61,61	33,84
Week 36	n/a		62	27,1	47	75,8	70,67	25,54	29	25,2	14	48,3	60,60	34,88
Week 42	n/a		48	21,0	41	85,4	68,94	26,73	22	19,1	12	54,5	68,89	25,32
Week 48	n/a		42	18,3	32	76,2	71,46	26,73	17	14,8	10	58,8	75,33	19,64
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	71,79	24,89	12	10,4	6	50,0	72,22	21,26
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	69,14	28,71	7	6,1	4	57,1	75,00	16,67
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	72,73	29,52	6	5,2	3	50,0	66,67	35,28
Week 84	n/a		22	9,6	15	68,2	76,89	30,85	5	4,3	2	40,0	63,33	33,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	81,96	21,31	4	3,5	2	50,0	60,00	37,71
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	78,93	25,57	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	74,55	24,00	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	76,67	25,98	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	72,78	29,60	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	76,36	22,18	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	72,73	23,75	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	65,56	23,25	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	67,78	23,25	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	68,89	32,02	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	69,33	22,41	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	70,00	29,56	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	56,67	33,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	20,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_PF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:54

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 EMOTIONAL FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	217	94,8	73,00	25,10	115	100,0	111	96,5	73,62	24,93
Week 6		n/a	196	85,6	169	86,2	76,71	23,90	99	86,1	88	88,9	72,54	26,24
Week 12		n/a	138	60,3	112	81,2	77,31	25,54	72	62,6	48	66,7	77,26	23,68
Week 18		n/a	119	52,0	91	76,5	81,32	19,82	57	49,6	32	56,1	70,57	25,49
Week 24		n/a	99	43,2	82	82,8	81,00	19,52	43	37,4	23	53,5	75,85	25,78
Week 30		n/a	82	35,8	69	84,1	82,65	20,24	36	31,3	20	55,6	80,00	25,28
Week 36		n/a	62	27,1	46	74,2	79,71	20,16	29	25,2	14	48,3	73,61	28,22
Week 42		n/a	48	21,0	41	85,4	80,89	19,65	22	19,1	12	54,5	76,39	23,26
Week 48		n/a	42	18,3	32	76,2	83,59	17,26	17	14,8	10	58,8	77,50	21,17
Week 57		n/a	34	14,8	27	79,4	80,76	23,16	12	10,4	6	50,0	86,11	15,52
Week 66		n/a	29	12,7	27	93,1	83,33	21,31	7	6,1	4	57,1	81,25	23,94
Week 75		n/a	26	11,4	22	84,6	81,44	21,81	6	5,2	3	50,0	77,78	25,46
Week 84		n/a	22	9,6	16	72,7	88,02	17,73	5	4,3	2	40,0	75,00	35,36
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	83,33	17,43	4	3,5	2	50,0	79,17	17,68
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	86,31	14,10	3	2,6	1	33,3	50,00	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	86,36	14,08	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	89,58	14,27	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	90,97	12,54	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	88,64	12,51	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	87,12	12,56	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	88,89	12,55	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	6	75,0	86,11	11,39	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	88,89	12,55	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	5	100,0	83,33	10,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	87,50	8,33	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	87,50	5,89	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	83,33	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_EF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:45

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 COGNITIVE FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)					
		Patients			Statistics			Patients			Statistics		
Name	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD (Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD (Mean)
All													
Baseline	n/a	229	100,0	218	95,2	80,66	22,04	115	100,0	111	96,5	81,83	20,91
Week 6	n/a	196	85,6	169	86,2	79,39	23,45	99	86,1	88	88,9	75,76	24,49
Week 12	n/a	138	60,3	112	81,2	78,42	24,37	72	62,6	48	66,7	79,17	24,91
Week 18	n/a	119	52,0	91	76,5	82,05	22,53	57	49,6	32	56,1	77,60	28,90
Week 24	n/a	99	43,2	82	82,8	83,13	20,03	43	37,4	23	53,5	74,64	30,10
Week 30	n/a	82	35,8	69	84,1	81,40	21,87	36	31,3	20	55,6	78,33	20,30
Week 36	n/a	62	27,1	46	74,2	82,61	22,76	29	25,2	14	48,3	79,76	24,62
Week 42	n/a	48	21,0	41	85,4	78,86	22,06	22	19,1	12	54,5	84,72	16,60
Week 48	n/a	42	18,3	33	78,6	81,31	21,55	17	14,8	10	58,8	85,00	18,34
Week 57	n/a	34	14,8	27	79,4	80,25	22,19	12	10,4	6	50,0	94,44	8,61
Week 66	n/a	29	12,7	27	93,1	83,33	23,11	7	6,1	4	57,1	83,33	33,33
Week 75	n/a	26	11,4	22	84,6	83,33	16,27	6	5,2	3	50,0	83,33	16,67
Week 84	n/a	22	9,6	16	72,7	87,50	22,36	5	4,3	2	40,0	100,00	0,00
Week 93	n/a	21	9,2	17	81,0	94,12	11,70	4	3,5	2	50,0	100,00	0,00
Week 102	n/a	17	7,4	14	82,4	91,67	15,68	3	2,6	1	33,3	100,00	NE
Week 111	n/a	16	7,0	11	68,8	93,94	11,24	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a	15	6,6	12	80,0	88,89	12,97	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a	15	6,6	12	80,0	90,28	13,22	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a	14	6,1	11	78,6	87,88	16,82	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a	12	5,2	11	91,7	89,39	11,24	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a	8	3,5	6	75,0	97,22	6,80	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a	8	3,5	6	75,0	97,22	6,80	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a	7	3,1	6	85,7	91,67	13,94	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a	5	2,2	5	100,0	93,33	9,13	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a	4	1,7	4	100,0	100,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a	2	0,9	2	100,0	100,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a	1	0,4	1	100,0	100,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_CF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 17:35

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 SOCIAL FUNCTIONAL SCALE
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	217	94,8	71,04	29,35	115	100,0	111	96,5	73,87	28,39
Week 6		n/a	196	85,6	167	85,2	72,95	27,36	99	86,1	88	88,9	71,97	29,85
Week 12		n/a	138	60,3	112	81,2	72,17	30,30	72	62,6	48	66,7	71,53	36,05
Week 18		n/a	119	52,0	90	75,6	77,41	22,53	57	49,6	32	56,1	63,54	37,01
Week 24		n/a	99	43,2	82	82,8	79,47	23,03	43	37,4	23	53,5	71,01	29,40
Week 30		n/a	82	35,8	69	84,1	81,40	22,96	36	31,3	20	55,6	71,67	32,49
Week 36		n/a	62	27,1	45	72,6	78,89	22,86	29	25,2	14	48,3	65,48	36,67
Week 42		n/a	48	21,0	41	85,4	80,49	22,02	22	19,1	12	54,5	73,61	30,53
Week 48		n/a	42	18,3	33	78,6	79,29	23,58	17	14,8	10	58,8	78,33	24,91
Week 57		n/a	34	14,8	27	79,4	79,63	24,61	12	10,4	6	50,0	83,33	27,89
Week 66		n/a	29	12,7	27	93,1	78,40	29,17	7	6,1	4	57,1	70,83	34,36
Week 75		n/a	26	11,4	22	84,6	84,85	22,95	6	5,2	3	50,0	61,11	34,69
Week 84		n/a	22	9,6	16	72,7	84,38	28,85	5	4,3	2	40,0	100,00	0,00
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	86,27	19,75	4	3,5	2	50,0	100,00	0,00
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	89,29	16,80	3	2,6	1	33,3	100,00	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	84,85	22,92	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	86,11	18,58	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	83,33	22,47	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	83,33	32,49	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	86,36	22,13	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	83,33	27,89	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	6	75,0	80,56	16,39	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	86,11	34,02	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	5	100,0	80,00	44,72	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	75,00	39,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	50,00	70,71	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_SF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:59

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	215	93,9	36,33	25,69	115	100,0	105	91,3	35,87	26,02
Week 6		n/a	196	85,6	160	81,6	36,74	26,05	99	86,1	85	85,9	37,52	26,61
Week 12		n/a	139	60,7	111	79,9	33,73	24,98	72	62,6	48	66,7	32,87	24,89
Week 18		n/a	119	52,0	87	73,1	28,10	22,08	56	48,7	29	51,8	35,63	26,12
Week 24		n/a	99	43,2	80	80,8	29,17	24,39	43	37,4	22	51,2	32,83	29,79
Week 30		n/a	81	35,4	65	80,2	25,81	23,25	36	31,3	19	52,8	35,67	30,22
Week 36		n/a	62	27,1	44	71,0	28,03	24,73	29	25,2	12	41,4	41,67	30,75
Week 42		n/a	48	21,0	38	79,2	22,51	21,06	22	19,1	12	54,5	28,70	27,81
Week 48		n/a	42	18,3	32	76,2	27,08	23,77	17	14,8	10	58,8	28,89	22,35
Week 57		n/a	34	14,8	24	70,6	25,93	21,15	12	10,4	6	50,0	25,93	11,48
Week 66		n/a	29	12,7	23	79,3	25,12	20,98	7	6,1	4	57,1	27,78	19,25
Week 75		n/a	26	11,4	20	76,9	23,33	23,33	6	5,2	3	50,0	22,22	29,40
Week 84		n/a	22	9,6	15	68,2	21,48	22,41	5	4,3	2	40,0	27,78	23,57
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	22,22	24,53	4	3,5	2	50,0	16,67	7,86
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	23,81	25,73	3	2,6	1	33,3	22,22	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	30,30	29,44	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	25,00	24,68	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	27,78	24,39	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	27,27	25,51	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	24,24	22,12	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	29,63	29,54	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	5	62,5	24,44	28,76	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	29,63	29,54	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	4	80,0	44,44	32,71	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	36,11	30,60	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	38,89	39,28	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	77,78	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCDY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:07

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT CLIMBING STAIRS

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	217	94,8	52,53	34,17	115	100,0	108	93,9	49,69	32,70
Week 6	n/a		196	85,6	162	82,7	51,65	33,65	99	86,1	85	85,9	53,33	33,81
Week 12	n/a		139	60,7	111	79,9	46,25	32,77	72	62,6	48	66,7	50,69	32,97
Week 18	n/a		119	52,0	87	73,1	40,61	28,95	56	48,7	30	53,6	51,11	33,60
Week 24	n/a		99	43,2	81	81,8	42,39	30,74	43	37,4	22	51,2	42,42	35,90
Week 30	n/a		81	35,4	65	80,2	37,95	28,79	36	31,3	19	52,8	49,12	35,78
Week 36	n/a		62	27,1	44	71,0	40,91	30,38	29	25,2	13	44,8	61,54	35,61
Week 42	n/a		48	21,0	38	79,2	32,46	27,39	22	19,1	12	54,5	33,33	37,61
Week 48	n/a		42	18,3	32	76,2	40,63	31,38	17	14,8	10	58,8	46,67	39,13
Week 57	n/a		34	14,8	24	70,6	40,28	27,77	12	10,4	6	50,0	44,44	17,21
Week 66	n/a		29	12,7	23	79,3	40,58	31,71	7	6,1	4	57,1	41,67	31,91
Week 75	n/a		26	11,4	20	76,9	35,00	31,48	6	5,2	3	50,0	44,44	50,92
Week 84	n/a		22	9,6	15	68,2	35,56	32,04	5	4,3	2	40,0	33,33	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	35,29	32,21	4	3,5	2	50,0	33,33	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	38,10	34,24	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	39,39	38,92	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	38,89	37,15	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	41,67	35,18	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	39,39	32,72	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	36,36	34,82	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	44,44	40,37	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	5	62,5	46,67	50,55	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	44,44	40,37	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	58,33	41,94	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	50,00	43,03	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	66,67	47,14	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	100,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCDYC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:21

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT RESTING

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	17,19	23,27	115	100,0	111	96,5	18,92	27,20
Week 6	n/a		196	85,6	169	86,2	18,54	25,42	99	86,1	88	88,9	18,56	24,69
Week 12	n/a		139	60,7	114	82,0	17,84	25,16	72	62,6	49	68,1	14,97	23,63
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	13,19	21,01	56	48,7	30	53,6	16,67	24,37
Week 24	n/a		99	43,2	82	82,8	15,04	24,09	43	37,4	23	53,5	18,84	28,12
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	10,95	22,01	36	31,3	21	58,3	19,05	32,61
Week 36	n/a		62	27,1	45	72,6	14,81	25,18	29	25,2	13	44,8	25,64	30,89
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	10,83	21,86	22	19,1	12	54,5	19,44	33,21
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	11,11	19,84	17	14,8	10	58,8	6,67	14,05
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	14,10	21,44	12	10,4	6	50,0	5,56	13,61
Week 66	n/a		29	12,7	26	89,7	8,97	17,78	7	6,1	4	57,1	16,67	19,25
Week 75	n/a		26	11,4	21	80,8	7,94	17,97	6	5,2	3	50,0	0,00	0,00
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	4,17	11,39	5	4,3	2	40,0	16,67	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	7,84	18,74	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	4,76	12,10	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	12,12	22,47	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	20,72	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	6,06	13,48	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	16,67	19,25	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	33,33	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCDYR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:23

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT WALKING

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	222	96,9	39,94	31,97	115	100,0	109	94,8	40,67	31,22
Week 6	n/a		196	85,6	168	85,7	40,28	31,56	99	86,1	88	88,9	41,67	33,24
Week 12	n/a		139	60,7	114	82,0	38,30	30,15	72	62,6	49	68,1	34,69	28,83
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	31,50	26,93	56	48,7	31	55,4	41,94	33,30
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	30,52	28,13	43	37,4	23	53,5	39,13	35,75
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	30,35	31,64	36	31,3	20	55,6	43,33	34,37
Week 36	n/a		62	27,1	45	72,6	30,37	30,00	29	25,2	14	48,3	42,86	35,63
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	25,83	27,72	22	19,1	12	54,5	33,33	31,78
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	33,33	33,33	17	14,8	10	58,8	33,33	27,22
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	29,49	30,30	12	10,4	6	50,0	27,78	25,09
Week 66	n/a		29	12,7	26	89,7	32,05	33,31	7	6,1	4	57,1	25,00	16,67
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	27,27	28,43	6	5,2	3	50,0	22,22	38,49
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	25,00	28,54	5	4,3	2	40,0	33,33	47,14
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	23,53	28,30	4	3,5	2	50,0	16,67	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	28,57	38,91	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	39,39	32,72	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	27,78	34,33	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	33,33	31,78	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	33,33	36,51	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	30,30	31,46	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	33,33	36,51	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	33,33	36,51	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	38,89	44,31	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	58,33	41,94	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	50,00	43,03	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	50,00	70,71	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	100,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCDYW_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:25

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 COUGHING

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	222	96,9	42,34	30,40	115	100,0	112	97,4	44,64	28,14
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	41,37	32,34	99	86,1	88	88,9	40,15	25,35
Week 12	n/a		139	60,7	114	82,0	36,55	28,73	72	62,6	49	68,1	32,65	26,78
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	35,90	27,32	56	48,7	31	55,4	37,63	30,72
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	30,56	29,82	43	37,4	23	53,5	37,68	32,26
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	28,86	25,88	36	31,3	21	58,3	34,92	28,82
Week 36	n/a		62	27,1	45	72,6	27,41	28,68	29	25,2	14	48,3	38,10	31,64
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	29,17	25,25	22	19,1	12	54,5	38,89	31,25
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	23,23	25,66	17	14,8	10	58,8	26,67	21,08
Week 57	n/a		34	14,8	25	73,5	25,33	22,11	12	10,4	6	50,0	27,78	32,77
Week 66	n/a		29	12,7	26	89,7	29,49	23,71	7	6,1	4	57,1	8,33	16,67
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	31,82	26,18	6	5,2	3	50,0	11,11	19,25
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	18,75	20,97	5	4,3	2	40,0	33,33	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	19,61	20,61	4	3,5	2	50,0	33,33	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	26,19	14,19	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	33,33	14,91	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	30,56	22,29	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	27,78	12,97	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	21,21	16,82	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	24,24	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	16,67	18,26	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	27,78	25,09	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	22,22	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	33,33	27,22	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	25,00	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	50,00	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	66,67	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCCO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:04

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 HAEMOPTYSIS

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	223	97,4	6,13	15,08	115	100,0	111	96,5	5,41	13,88
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	5,88	17,14	99	86,1	88	88,9	3,03	10,88
Week 12	n/a		139	60,7	113	81,3	4,13	14,18	72	62,6	48	66,7	4,17	17,70
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	4,76	11,73	56	48,7	31	55,4	2,15	8,32
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	3,61	10,43	43	37,4	23	53,5	0,00	0,00
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	2,49	8,83	36	31,3	21	58,3	0,00	0,00
Week 36	n/a		62	27,1	44	71,0	3,79	14,76	29	25,2	14	48,3	0,00	0,00
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	2,50	11,66	22	19,1	12	54,5	2,78	9,62
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	1,01	5,80	17	14,8	10	58,8	0,00	0,00
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	3,85	14,38	12	10,4	6	50,0	0,00	0,00
Week 66	n/a		29	12,7	25	86,2	1,33	6,67	7	6,1	4	57,1	0,00	0,00
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	1,52	7,11	6	5,2	3	50,0	0,00	0,00
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	0,00	0,00	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	1,96	8,08	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	0,00	0,00	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	0,00	0,00	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCHA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:09

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN CHEST

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	221	96,5	19,31	24,81	115	100,0	109	94,8	19,27	24,97
Week 6		n/a	196	85,6	167	85,2	16,37	24,78	99	86,1	88	88,9	18,18	25,22
Week 12		n/a	139	60,7	113	81,3	13,57	23,42	72	62,6	49	68,1	19,05	26,35
Week 18		n/a	119	52,0	91	76,5	9,16	17,26	56	48,7	31	55,4	17,20	24,15
Week 24		n/a	99	43,2	83	83,8	9,64	17,68	43	37,4	23	53,5	23,19	32,47
Week 30		n/a	81	35,4	67	82,7	9,45	18,17	36	31,3	21	58,3	11,11	16,10
Week 36		n/a	62	27,1	45	72,6	7,41	14,01	29	25,2	13	44,8	25,64	36,40
Week 42		n/a	48	21,0	40	83,3	5,83	12,83	22	19,1	12	54,5	16,67	26,59
Week 48		n/a	42	18,3	33	78,6	4,04	11,05	17	14,8	10	58,8	10,00	16,10
Week 57		n/a	34	14,8	26	76,5	6,41	16,38	12	10,4	6	50,0	11,11	17,21
Week 66		n/a	29	12,7	26	89,7	8,97	20,13	7	6,1	4	57,1	8,33	16,67
Week 75		n/a	26	11,4	22	84,6	6,06	13,16	6	5,2	3	50,0	11,11	19,25
Week 84		n/a	22	9,6	16	72,7	2,08	8,33	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	1,96	8,08	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	2,38	8,91	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	0,00	0,00	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	3,03	10,05	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	4	80,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCPC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:14

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN ARM OR SHOULDER

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	221	96,5	19,16	27,34	115	100,0	110	95,7	19,09	27,26
Week 6	n/a		196	85,6	169	86,2	16,57	25,49	99	86,1	88	88,9	21,21	29,11
Week 12	n/a		139	60,7	113	81,3	17,11	26,40	72	62,6	49	68,1	17,69	27,30
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	15,02	24,48	56	48,7	31	55,4	18,28	30,84
Week 24	n/a		99	43,2	82	82,8	11,38	20,43	43	37,4	22	51,2	19,70	28,47
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	13,93	24,03	36	31,3	21	58,3	20,63	30,69
Week 36	n/a		62	27,1	44	71,0	12,88	22,98	29	25,2	14	48,3	19,05	31,25
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	14,17	21,20	22	19,1	12	54,5	11,11	21,71
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	14,14	25,04	17	14,8	10	58,8	6,67	21,08
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	17,95	28,64	12	10,4	6	50,0	5,56	13,61
Week 66	n/a		29	12,7	25	86,2	17,33	27,42	7	6,1	4	57,1	0,00	0,00
Week 75	n/a		26	11,4	21	80,8	9,52	15,43	6	5,2	3	50,0	22,22	38,49
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	8,33	14,91	5	4,3	2	40,0	16,67	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	11,76	16,42	4	3,5	2	50,0	16,67	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	14,29	17,12	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	9,09	15,57	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	2,78	9,62	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	17,21	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	25,00	31,91	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCPA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:12

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN OTHER PARTS

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	215	93,9	25,89	32,65	115	100,0	109	94,8	26,91	32,86
Week 6	n/a		196	85,6	166	84,7	22,29	28,04	99	86,1	86	86,9	27,91	31,46
Week 12	n/a		139	60,7	114	82,0	24,27	31,76	72	62,6	48	66,7	22,92	31,63
Week 18	n/a		119	52,0	88	73,9	22,35	30,21	56	48,7	28	50,0	46,43	39,90
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	16,47	26,22	43	37,4	22	51,2	22,73	36,20
Week 30	n/a		81	35,4	66	81,5	19,19	29,85	36	31,3	19	52,8	24,56	33,04
Week 36	n/a		62	27,1	45	72,6	21,48	31,10	29	25,2	13	44,8	30,77	37,17
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	23,33	32,20	22	19,1	12	54,5	19,44	30,01
Week 48	n/a		42	18,3	32	76,2	15,63	26,75	17	14,8	9	52,9	11,11	16,67
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	23,08	32,34	12	10,4	6	50,0	22,22	27,22
Week 66	n/a		29	12,7	25	86,2	26,67	36,00	7	6,1	3	42,9	33,33	57,74
Week 75	n/a		26	11,4	21	80,8	25,40	34,81	6	5,2	3	50,0	44,44	38,49
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	14,58	29,74	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	15,69	20,81	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	9,52	15,63	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	12,12	16,82	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	13,89	26,43	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	13,89	22,29	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	9,09	15,57	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	18,18	27,34	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	27,22	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	16,67	27,89	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	41,67	41,94	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	16,67	19,25	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	16,67	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCPO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:18

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 SORE MOUTH
 MODEL: --
 STUDY: MO29872
 Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	223	97,4	3,29	12,62	115	100,0	111	96,5	3,90	12,50
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	6,67	17,24	99	86,1	88	88,9	6,44	18,12
Week 12	n/a		139	60,7	114	82,0	4,68	13,94	72	62,6	49	68,1	6,80	15,18
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	4,76	13,67	56	48,7	31	55,4	8,60	14,83
Week 24	n/a		99	43,2	82	82,8	4,47	13,62	43	37,4	22	51,2	7,58	14,30
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	2,99	9,59	36	31,3	21	58,3	4,76	11,95
Week 36	n/a		62	27,1	45	72,6	5,19	15,82	29	25,2	14	48,3	4,76	12,10
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	7,50	24,45	22	19,1	12	54,5	11,11	21,71
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	3,03	9,73	17	14,8	10	58,8	0,00	0,00
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	1,28	6,54	12	10,4	6	50,0	5,56	13,61
Week 66	n/a		29	12,7	26	89,7	2,56	9,06	7	6,1	4	57,1	0,00	0,00
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	0,00	0,00	6	5,2	3	50,0	11,11	19,25
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	0,00	0,00	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	0,00	0,00	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	2,38	8,91	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	6,06	13,48	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	2,78	9,62	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	3,03	10,05	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	0,00	0,00	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	11,11	27,22	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCSM_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:19

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPHAGIA

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline		n/a	229	100,0	223	97,4	11,36	24,52	115	100,0	111	96,5	8,71	19,44
Week 6		n/a	196	85,6	170	86,7	10,59	19,67	99	86,1	88	88,9	12,50	24,40
Week 12		n/a	139	60,7	114	82,0	10,53	20,47	72	62,6	49	68,1	8,16	19,87
Week 18		n/a	119	52,0	91	76,5	8,42	18,32	56	48,7	31	55,4	7,53	20,57
Week 24		n/a	99	43,2	83	83,8	6,02	17,38	43	37,4	23	53,5	11,59	21,58
Week 30		n/a	81	35,4	67	82,7	6,47	17,64	36	31,3	21	58,3	9,52	18,69
Week 36		n/a	62	27,1	44	71,0	5,30	14,28	29	25,2	14	48,3	14,29	28,39
Week 42		n/a	48	21,0	40	83,3	6,67	15,47	22	19,1	12	54,5	5,56	19,25
Week 48		n/a	42	18,3	33	78,6	8,08	14,51	17	14,8	10	58,8	3,33	10,54
Week 57		n/a	34	14,8	26	76,5	11,54	22,98	12	10,4	6	50,0	5,56	13,61
Week 66		n/a	29	12,7	25	86,2	6,67	13,61	7	6,1	4	57,1	0,00	0,00
Week 75		n/a	26	11,4	22	84,6	6,06	13,16	6	5,2	3	50,0	22,22	38,49
Week 84		n/a	22	9,6	16	72,7	2,08	8,33	5	4,3	2	40,0	0,00	0,00
Week 93		n/a	21	9,2	17	81,0	7,84	18,74	4	3,5	2	50,0	0,00	0,00
Week 102		n/a	17	7,4	14	82,4	2,38	8,91	3	2,6	1	33,3	0,00	NE
Week 111		n/a	16	7,0	11	68,8	3,03	10,05	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120		n/a	15	6,6	12	80,0	5,56	12,97	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129		n/a	15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138		n/a	14	6,1	11	78,6	6,06	13,48	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147		n/a	12	5,2	11	91,7	3,03	10,05	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156		n/a	8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165		n/a	8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174		n/a	7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183		n/a	5	2,2	4	80,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192		n/a	4	1,7	4	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201		n/a	2	0,9	2	100,0	16,67	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210		n/a	1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCDS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:06

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PERIPHERAL NEUROPATHY

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	223	97,4	11,06	21,39	115	100,0	111	96,5	14,71	23,65
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	14,71	24,04	99	86,1	88	88,9	15,91	27,21
Week 12	n/a		139	60,7	114	82,0	15,20	23,52	72	62,6	49	68,1	17,69	25,55
Week 18	n/a		119	52,0	90	75,6	13,33	22,23	56	48,7	31	55,4	21,51	25,16
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	12,85	22,59	43	37,4	23	53,5	21,74	29,49
Week 30	n/a		81	35,4	66	81,5	15,66	24,96	36	31,3	21	58,3	12,70	30,69
Week 36	n/a		62	27,1	44	71,0	21,21	28,84	29	25,2	14	48,3	21,43	36,06
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	17,50	25,02	22	19,1	12	54,5	13,89	17,16
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	18,18	23,70	17	14,8	10	58,8	10,00	16,10
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	16,67	21,60	12	10,4	6	50,0	27,78	25,09
Week 66	n/a		29	12,7	26	89,7	11,54	22,98	7	6,1	4	57,1	16,67	33,33
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	13,64	19,68	6	5,2	3	50,0	11,11	19,25
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	12,50	20,64	5	4,3	2	40,0	16,67	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	15,69	26,66	4	3,5	2	50,0	16,67	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	16,67	28,50	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	15,15	22,92	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	11,11	29,59	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	13,89	30,01	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	12,12	30,81	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	12,12	22,47	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	5,56	13,61	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	25,00	31,91	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:16

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 ALOPECIA

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	222	96,9	6,31	17,95	115	100,0	110	95,7	4,55	14,62
Week 6	n/a		196	85,6	168	85,7	5,36	15,62	99	86,1	88	88,9	12,12	25,86
Week 12	n/a		139	60,7	113	81,3	4,42	12,20	72	62,6	48	66,7	13,89	24,63
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	4,03	12,00	56	48,7	31	55,4	18,28	27,00
Week 24	n/a		99	43,2	83	83,8	4,42	11,37	43	37,4	22	51,2	15,15	24,62
Week 30	n/a		81	35,4	67	82,7	3,98	10,89	36	31,3	21	58,3	9,52	18,69
Week 36	n/a		62	27,1	45	72,6	7,41	15,71	29	25,2	14	48,3	7,14	14,19
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	5,83	12,83	22	19,1	12	54,5	8,33	20,72
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	5,05	12,14	17	14,8	10	58,8	10,00	31,62
Week 57	n/a		34	14,8	26	76,5	10,26	18,30	12	10,4	6	50,0	22,22	27,22
Week 66	n/a		29	12,7	25	86,2	8,00	17,43	7	6,1	4	57,1	0,00	0,00
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	4,55	11,71	6	5,2	3	50,0	0,00	0,00
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	2,08	8,33	5	4,3	2	40,0	16,67	23,57
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	3,92	11,07	4	3,5	2	50,0	16,67	23,57
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	4,76	12,10	3	2,6	1	33,3	33,33	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	3,03	10,05	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	8,33	15,08	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	2,78	9,62	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	9,09	21,56	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	3,03	10,05	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	4	80,0	0,00	0,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	8,33	16,67	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	16,67	23,57	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	0,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:03

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: EQ-5D-5L: Your Health Today (VAS)

MODEL: --

STUDY: MO29872

Compliance and Mean

		Atezolizumab (N=229)						Chemotherapy (N=115)						
		Patients				Statistics		Patients				Statistics		
Name	Visit	Level	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)	in study ¹	%	with value ¹	%	Mean ²	SD(Mean)
All														
Baseline	n/a		229	100,0	222	96,9	59,90	20,44	115	100,0	109	94,8	62,83	17,44
Week 6	n/a		196	85,6	170	86,7	62,13	19,67	99	86,1	88	88,9	63,91	18,65
Week 12	n/a		138	60,3	112	81,2	65,06	19,18	72	62,6	48	66,7	62,79	20,51
Week 18	n/a		119	52,0	91	76,5	66,66	17,91	57	49,6	32	56,1	59,16	24,41
Week 24	n/a		99	43,2	84	84,8	66,80	19,68	43	37,4	23	53,5	65,00	20,50
Week 30	n/a		82	35,8	69	84,1	69,01	19,05	36	31,3	21	58,3	67,62	23,00
Week 36	n/a		62	27,1	46	74,2	67,70	19,65	29	25,2	14	48,3	67,86	24,31
Week 42	n/a		48	21,0	40	83,3	65,45	20,96	22	19,1	12	54,5	68,33	21,57
Week 48	n/a		42	18,3	33	78,6	68,33	16,13	17	14,8	10	58,8	70,00	22,24
Week 57	n/a		34	14,8	27	79,4	65,74	22,52	12	10,4	6	50,0	68,33	21,13
Week 66	n/a		29	12,7	27	93,1	66,11	24,39	7	6,1	4	57,1	68,75	19,31
Week 75	n/a		26	11,4	22	84,6	71,59	18,73	6	5,2	3	50,0	86,67	7,64
Week 84	n/a		22	9,6	16	72,7	76,56	19,12	5	4,3	2	40,0	75,00	28,28
Week 93	n/a		21	9,2	17	81,0	75,06	19,47	4	3,5	2	50,0	77,50	24,75
Week 102	n/a		17	7,4	14	82,4	73,07	21,37	3	2,6	1	33,3	50,00	NE
Week 111	n/a		16	7,0	11	68,8	72,00	19,49	3	2,6	0	NE	NE	NE
Week 120	n/a		15	6,6	12	80,0	65,75	18,69	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 129	n/a		15	6,6	12	80,0	67,50	21,05	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 138	n/a		14	6,1	11	78,6	67,73	16,94	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 147	n/a		12	5,2	11	91,7	70,73	20,07	2	1,7	0	NE	NE	NE
Week 156	n/a		8	3,5	6	75,0	68,33	20,41	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 165	n/a		8	3,5	6	75,0	62,50	22,53	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 174	n/a		7	3,1	6	85,7	65,00	18,97	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 183	n/a		5	2,2	5	100,0	59,00	21,33	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 192	n/a		4	1,7	4	100,0	67,50	25,00	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 201	n/a		2	0,9	2	100,0	50,00	14,14	1	0,9	0	NE	NE	NE
Week 210	n/a		1	0,4	1	100,0	30,00	NE	1	0,9	0	NE	NE	NE

¹ in study: number of subjects in the population excluding subjects who had progressive disease, died or withdrew their ICF before the visit had happened; % based on the population with value: number of subjects in study and with value at respective visit - used for the calculation of the mean and SD; % based on patients in study at respective visit

² mean: descriptive statistics - absolute values

Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_eff_mean.sas

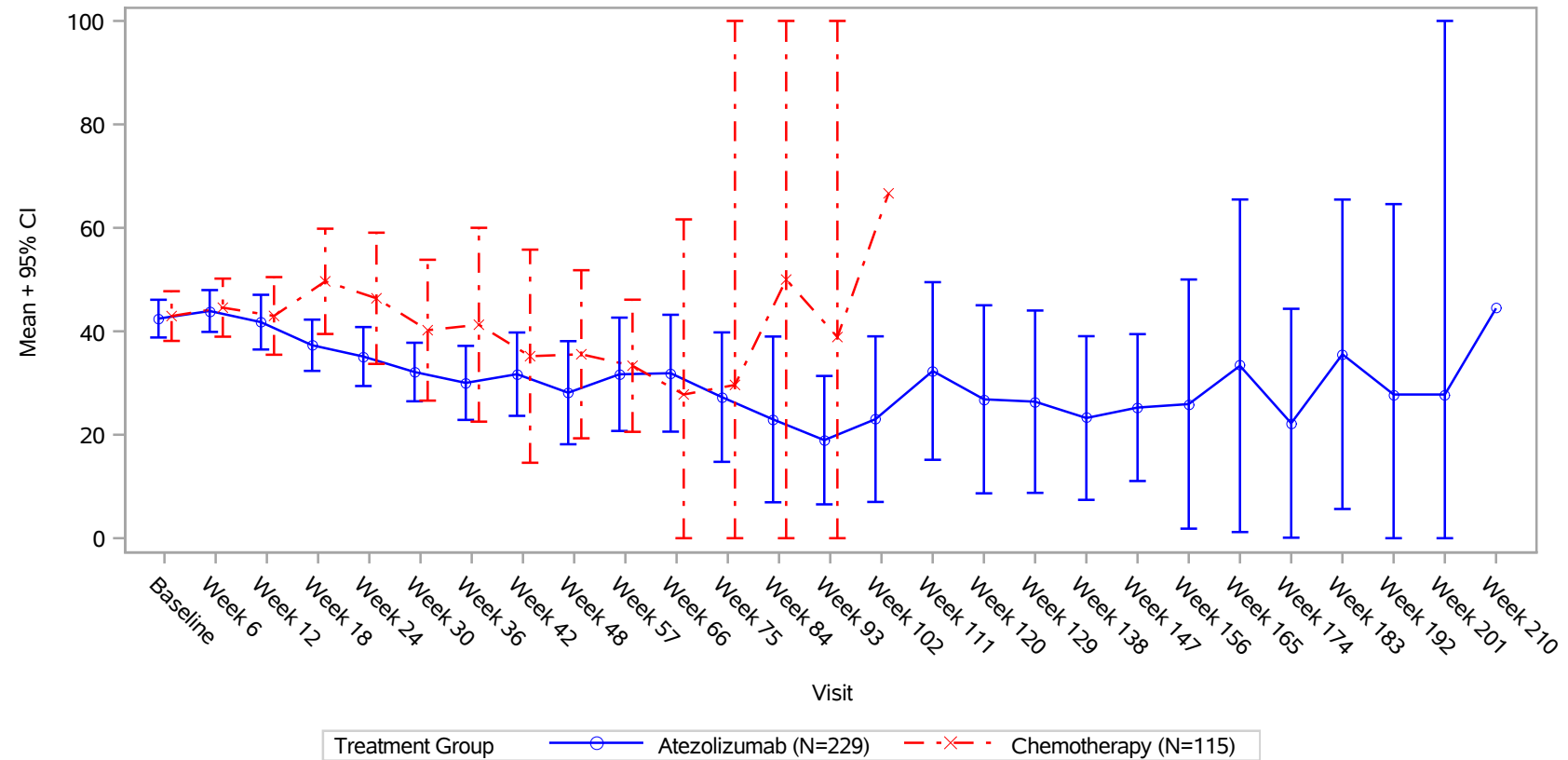
Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_eff_mean_EQ5DVAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:26

Patientenberichtete Endpunkte

Mean Plots

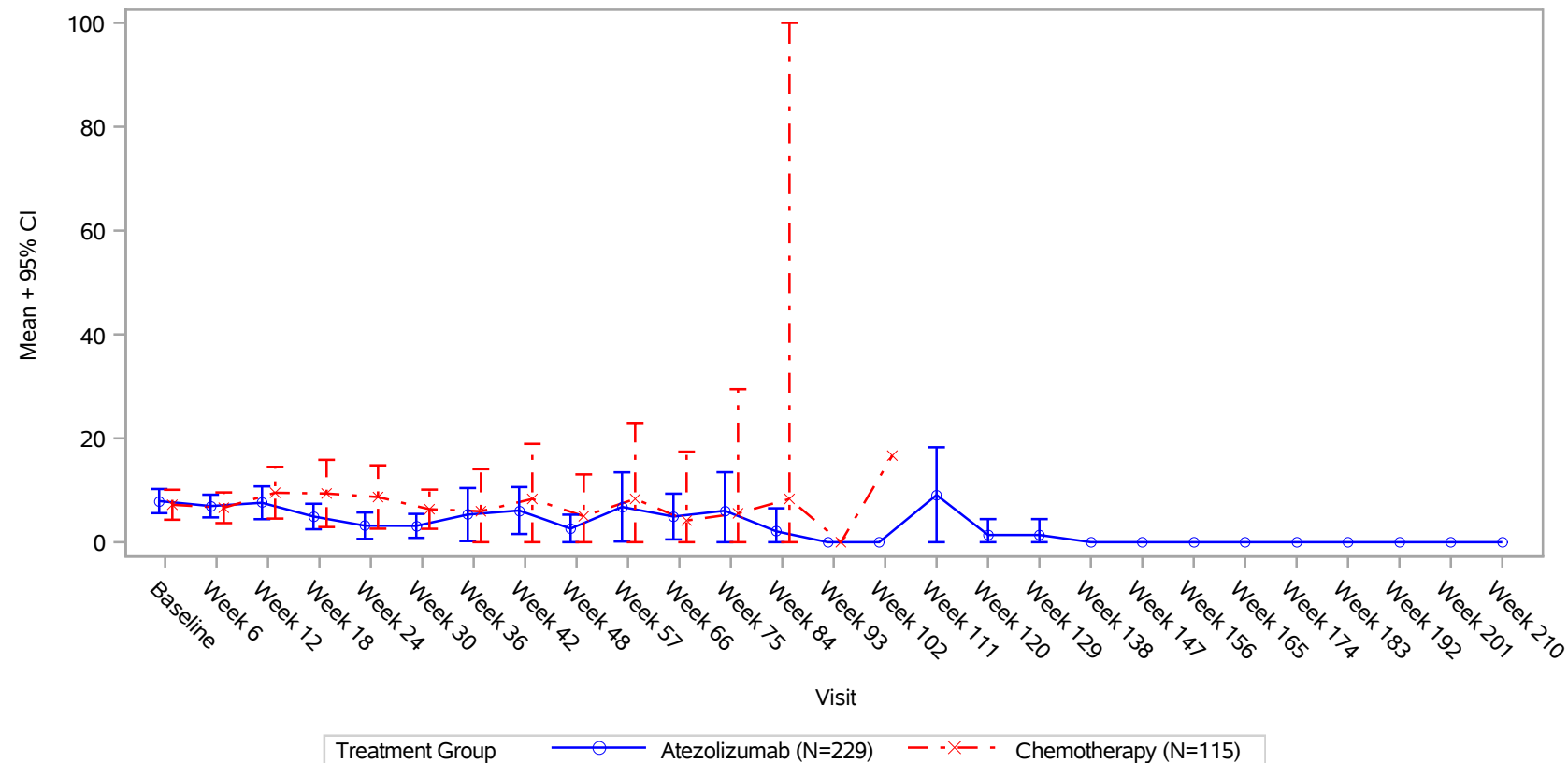
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 FATIGUE SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_FA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:43

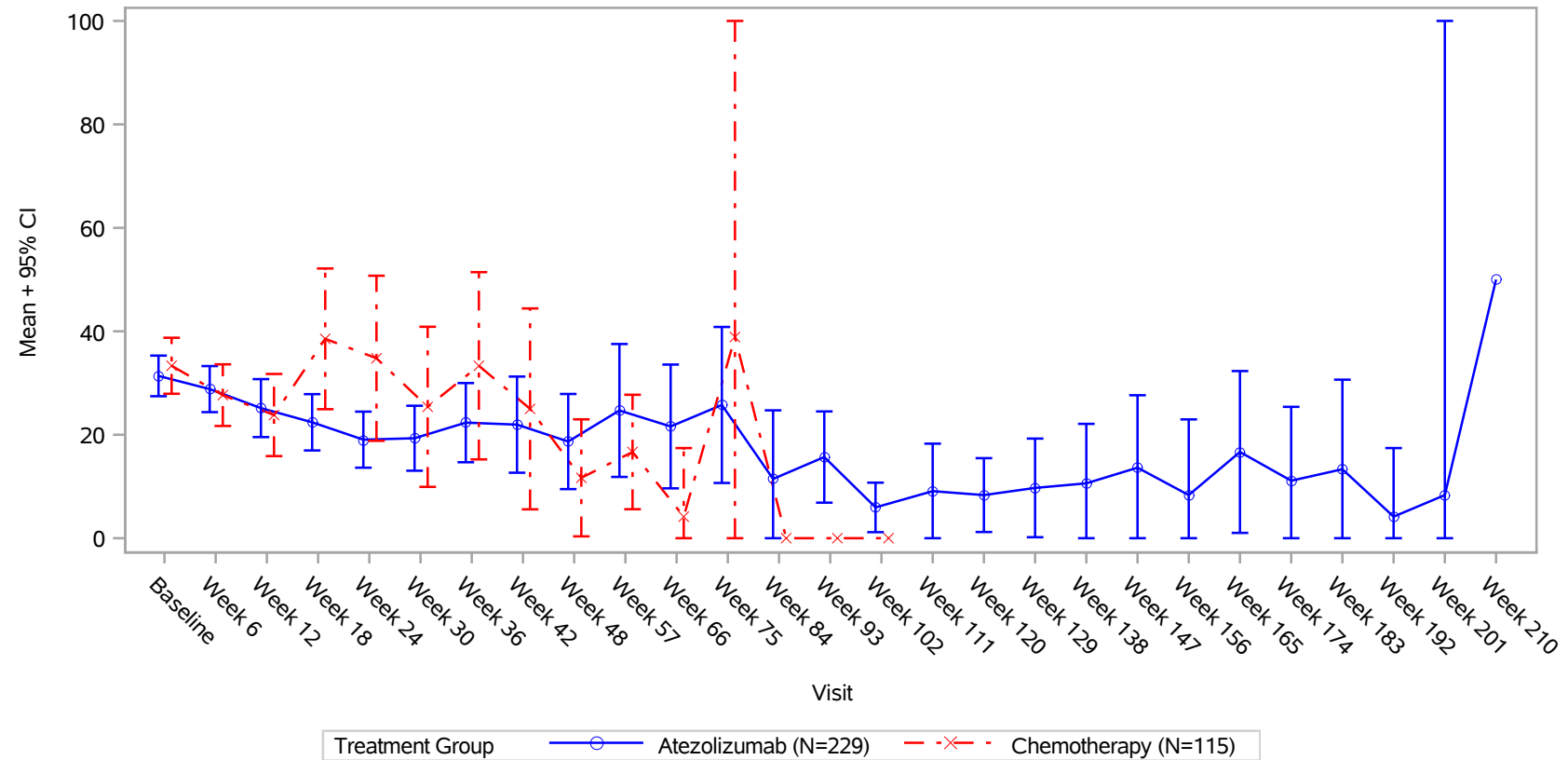
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 NAUSEA AND VOMITING SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_NV_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:47

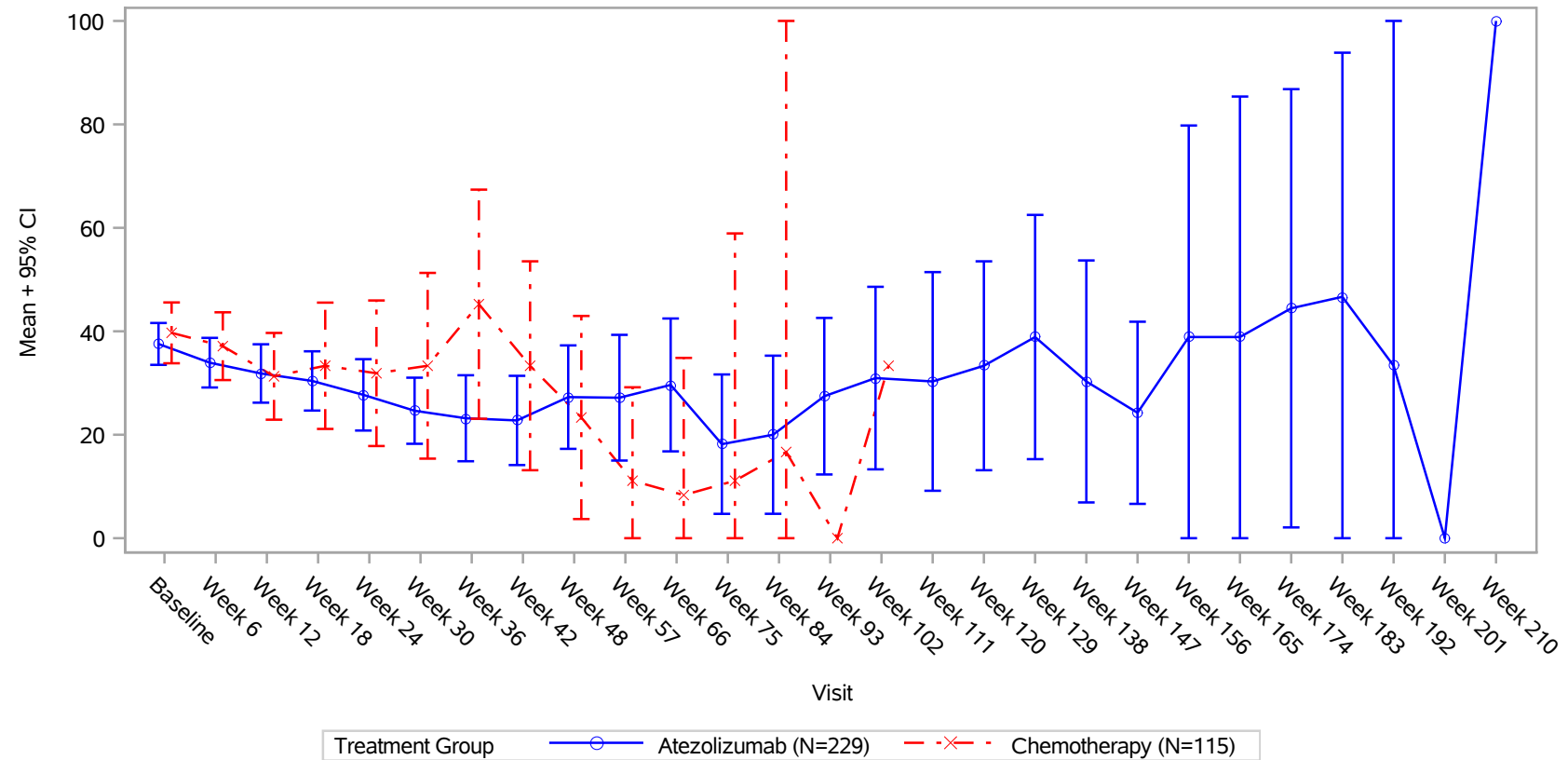
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 PAIN SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_PA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

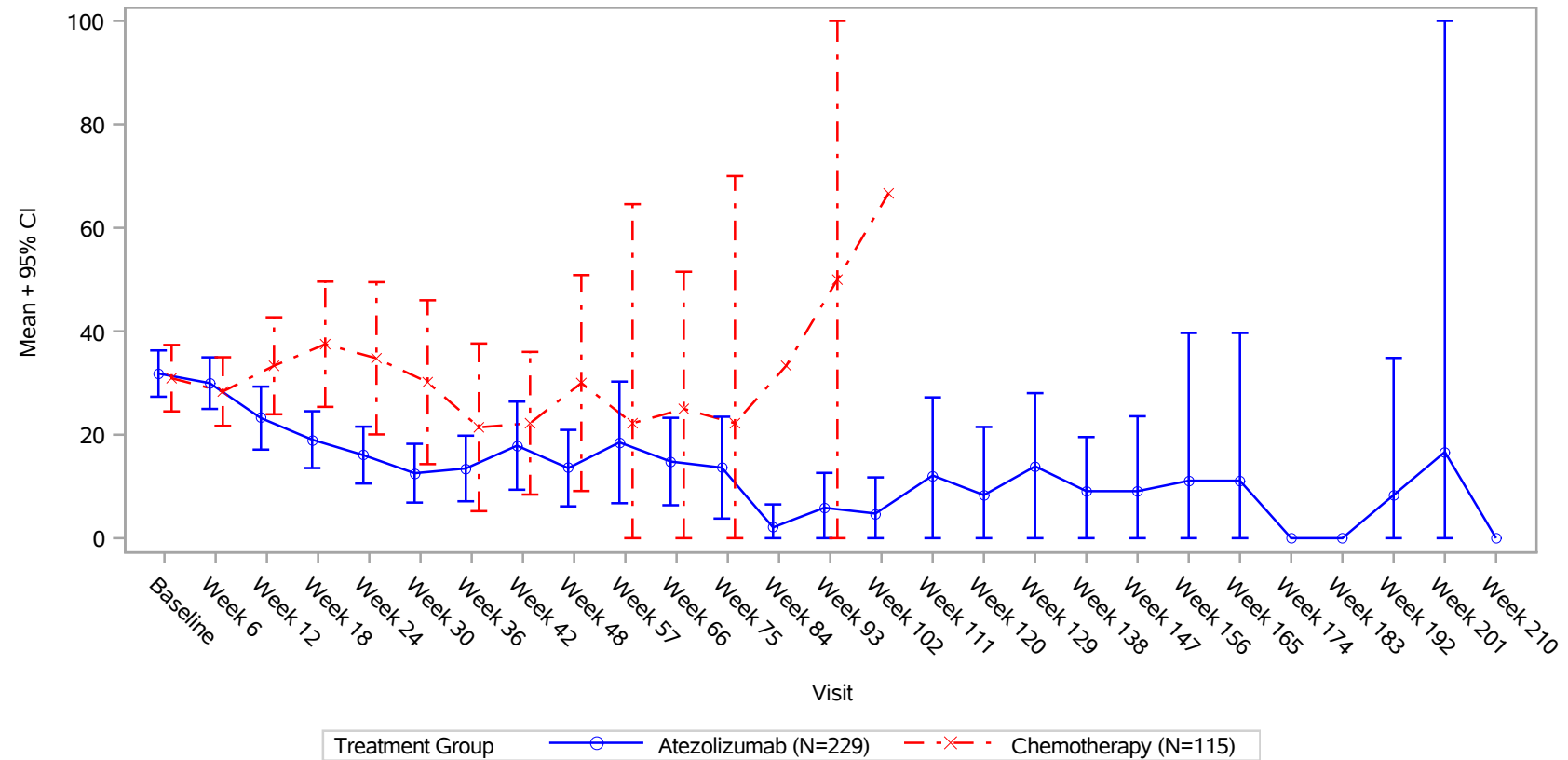
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 DYSPNOEA SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_DY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:39

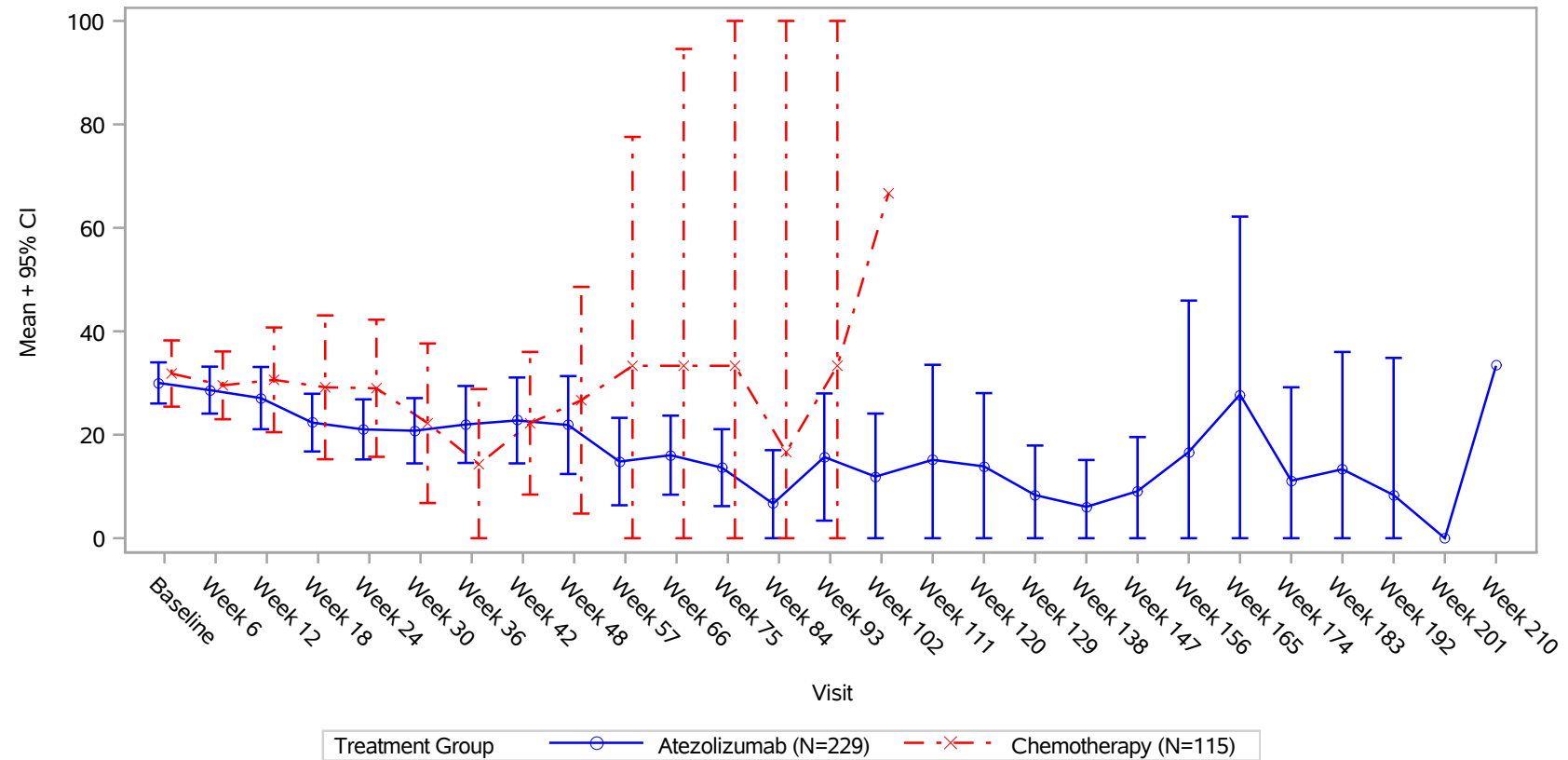
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 APPETITE LOSS SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_AP_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:33

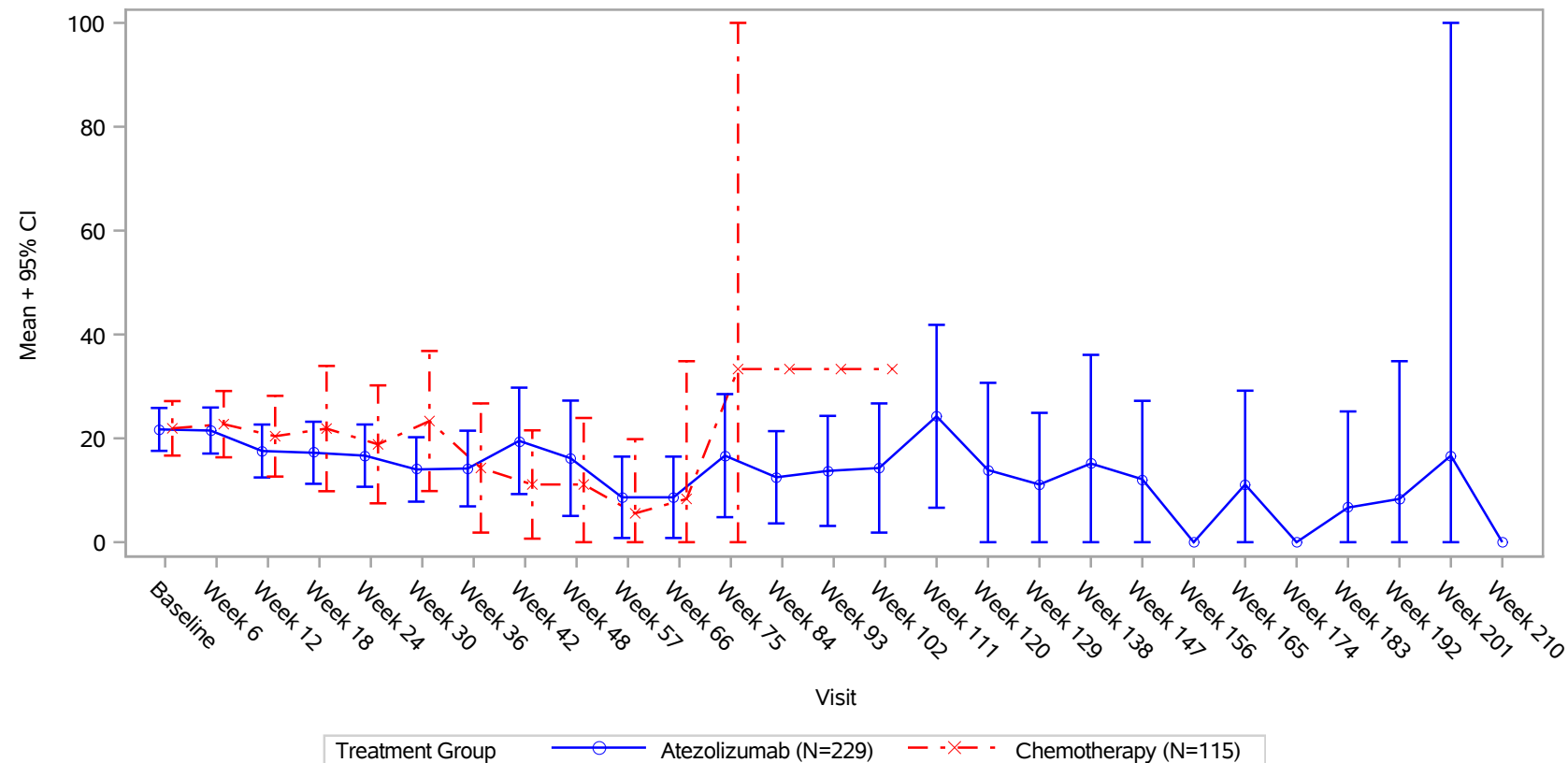
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 INSOMNIA SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_SL_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:57

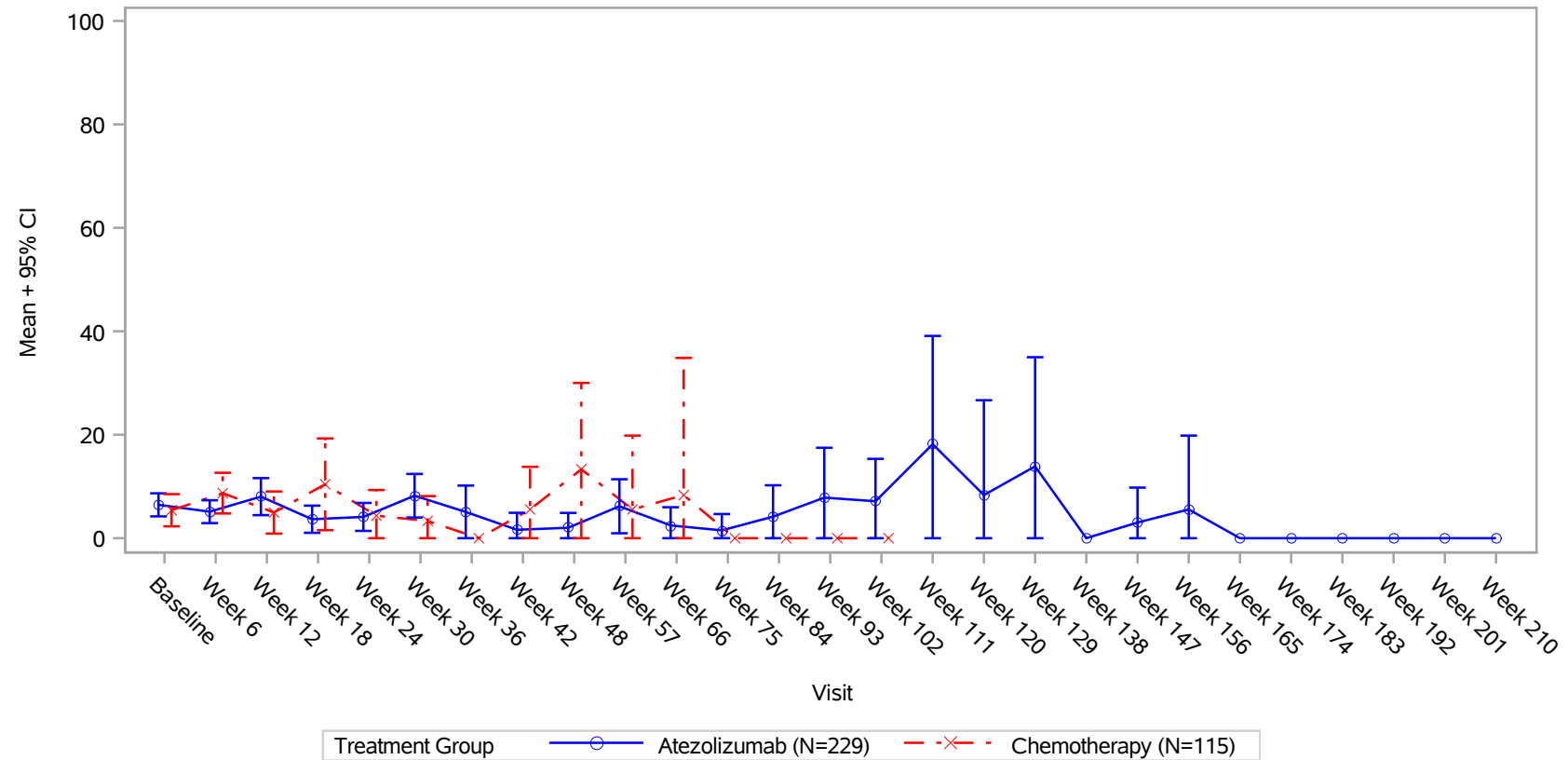
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 CONSTIPATION SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_CO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:36

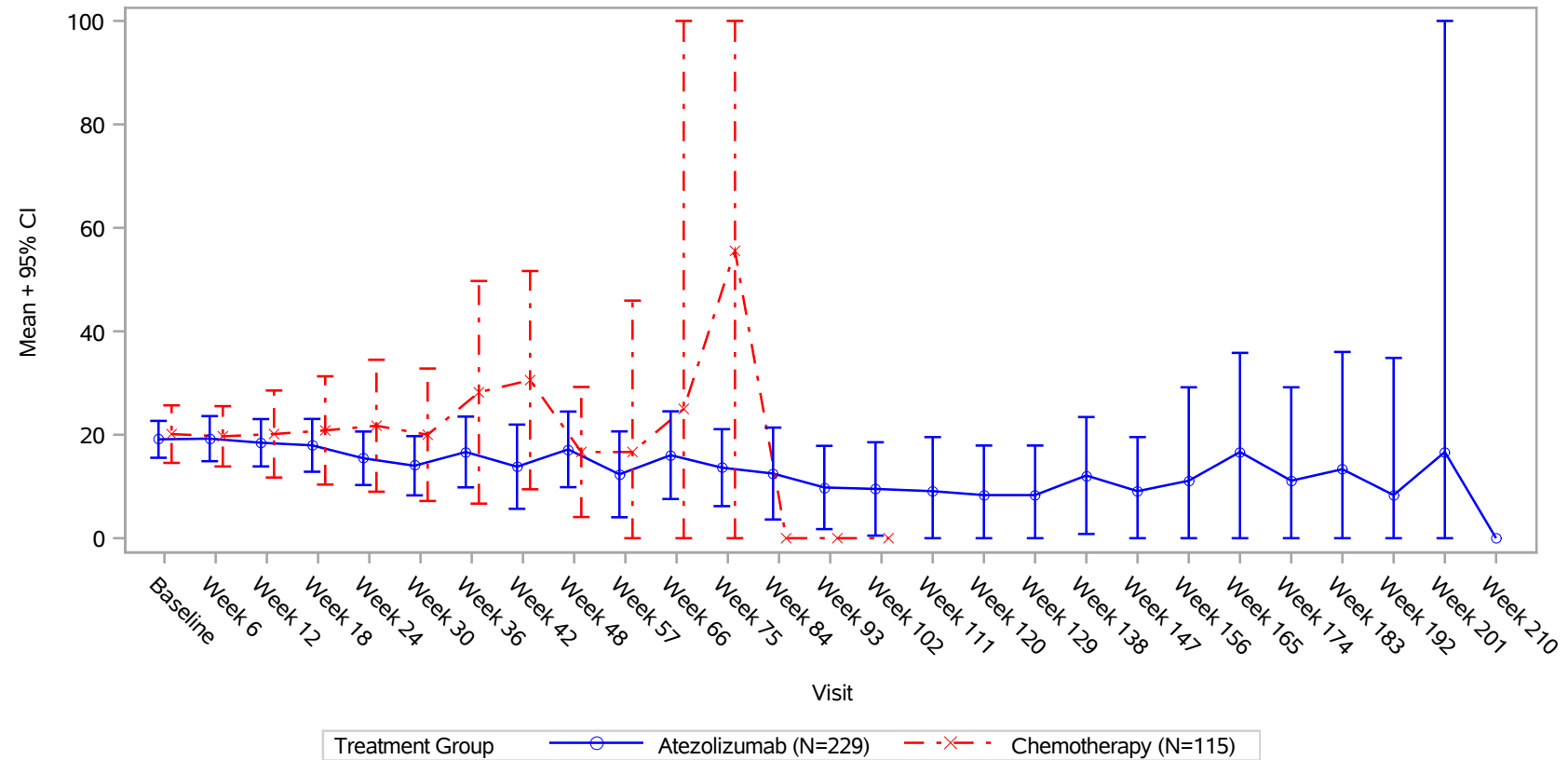
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 DIARRHOEA SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_DI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:38

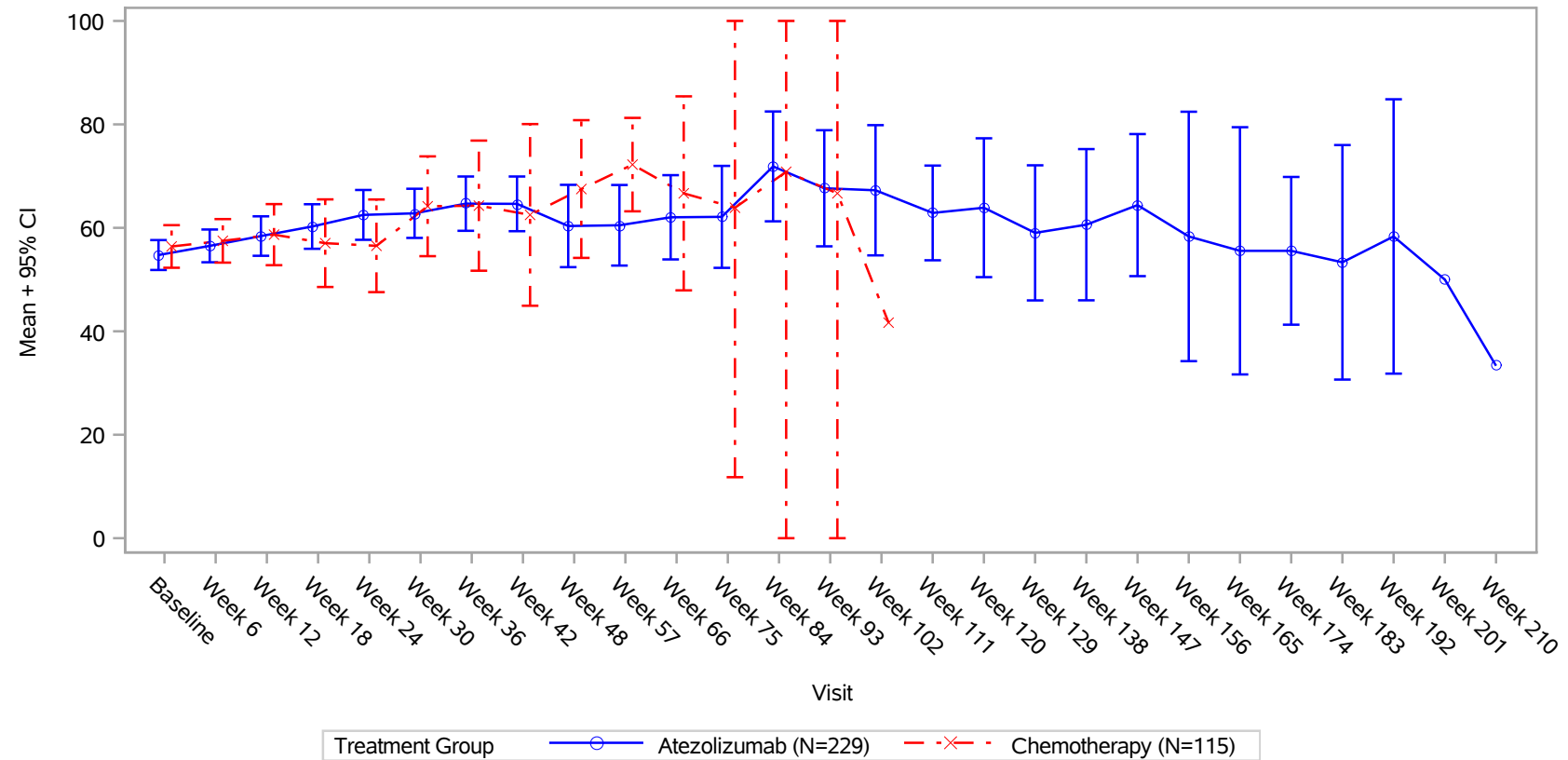
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 FINANCIAL DIFFICULTIES SYMPTOM SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_FI_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:45

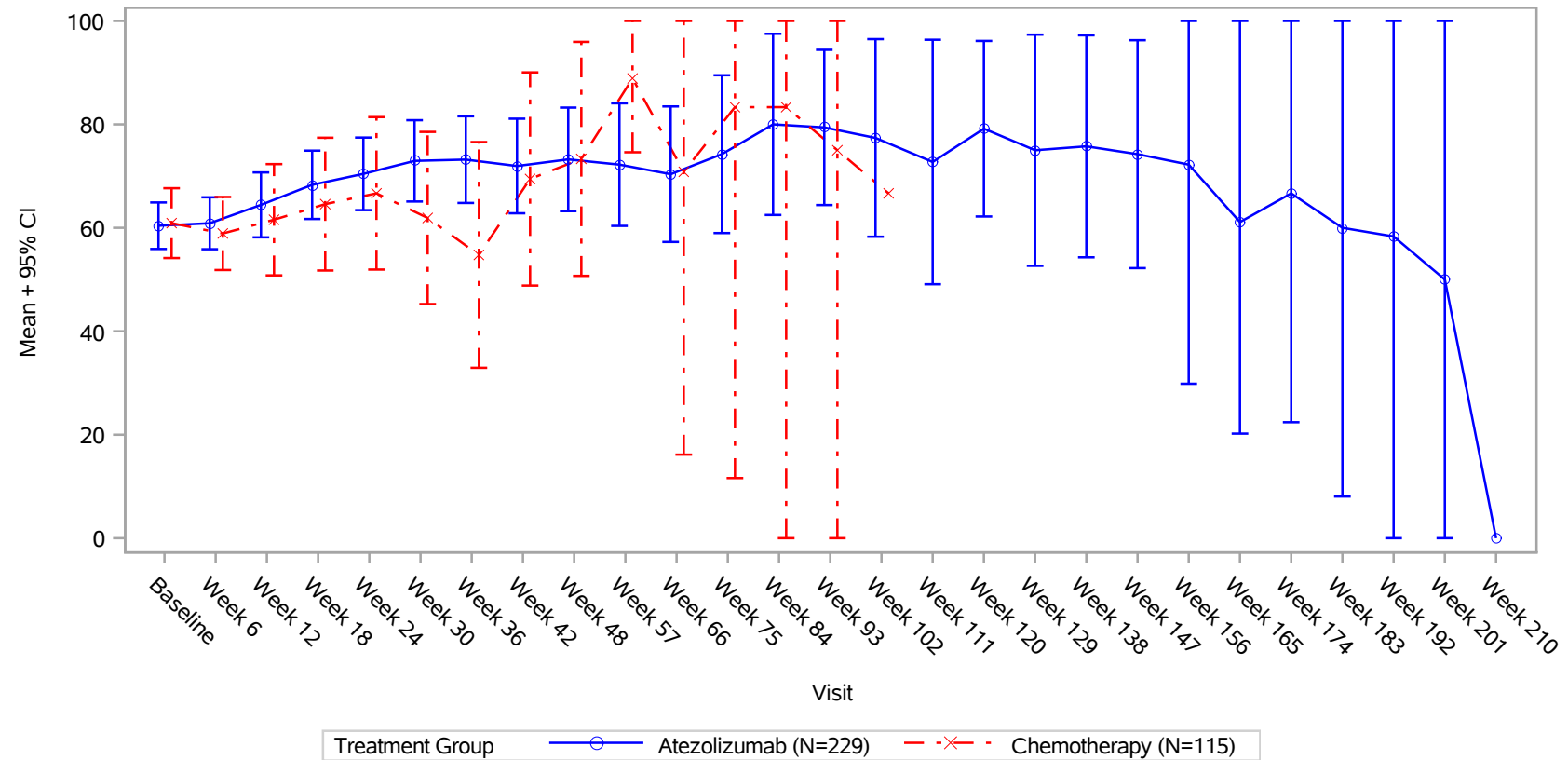
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 GLOBAL HEALTH STATUS SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_QL2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

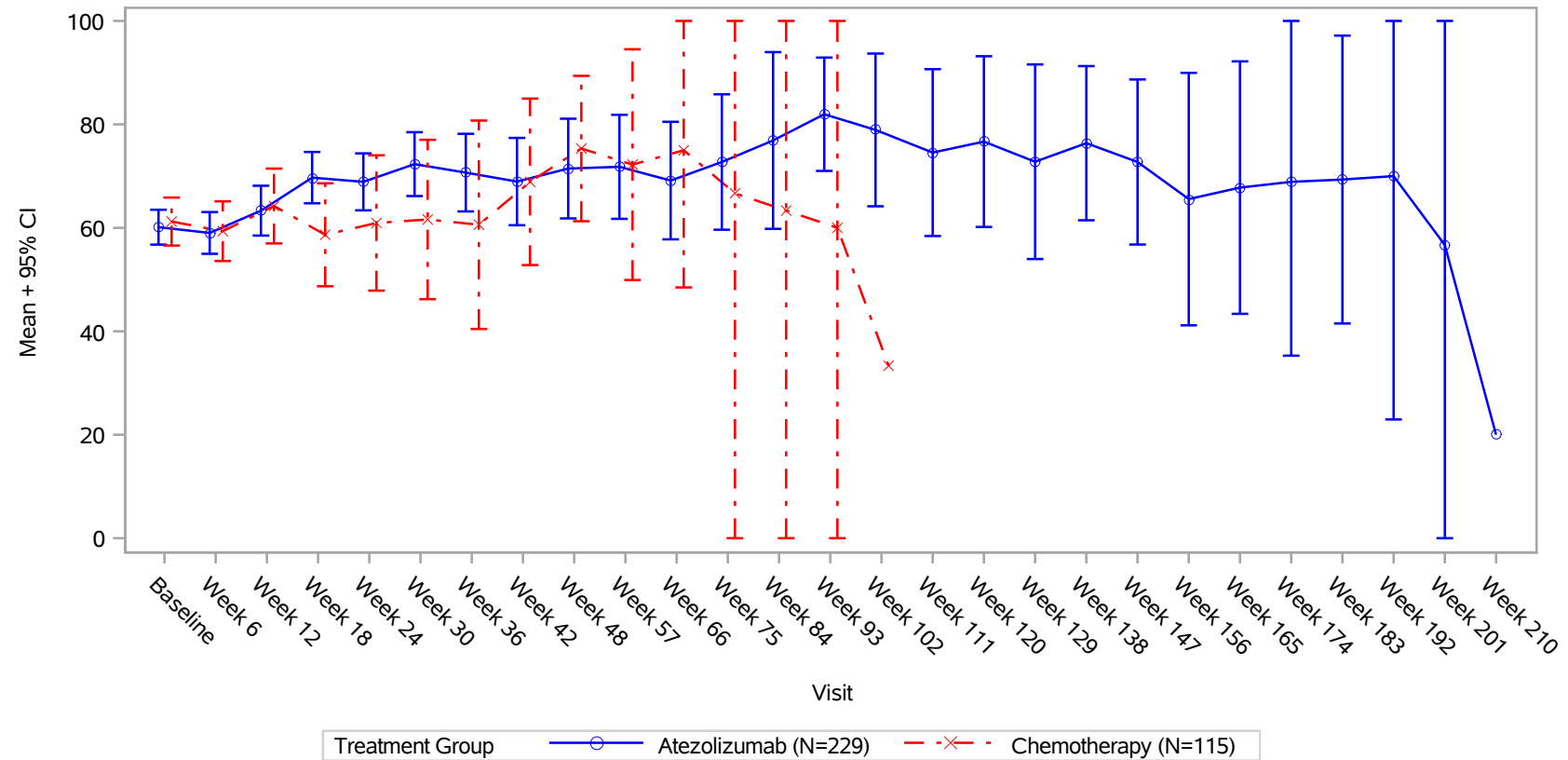
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 ROLE FUNCTIONAL SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_RF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:54

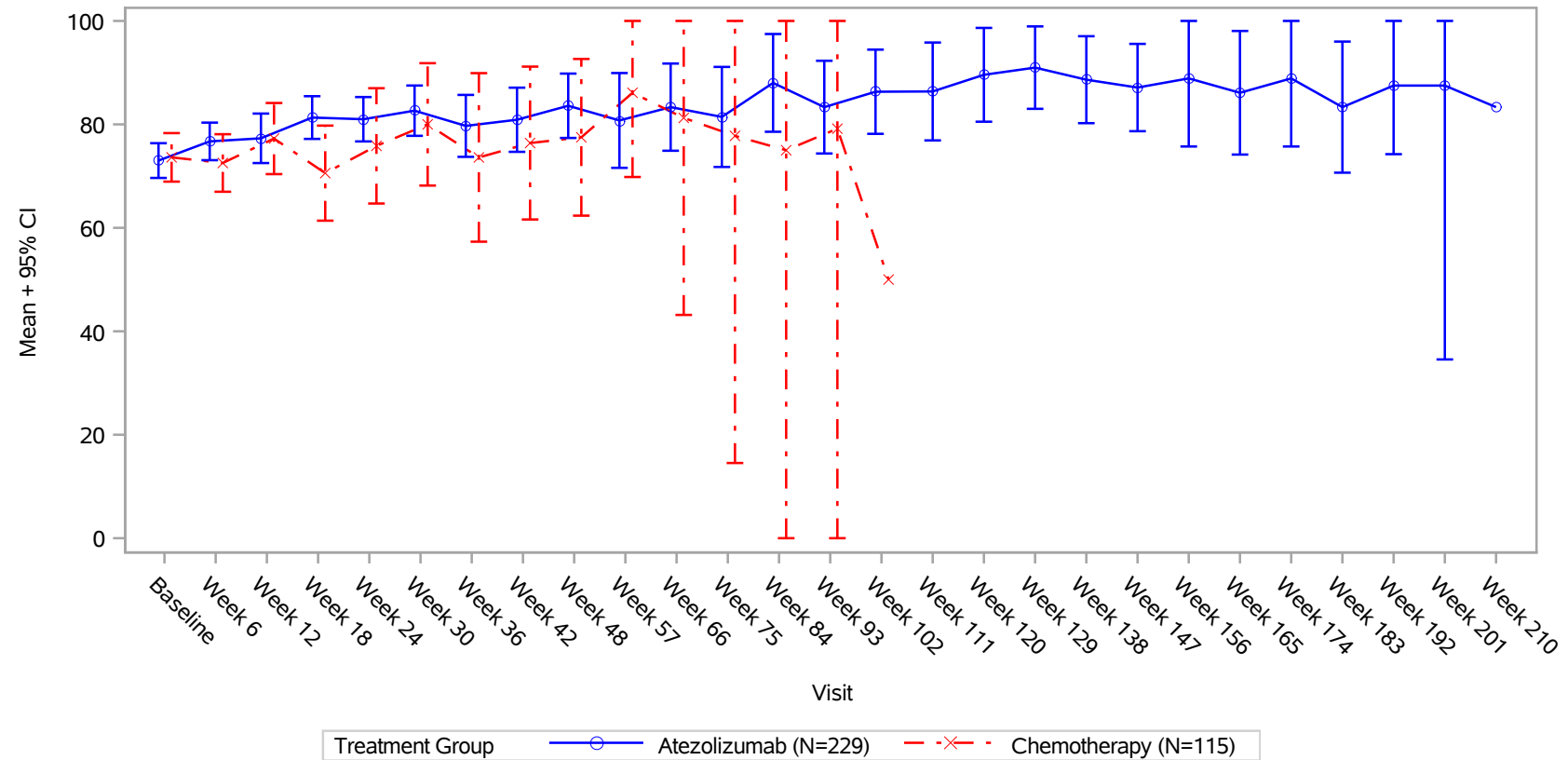
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 PHYSICAL FUNCTIONAL SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_PF2_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:51

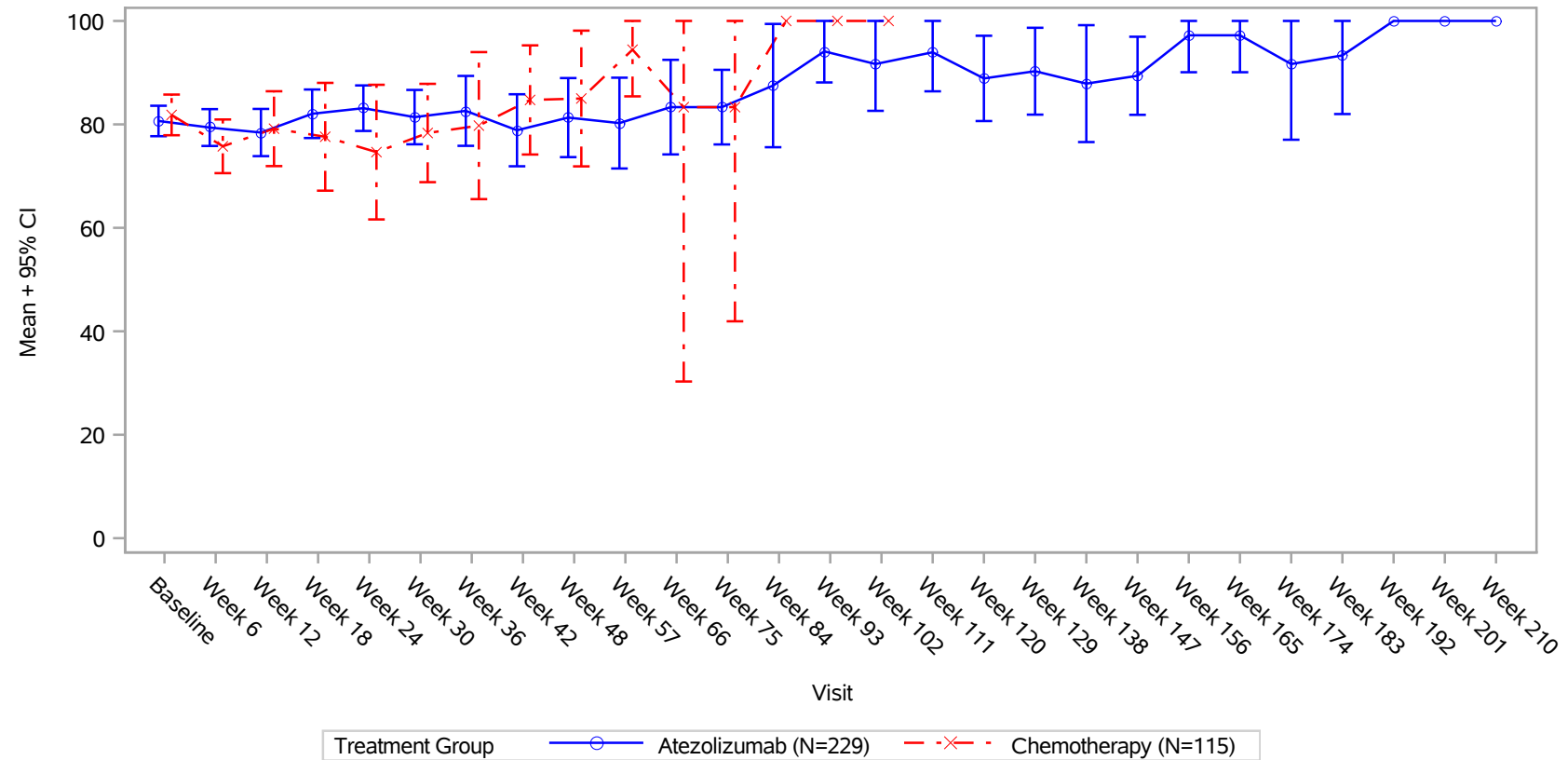
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 EMOTIONAL FUNCTIONAL SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_EF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:41

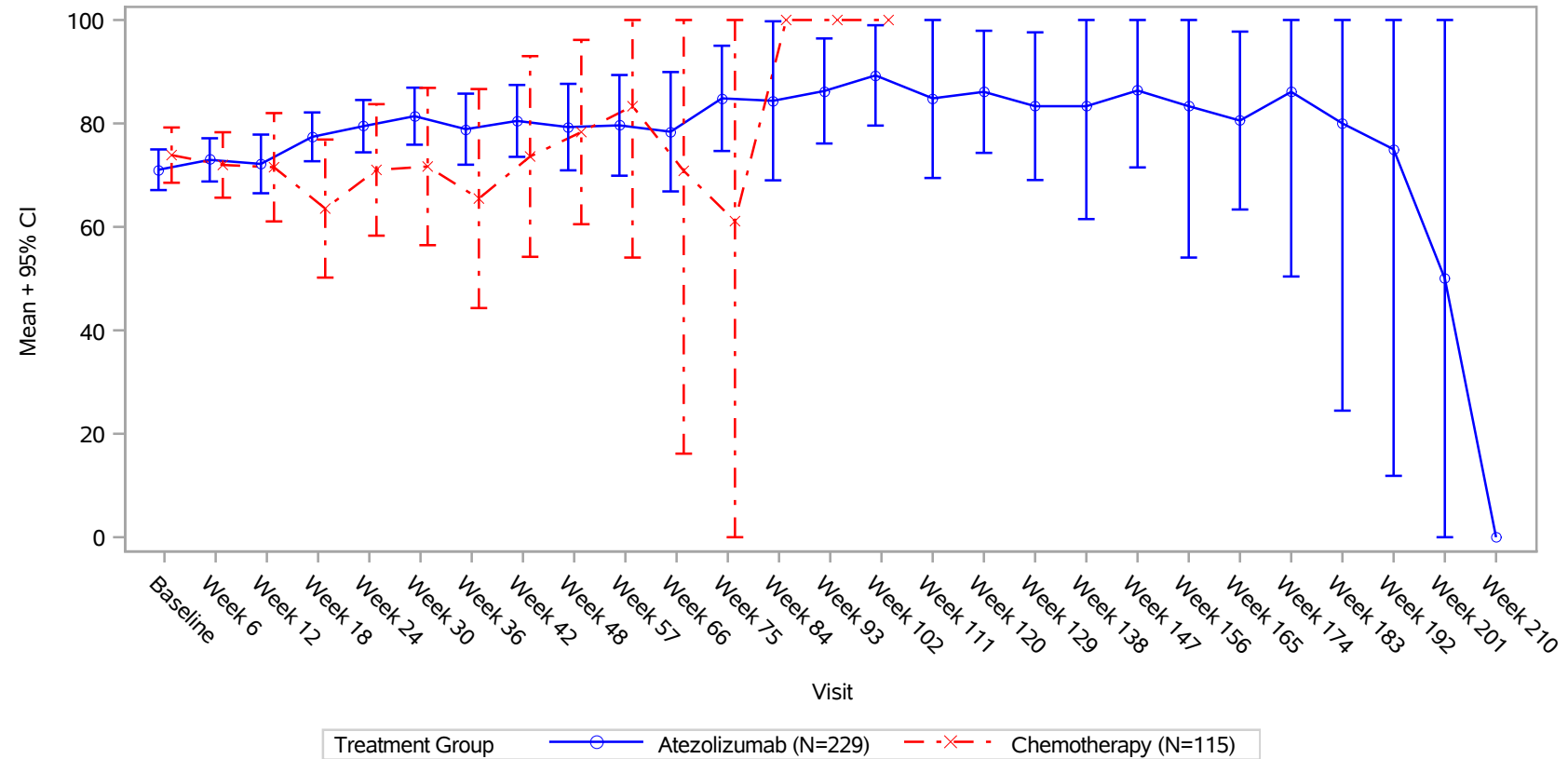
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 COGNITIVE FUNCTIONAL SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_CF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:34

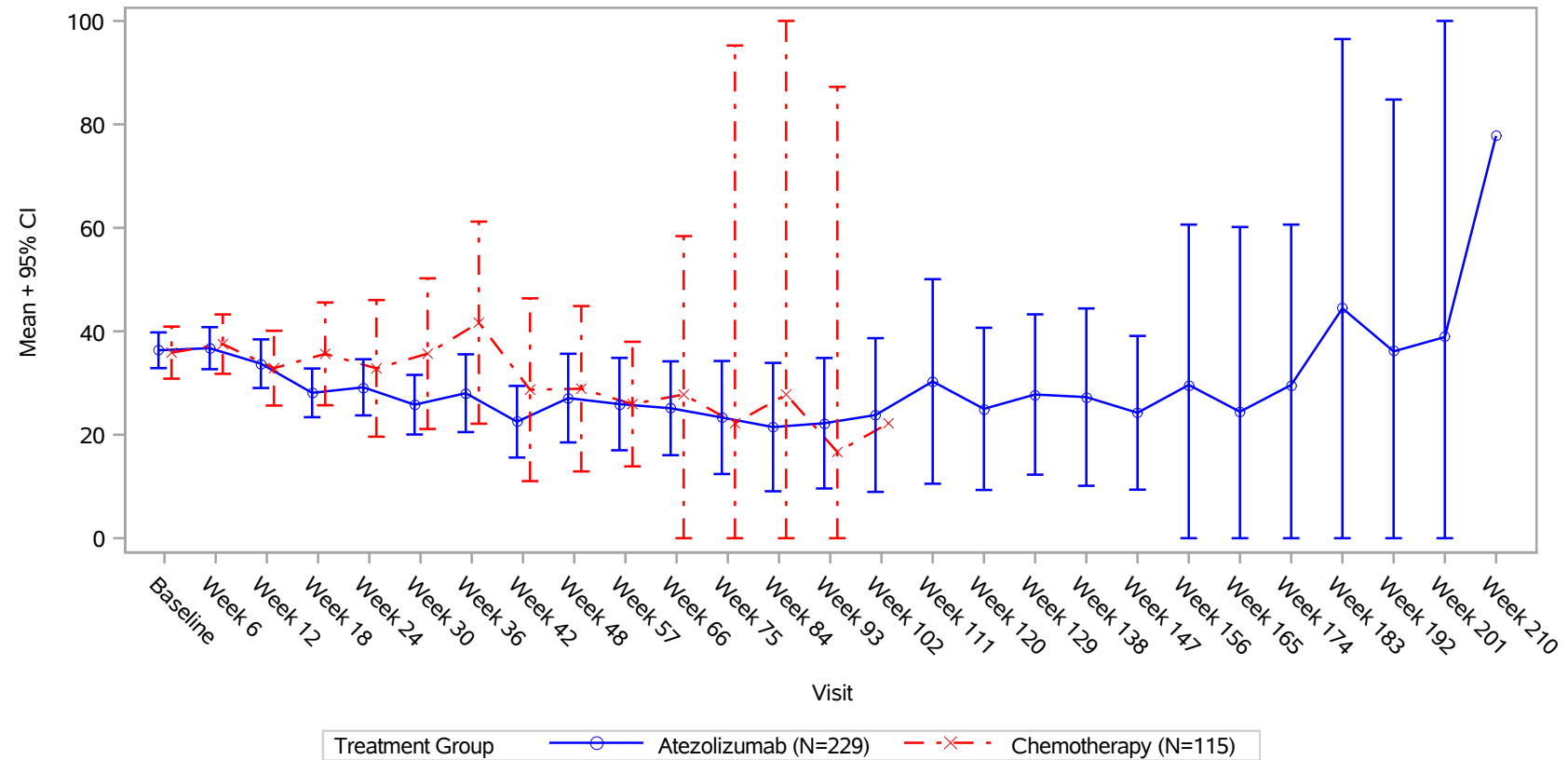
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-C30 V3 SOCIAL FUNCTIONAL SCALE
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_SF_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:56

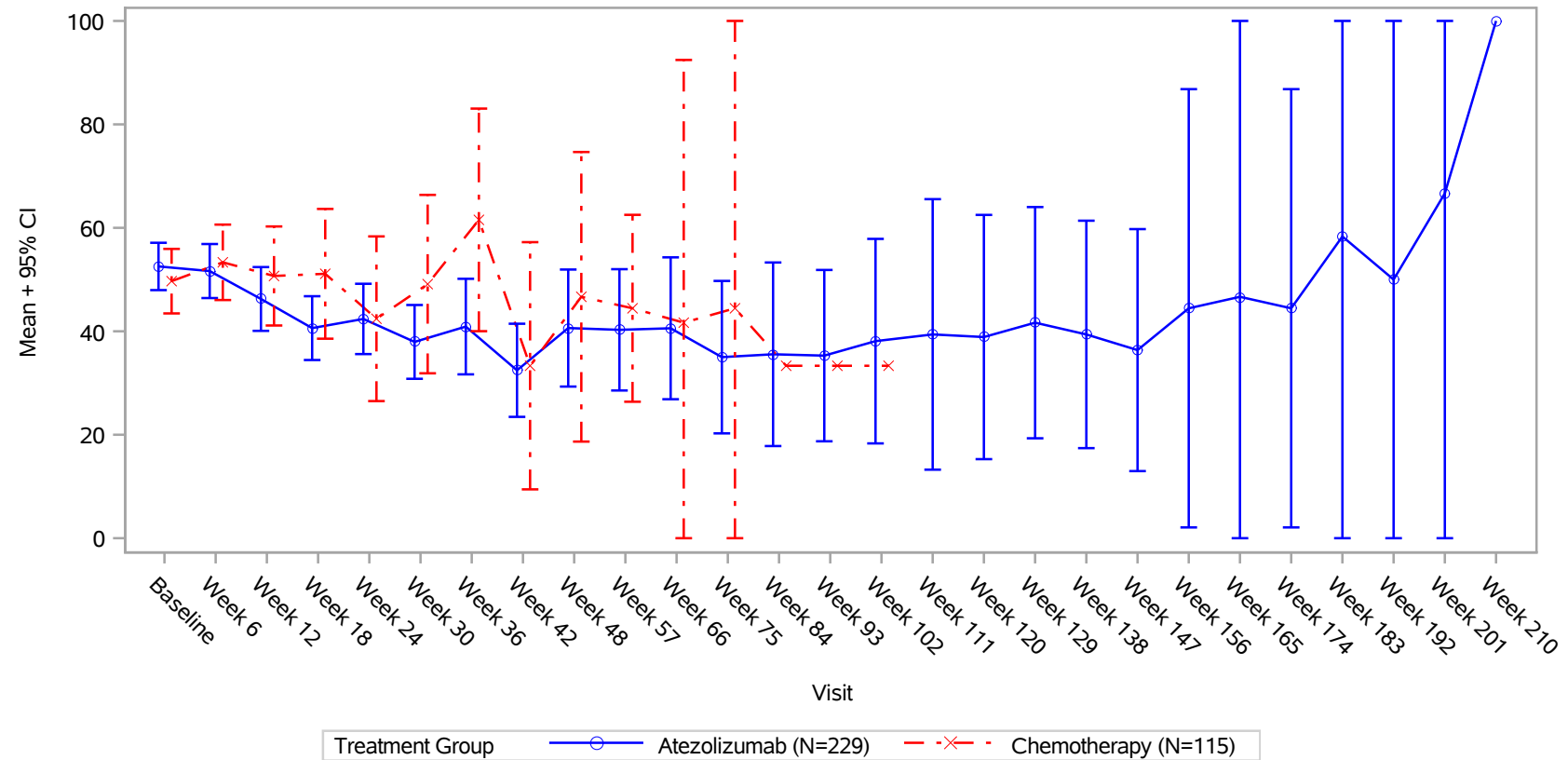
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCDY_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:05

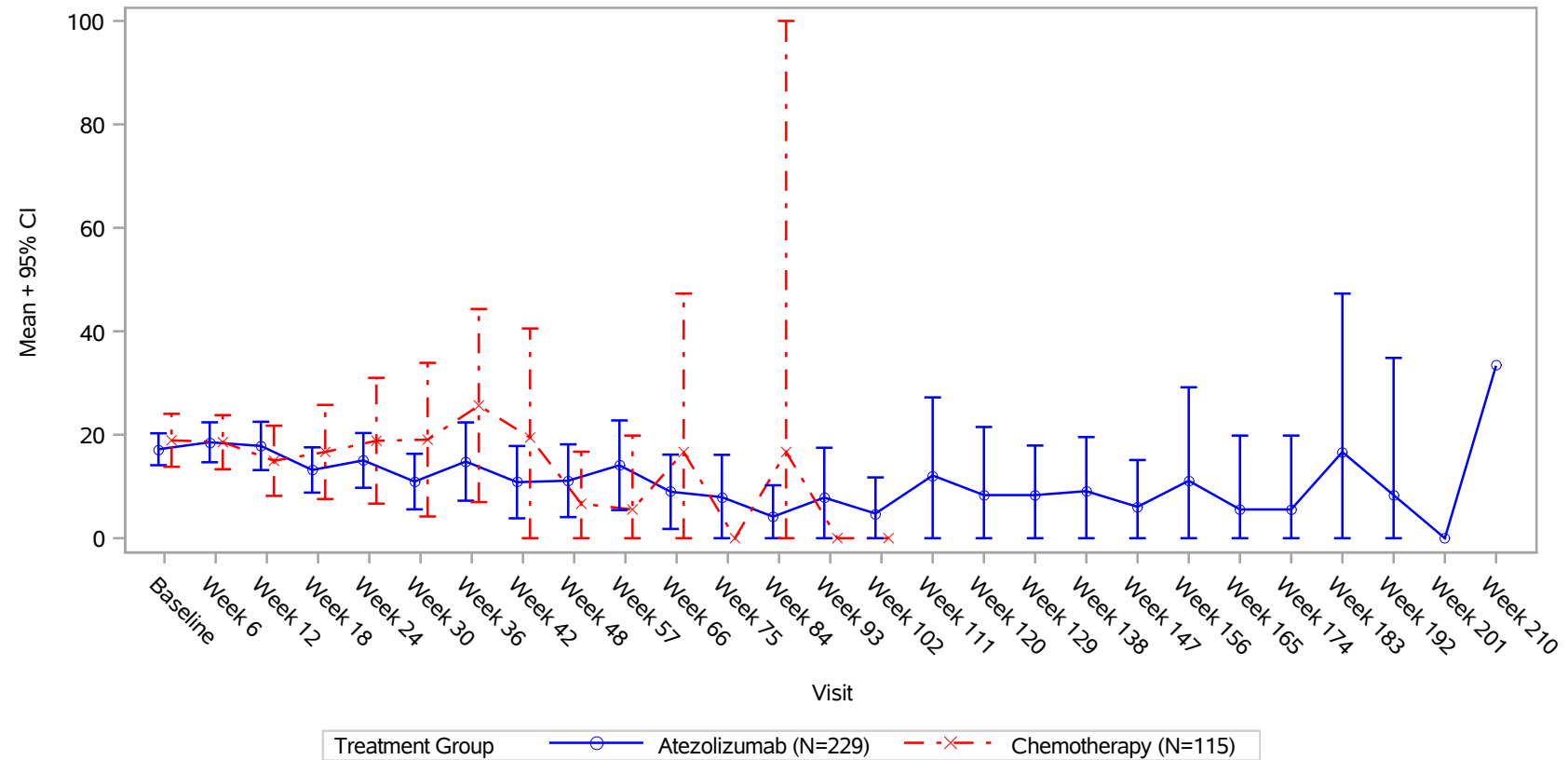
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT CLIMBING STAIRS
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCDYC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:23

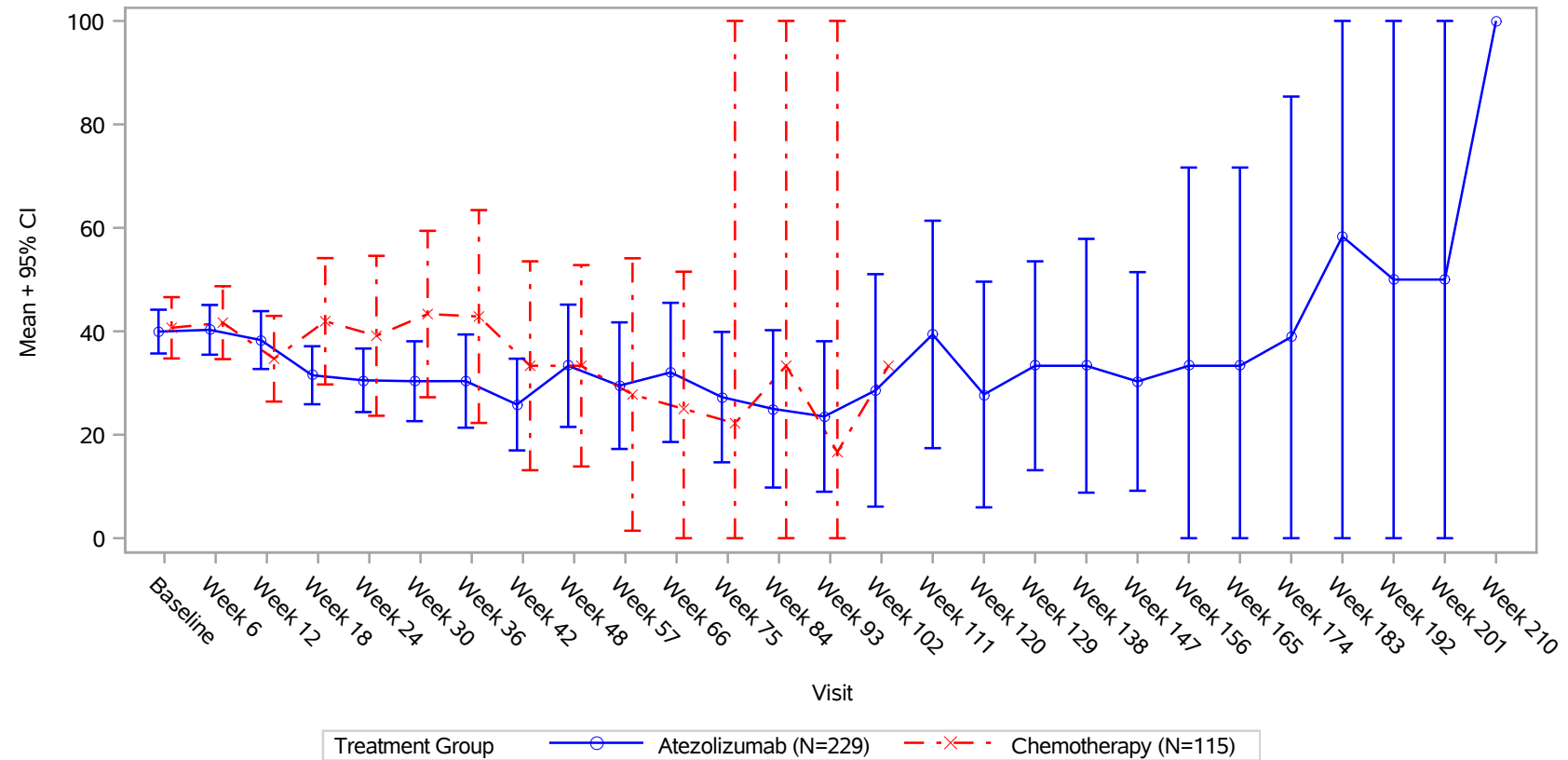
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT RESTING
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCDYR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:26

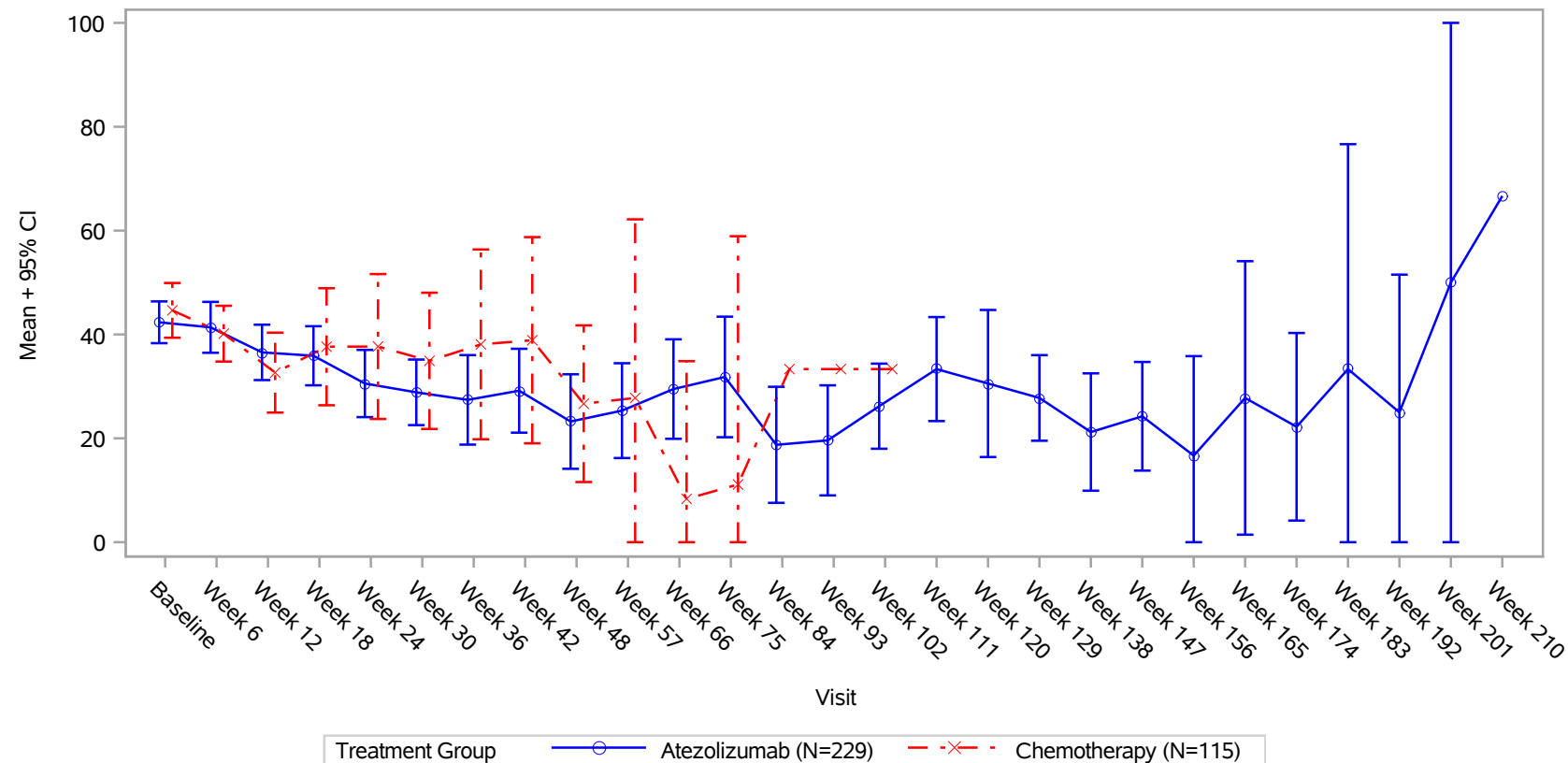
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPNOEA AT WALKING
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCDYW_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:28

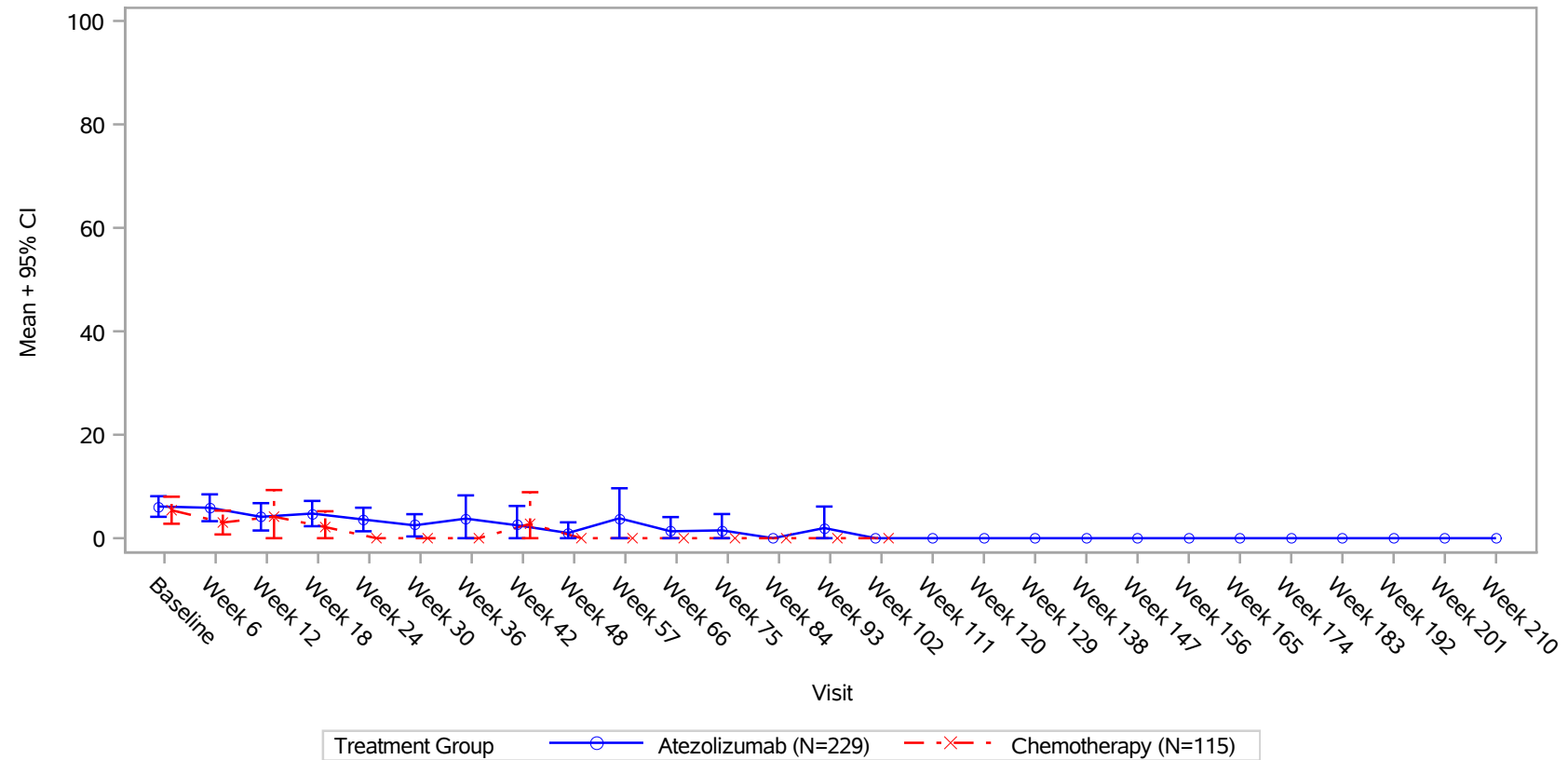
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 COUGHING
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCCO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:01

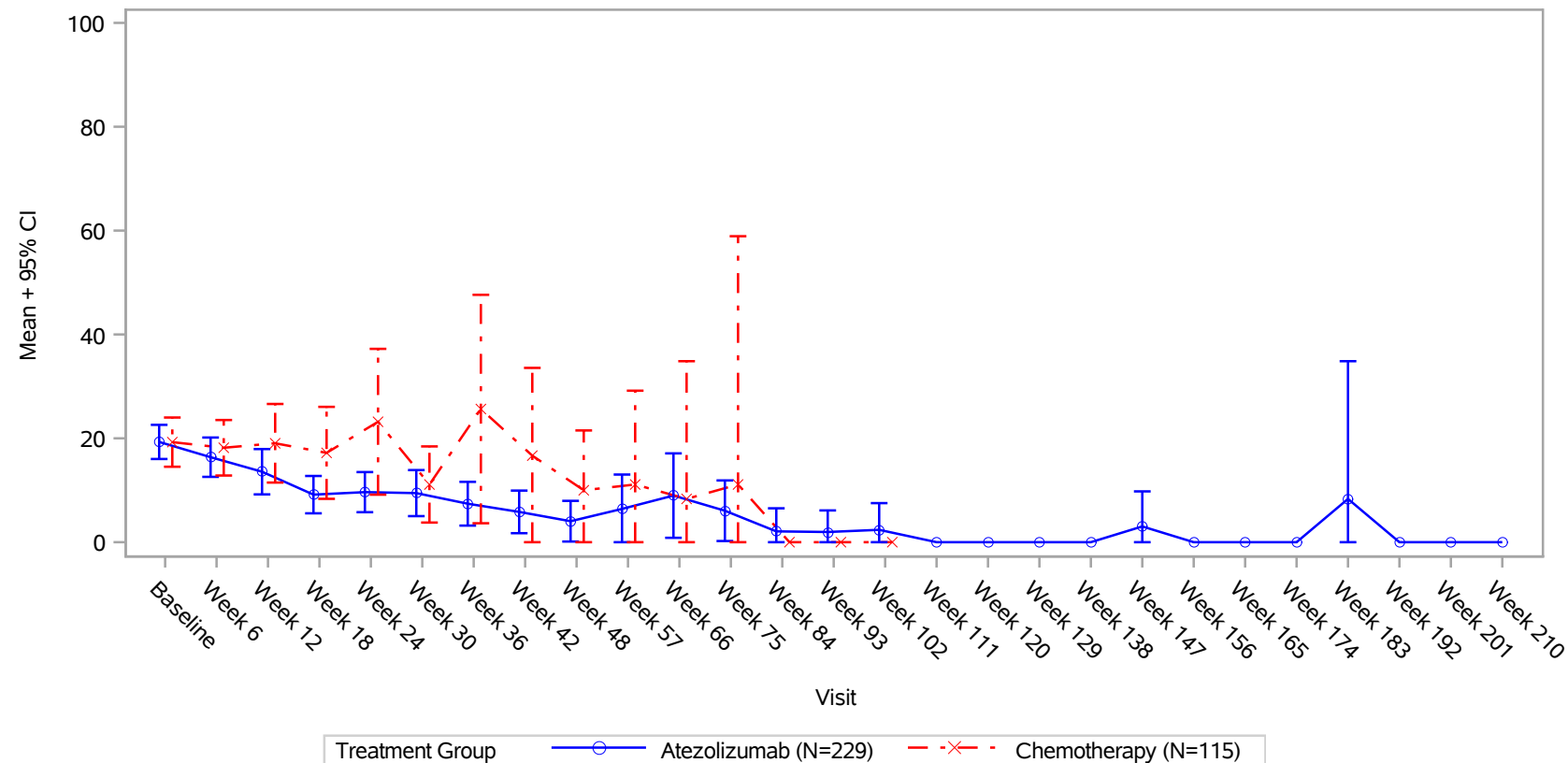
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 HAEMOPTYSIS
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCHA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:08

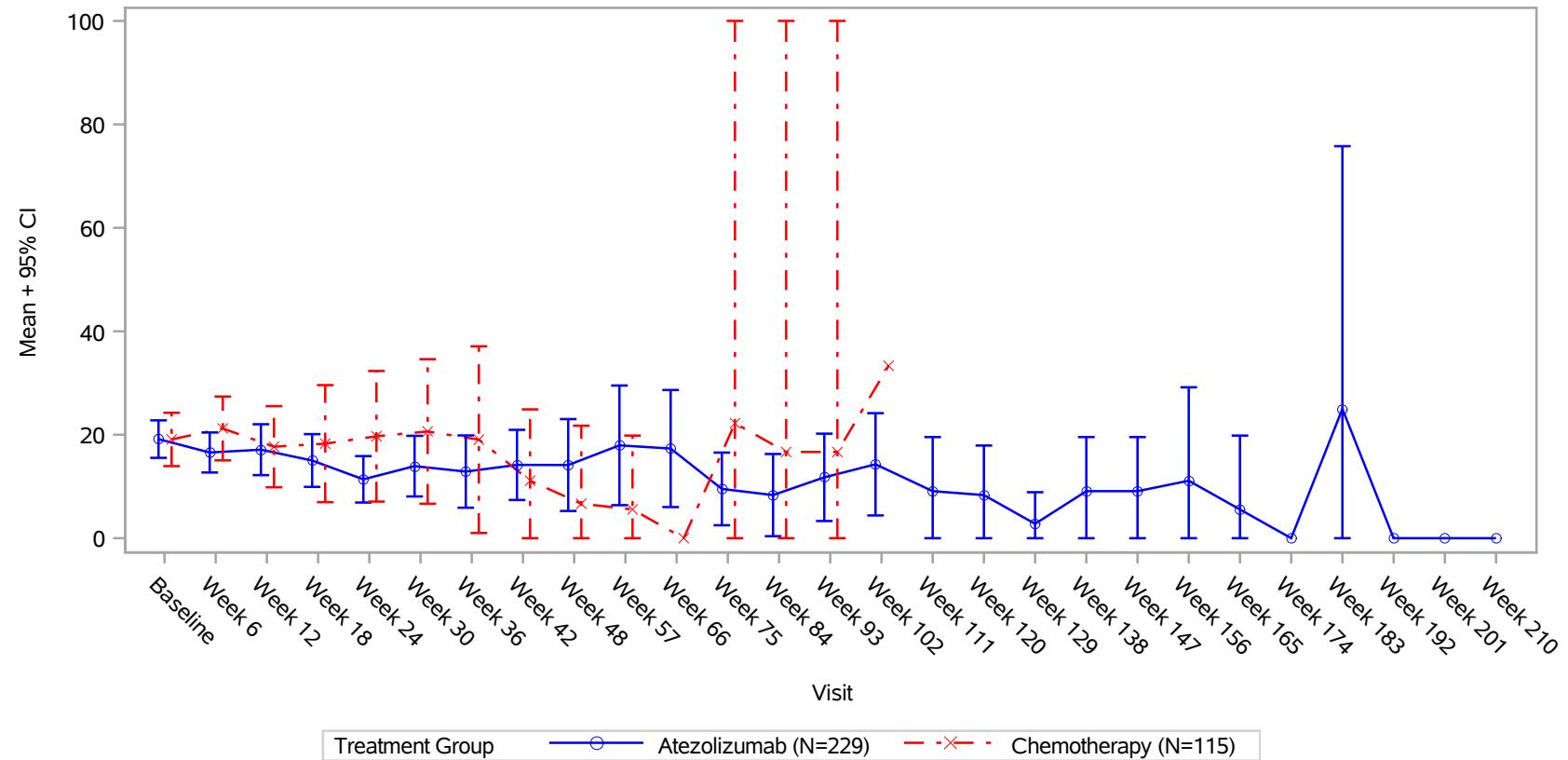
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN CHEST
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCPC_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:13

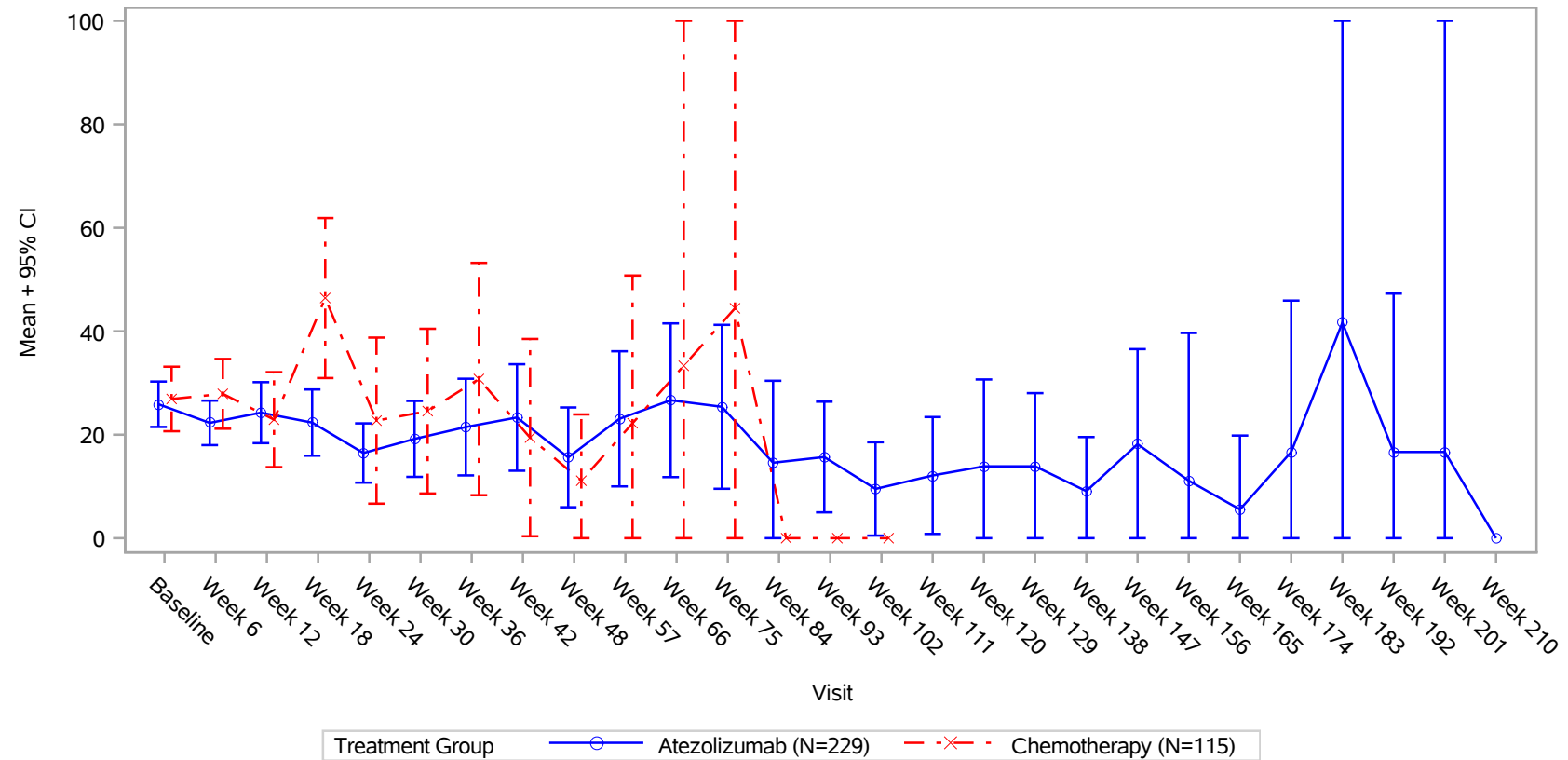
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN ARM OR SHOULDER
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCPA_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:10

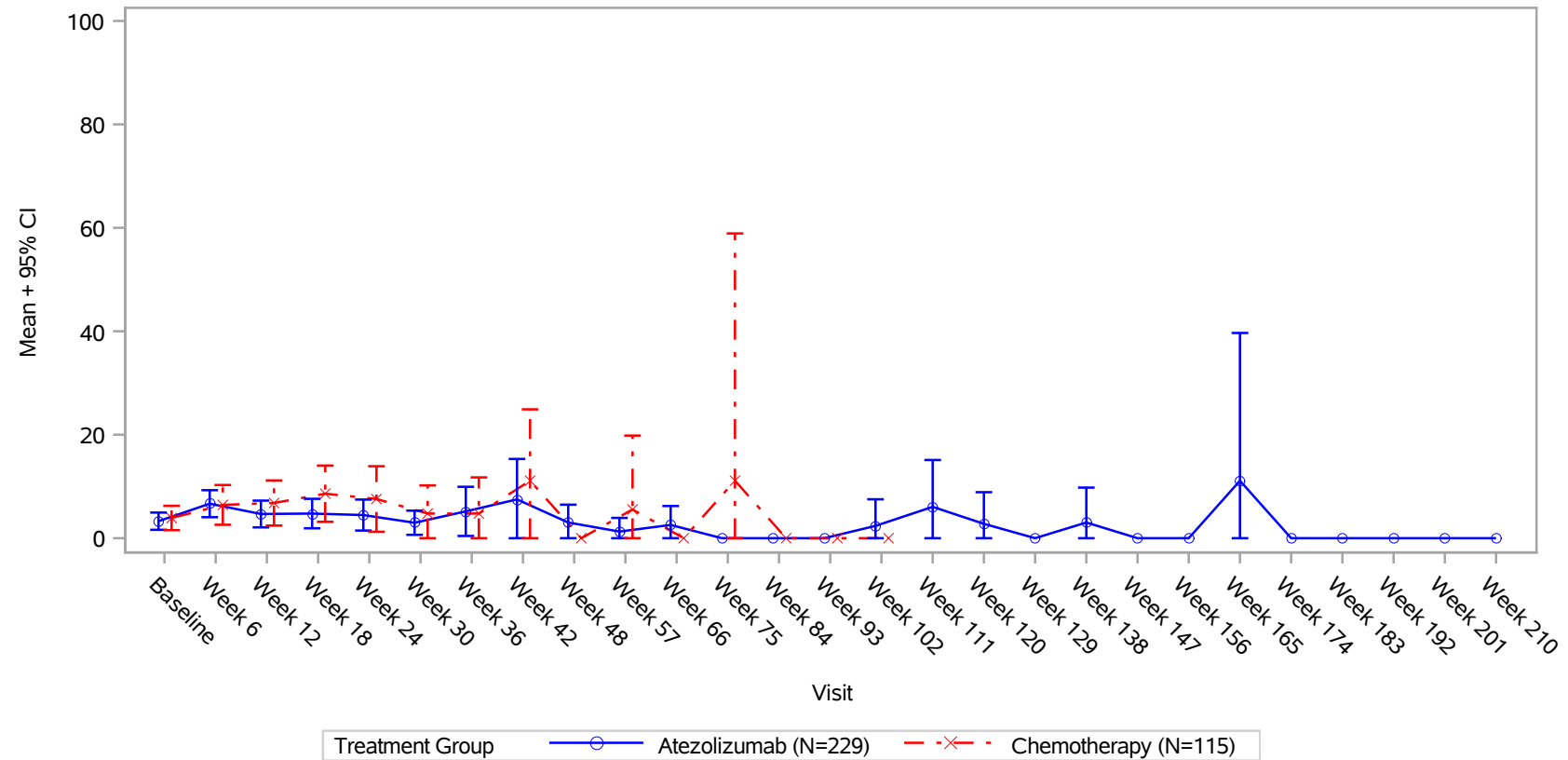
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PAIN IN OTHER PARTS
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCPO_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:19

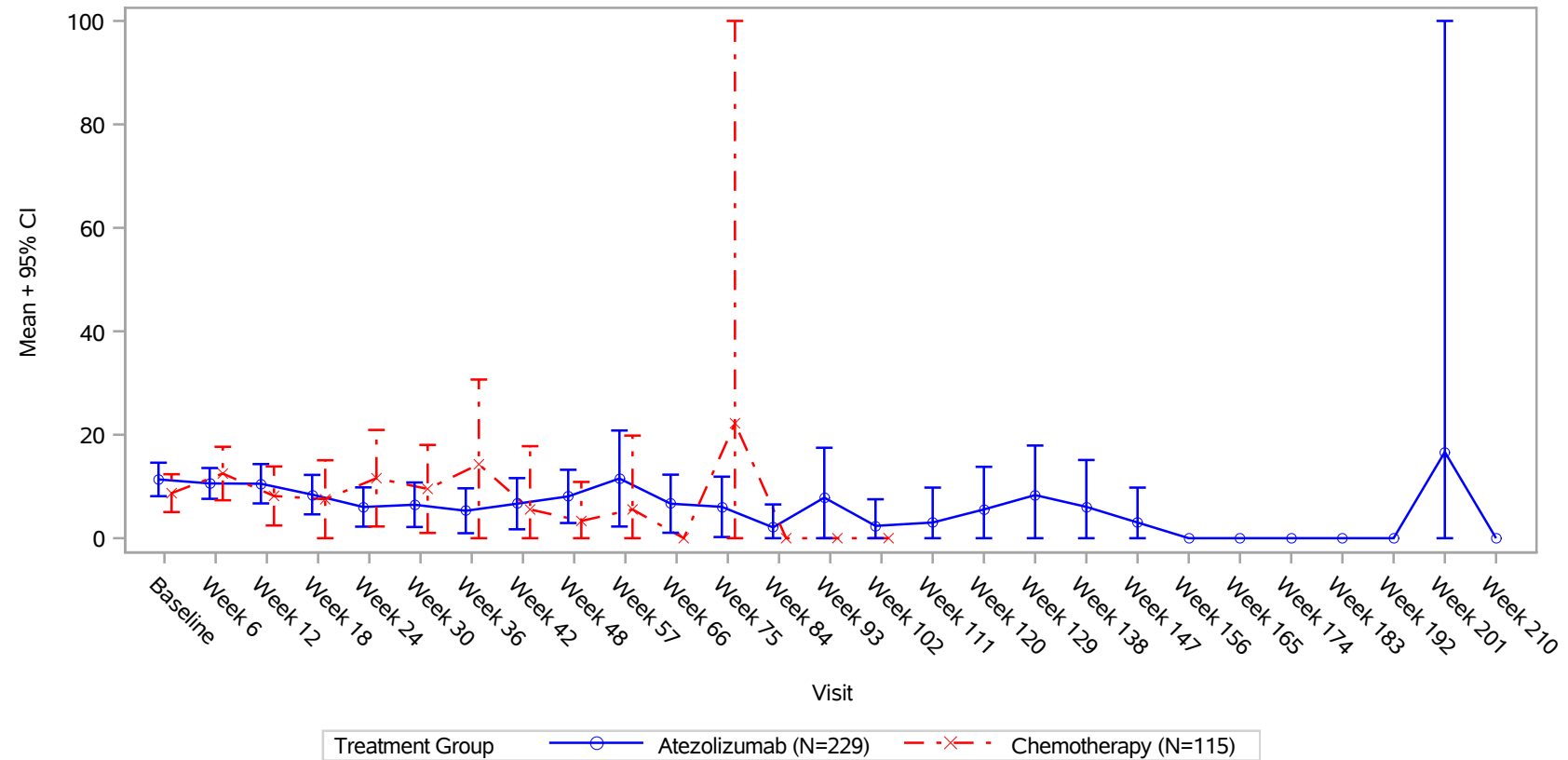
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 SORE MOUTH
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCSM_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:21

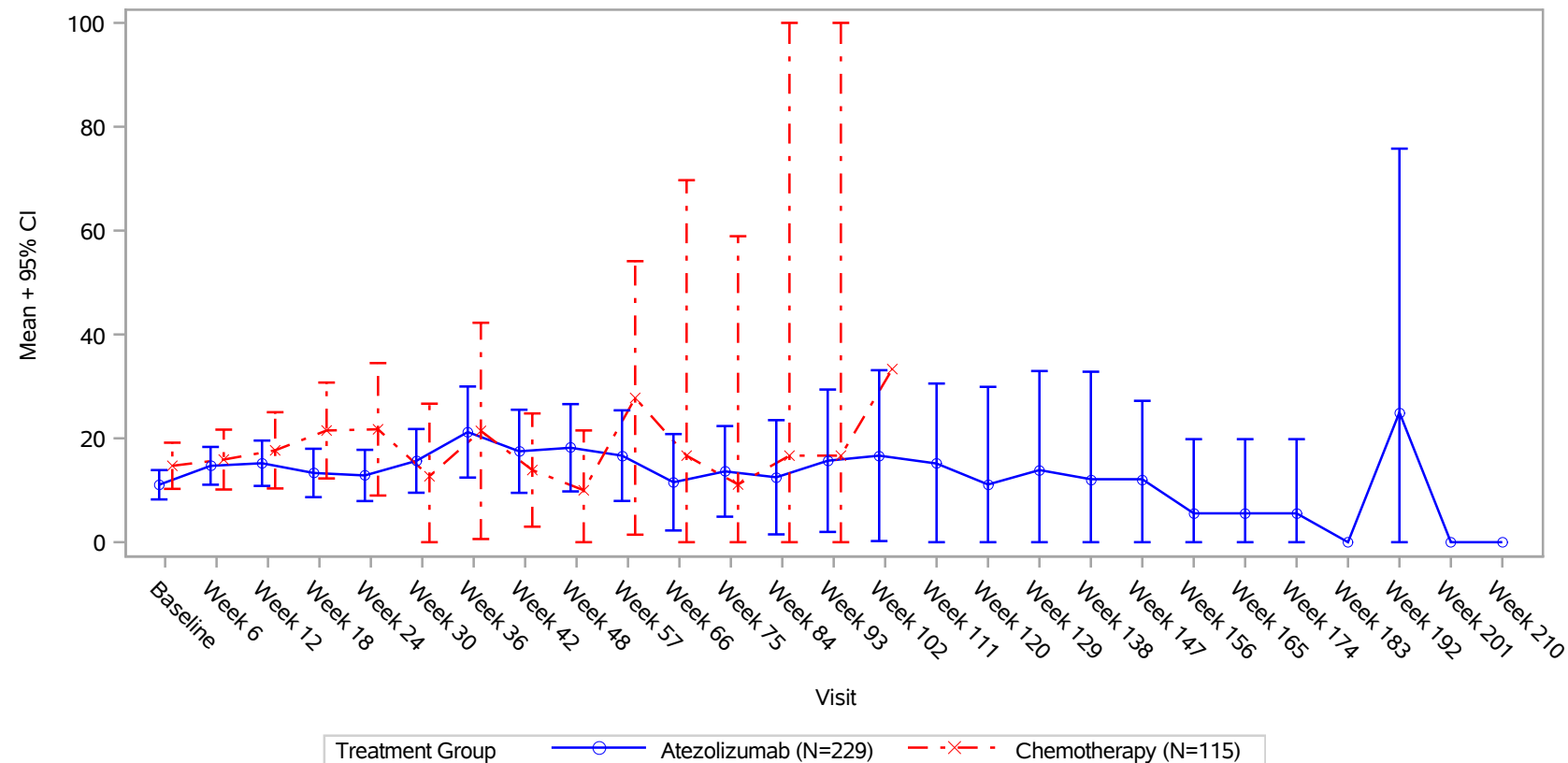
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 DYSPHAGIA
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCDS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:03

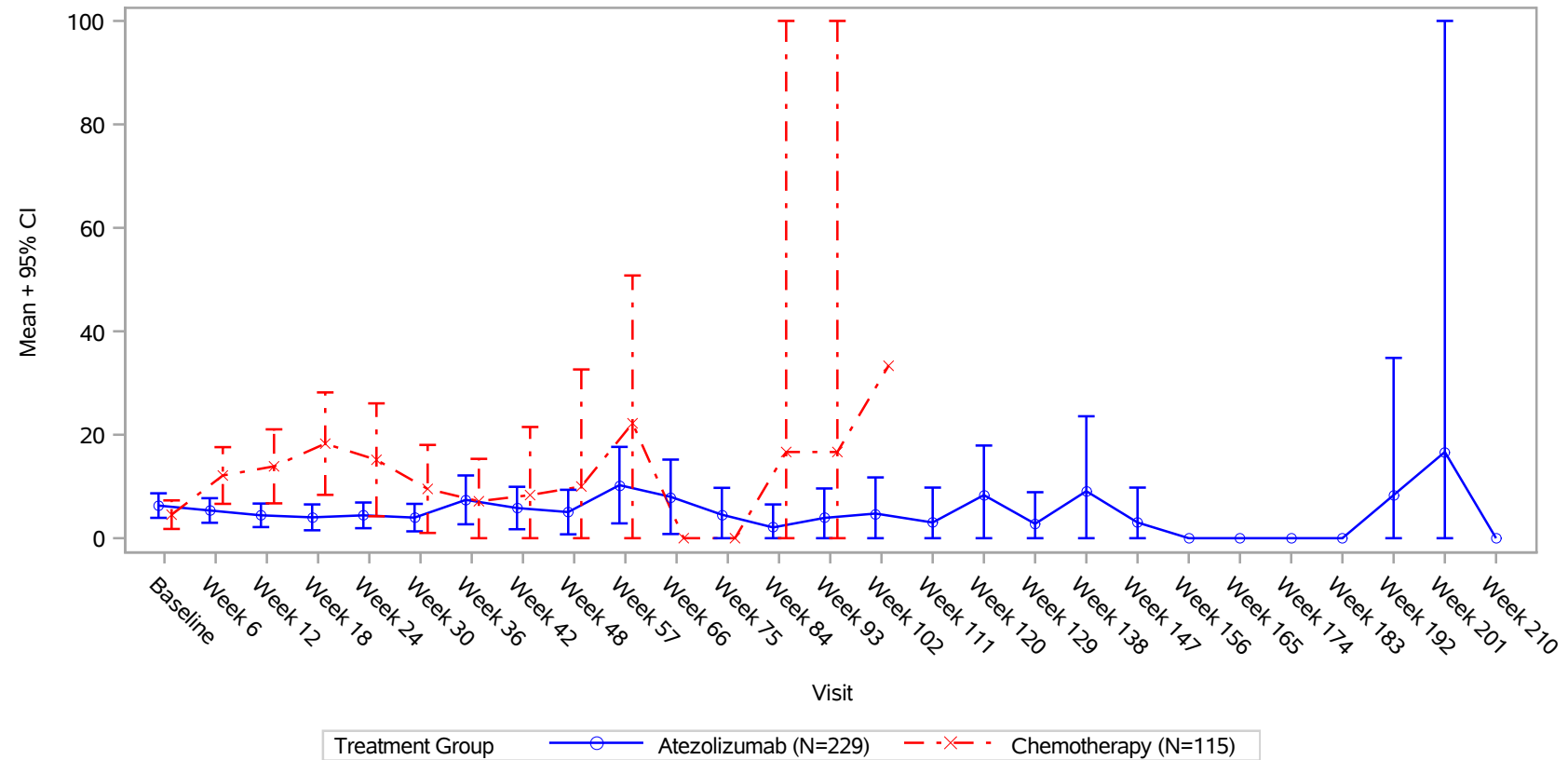
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 PERIPHERAL NEUROPATHY
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCPN_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:16

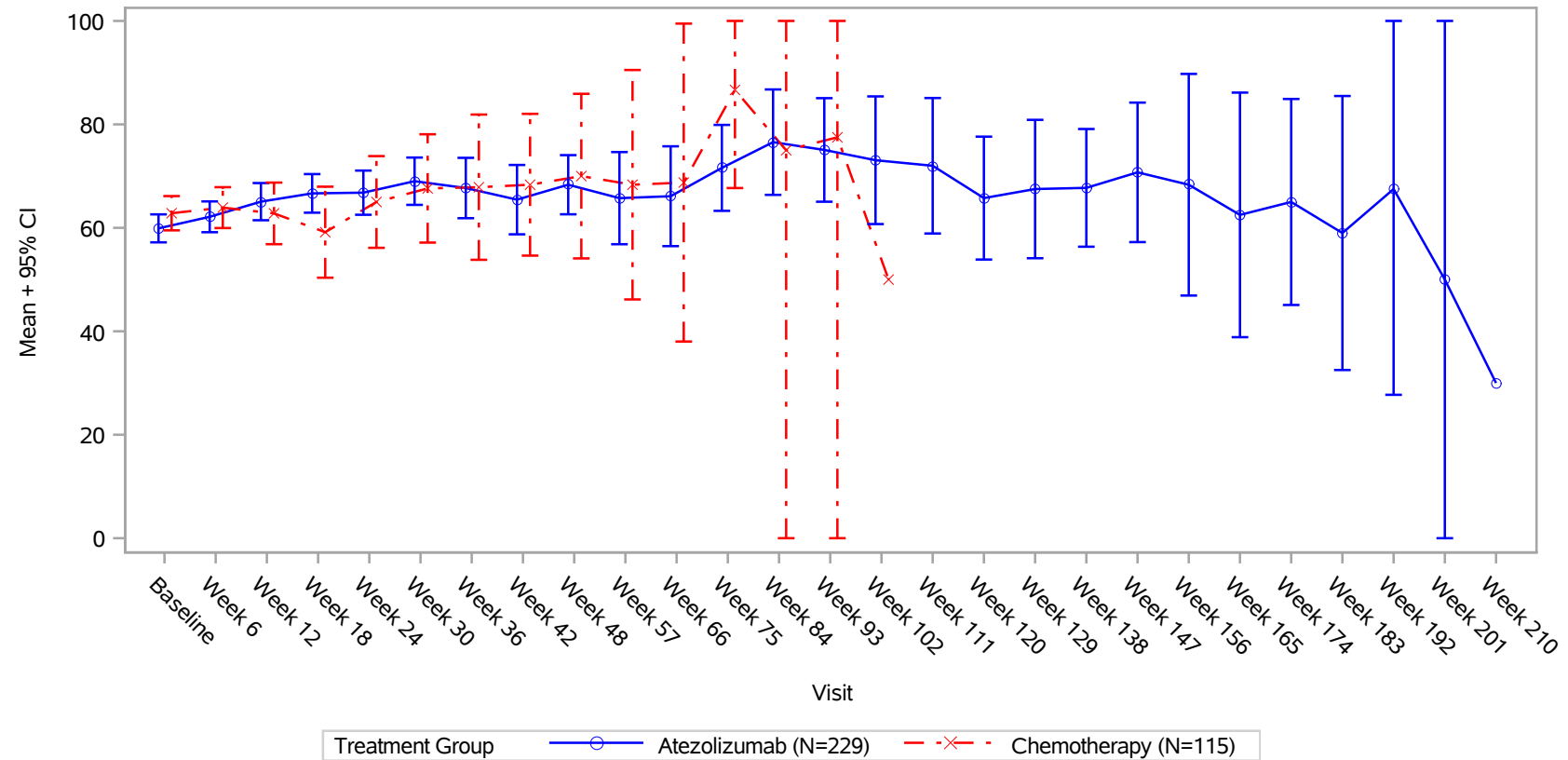
POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EORTC QLQ-LC13 ALOPECIA
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_mean_plot_LCHR_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:59

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: EQ-5D-5L: Your Health Today (VAS)
STUDY: MO29872



Only data until progressive disease as per RECIST 1.1 are included.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..ies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_mean_plot.sas
 Output: ..al_Rerun/prod/output/g_mean_plot_EQ5DVAS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:30

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Generelle Verträglichkeit

Unstratifiziert + Subgruppen

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	212	93,0	16	7,0	113	100,0	111	98,2	2	1,8	<.0001	0,52	0,41	0,67	
Sex	Male	165	72,4	152	92,1	13	7,9	75	66,4	74	98,7	1	1,3	<.0001	0,49	0,37	0,67	0,4047
	Female	63	27,6	60	95,2	3	4,8	38	33,6	37	97,4	1	2,6	0,0323	0,62	0,40	0,96	
Age	< 75	101	44,3	95	94,1	6	5,9	49	43,4	48	98,0	1	2,0	0,0007	0,53	0,37	0,77	0,8680
	>= 75	127	55,7	117	92,1	10	7,9	64	56,6	63	98,4	1	1,6	<.0001	0,52	0,37	0,72	
ECOG	0/1	48	21,1	44	91,7	4	8,3	14	12,4	14	100,0	0	0,0	0,0311	0,49	0,26	0,95	0,9767
	2	164	71,9	154	93,9	10	6,1	86	76,1	84	97,7	2	2,3	<.0001	0,55	0,41	0,73	
	3	16	7,0	14	87,5	2	12,5	13	11,5	13	100,0	0	0,0	0,0676	0,46	0,19	1,08	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	141	92,2	12	7,8	70	61,9	68	97,1	2	2,9	<.0001	0,49	0,36	0,68	0,9818
	North America	12	5,3	12	100,0	0	0,0	3	2,7	3	100,0	0	0,0	0,2982	0,46	0,10	2,05	
	Central and South America	29	12,7	25	86,2	4	13,8	19	16,8	19	100,0	0	0,0	0,0969	0,58	0,30	1,11	
	Asia-Pacific	34	14,9	34	100,0	0	0,0	21	18,6	21	100,0	0	0,0	0,0201	0,51	0,29	0,91	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 16:54

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	135	59,2	93	40,8	113	100,0	70	61,9	43	38,1	0,0064	0,66	0,49	0,89	
Sex	Male	165	72,4	94	57,0	71	43,0	75	66,4	43	57,3	32	42,7	0,0378	0,67	0,46	0,98	0,8082
	Female	63	27,6	41	65,1	22	34,9	38	33,6	27	71,1	11	28,9	0,1868	0,71	0,43	1,18	
Age	< 75	101	44,3	60	59,4	41	40,6	49	43,4	34	69,4	15	30,6	0,0390	0,63	0,41	0,98	0,8193
	>= 75	127	55,7	75	59,1	52	40,9	64	56,6	36	56,3	28	43,8	0,0867	0,69	0,46	1,06	
ECOG	0/1	48	21,1	21	43,8	27	56,3	14	12,4	9	64,3	5	35,7	0,0551	0,47	0,21	1,04	0,6514
	2	164	71,9	105	64,0	59	36,0	86	76,1	53	61,6	33	38,4	0,1097	0,75	0,53	1,07	
	3	16	7,0	9	56,3	7	43,8	13	11,5	8	61,5	5	38,5	0,3192	0,58	0,19	1,72	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	91	59,5	62	40,5	70	61,9	40	57,1	30	42,9	0,1172	0,73	0,50	1,08	0,7798
	North America	12	5,3	8	66,7	4	33,3	3	2,7	3	100,0	0	0,0	0,1026	0,26	0,05	1,43	
	Central and South America	29	12,7	16	55,2	13	44,8	19	16,8	14	73,7	5	26,3	0,0780	0,50	0,23	1,10	
	Asia-Pacific	34	14,9	20	58,8	14	41,2	21	18,6	13	61,9	8	38,1	0,2104	0,63	0,31	1,30	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:02

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	120	52,6	108	47,4	113	100,0	59	52,2	54	47,8	0,0317	0,70	0,51	0,97	
Sex	Male	165	72,4	84	50,9	81	49,1	75	66,4	36	48,0	39	52,0	0,1241	0,73	0,48	1,09	0,9392
	Female	63	27,6	36	57,1	27	42,9	38	33,6	23	60,5	15	39,5	0,2724	0,74	0,43	1,27	
Age	< 75	101	44,3	51	50,5	50	49,5	49	43,4	30	61,2	19	38,8	0,0375	0,61	0,38	0,98	0,4749
	>= 75	127	55,7	69	54,3	58	45,7	64	56,6	29	45,3	35	54,7	0,3723	0,81	0,51	1,28	
ECOG	0/1	48	21,1	20	41,7	28	58,3	14	12,4	7	50,0	7	50,0	0,1929	0,56	0,23	1,35	0,8503
	2	164	71,9	92	56,1	72	43,9	86	76,1	44	51,2	42	48,8	0,2686	0,81	0,56	1,18	
	3	16	7,0	8	50,0	8	50,0	13	11,5	8	61,5	5	38,5	0,1760	0,46	0,14	1,46	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	81	52,9	72	47,1	70	61,9	33	47,1	37	52,9	0,2794	0,79	0,52	1,21	0,5469
	North America	12	5,3	8	66,7	4	33,3	3	2,7	3	100,0	0	0,0	0,1026	0,26	0,05	1,43	
	Central and South America	29	12,7	12	41,4	17	58,6	19	16,8	12	63,2	7	36,8	0,0536	0,43	0,18	1,04	
	Asia-Pacific	34	14,9	19	55,9	15	44,1	21	18,6	11	52,4	10	47,6	0,4398	0,74	0,34	1,59	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 16:56

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	24	10,5	204	89,5	113	100,0	13	11,5	100	88,5	0,1603	0,60	0,30	1,23	
Sex	Male	165	72,4	18	10,9	147	89,1	75	66,4	8	10,7	67	89,3	0,2232	0,58	0,24	1,41	0,9556
	Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,5487	0,70	0,21	2,29	
Age	< 75	101	44,3	10	9,9	91	90,1	49	43,4	7	14,3	42	85,7	0,1114	0,45	0,16	1,23	0,4916
	>= 75	127	55,7	14	11,0	113	89,0	64	56,6	6	9,4	58	90,6	0,6428	0,79	0,29	2,17	
ECOG	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	3	21,4	11	78,6	0,0059	0,12	0,02	0,72	0,0887
	2	164	71,9	19	11,6	145	88,4	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,4696	0,75	0,34	1,65	
	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	18	11,8	135	88,2	70	61,9	7	10,0	63	90,0	0,5106	0,74	0,29	1,84	0,4433
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,3906	0,46	0,07	2,85	
	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	3	14,3	18	85,7	0,0867	0,22	0,03	1,43	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 16:58

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	32	14,0	196	86,0	113	100,0	10	8,8	103	91,2	0,9081	0,96	0,45	2,02	
Sex	Male	165	72,4	22	13,3	143	86,7	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,8086	0,89	0,34	2,31	0,6493
	Female	63	27,6	10	15,9	53	84,1	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,7895	1,18	0,36	3,90	
Age	< 75	101	44,3	16	15,8	85	84,2	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,9918	0,99	0,35	2,83	0,9751
	>= 75	127	55,7	16	12,6	111	87,4	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,8641	0,91	0,31	2,65	
ECOG	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,3168	0,31	0,03	3,47	0,4870
	2	164	71,9	26	15,9	138	84,1	86	76,1	8	9,3	78	90,7	0,9616	1,02	0,44	2,36	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,4348	2,42	0,25	23,58	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	20	13,1	133	86,9	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,4220	1,56	0,52	4,71	0,8817
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,7642	0,83	0,25	2,77	
	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5255	0,47	0,04	5,19	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:00

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	119	52,2	109	47,8	113	100,0	44	38,9	69	61,1	0,5604	1,11	0,78	1,58	
Sex	Male	165	72,4	84	50,9	81	49,1	75	66,4	29	38,7	46	61,3	0,8848	1,03	0,67	1,59	0,3929
	Female	63	27,6	35	55,6	28	44,4	38	33,6	15	39,5	23	60,5	0,3533	1,34	0,72	2,48	
Age	< 75	101	44,3	54	53,5	47	46,5	49	43,4	18	36,7	31	63,3	0,3212	1,31	0,77	2,25	0,4903
	>= 75	127	55,7	65	51,2	62	48,8	64	56,6	26	40,6	38	59,4	0,9597	0,99	0,62	1,58	
ECOG	0/1	48	21,1	19	39,6	29	60,4	14	12,4	5	35,7	9	64,3	0,7336	0,84	0,31	2,29	0,6302
	2	164	71,9	93	56,7	71	43,3	86	76,1	36	41,9	50	58,1	0,4749	1,15	0,78	1,71	
	3	16	7,0	7	43,8	9	56,3	13	11,5	3	23,1	10	76,9	0,2085	2,33	0,60	9,03	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	77	50,3	76	49,7	70	61,9	29	41,4	41	58,6	0,9785	0,99	0,64	1,54	0,4291
	North America	12	5,3	7	58,3	5	41,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3004	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	16	55,2	13	44,8	19	16,8	8	42,1	11	57,9	0,4617	1,39	0,58	3,34	
	Asia-Pacific	34	14,9	19	55,9	15	44,1	21	18,6	7	33,3	14	66,7	0,6063	1,26	0,52	3,03	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:04

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event Leading to Treatment Discontinuation

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	34	14,9	194	85,1	113	100,0	17	15,0	96	85,0	0,0893	0,59	0,32	1,09	
Sex	Male	165	72,4	20	12,1	145	87,9	75	66,4	13	17,3	62	82,7	0,0053	0,35	0,17	0,76	0,0161
	Female	63	27,6	14	22,2	49	77,8	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,3980	1,63	0,52	5,11	
Age	< 75	101	44,3	12	11,9	89	88,1	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,5189	0,72	0,26	1,97	0,8526
	>= 75	127	55,7	22	17,3	105	82,7	64	56,6	11	17,2	53	82,8	0,0563	0,46	0,20	1,04	
ECOG	0/1	48	21,1	10	20,8	38	79,2	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,7231	0,75	0,16	3,63	0,7716
	2	164	71,9	23	14,0	141	86,0	86	76,1	14	16,3	72	83,7	0,1064	0,56	0,28	1,14	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,6688	0,53	0,03	10,24	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	27	17,6	126	82,4	70	61,9	11	15,7	59	84,3	0,2392	0,64	0,30	1,36	0,5317
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,7589	0,65	0,04	10,41	
	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	5	23,8	16	76,2	0,0487	0,28	0,07	1,07	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:06

Verträglichkeit

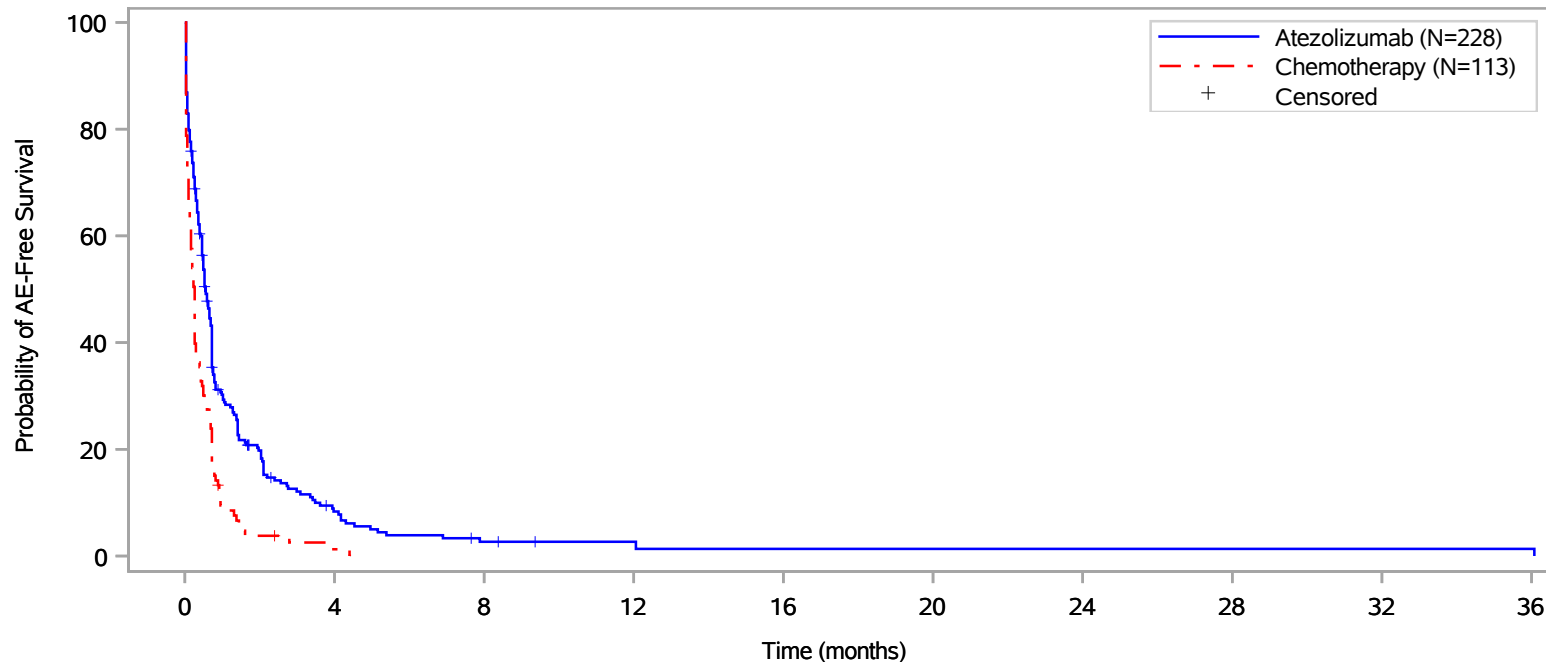
Time-to-Event (TTE) Analysen

Generelle Verträglichkeit

KM Plots

Unstratifiziert

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

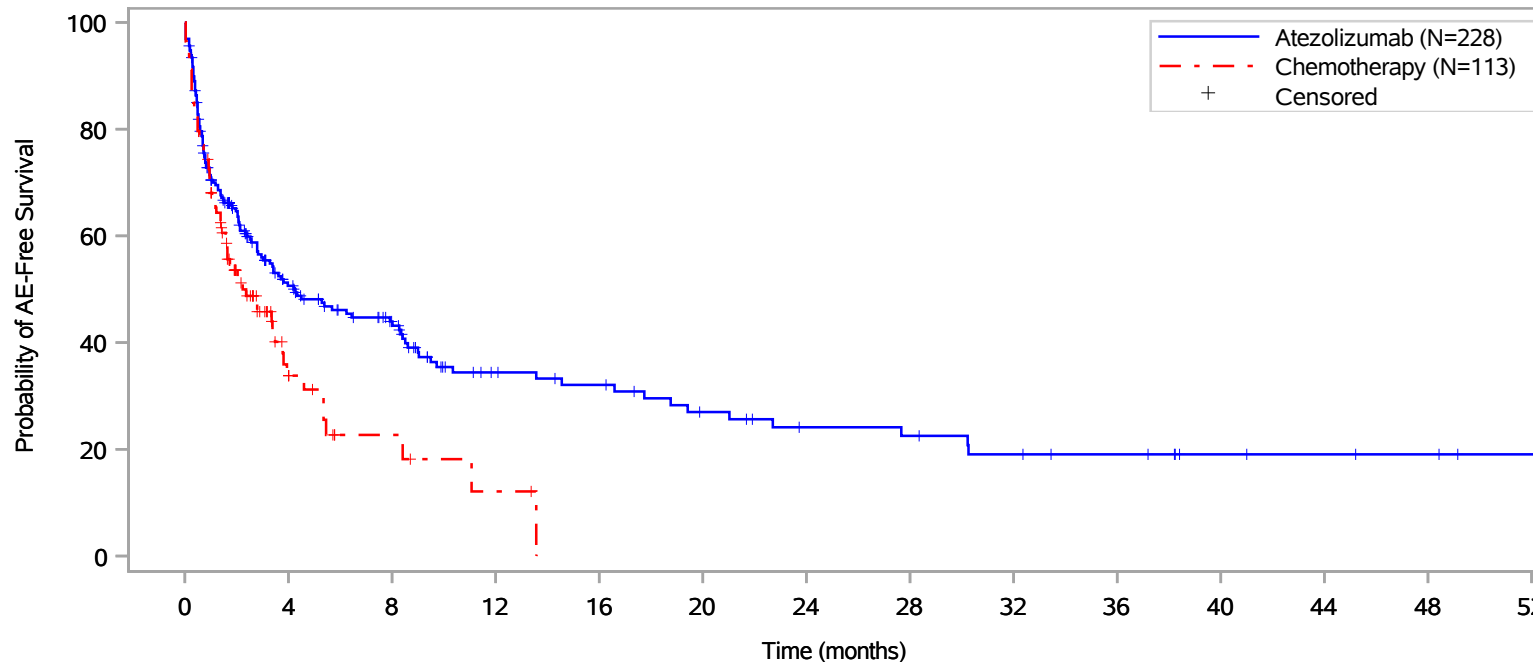


Patients at risk										
Atezolizumab	228	15	4	2	1	1	1	1	1	1
Chemotherapy	113	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored										
Atezolizumab	0	13	14	16	16	16	16	16	16	16
Chemotherapy	0	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:13

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

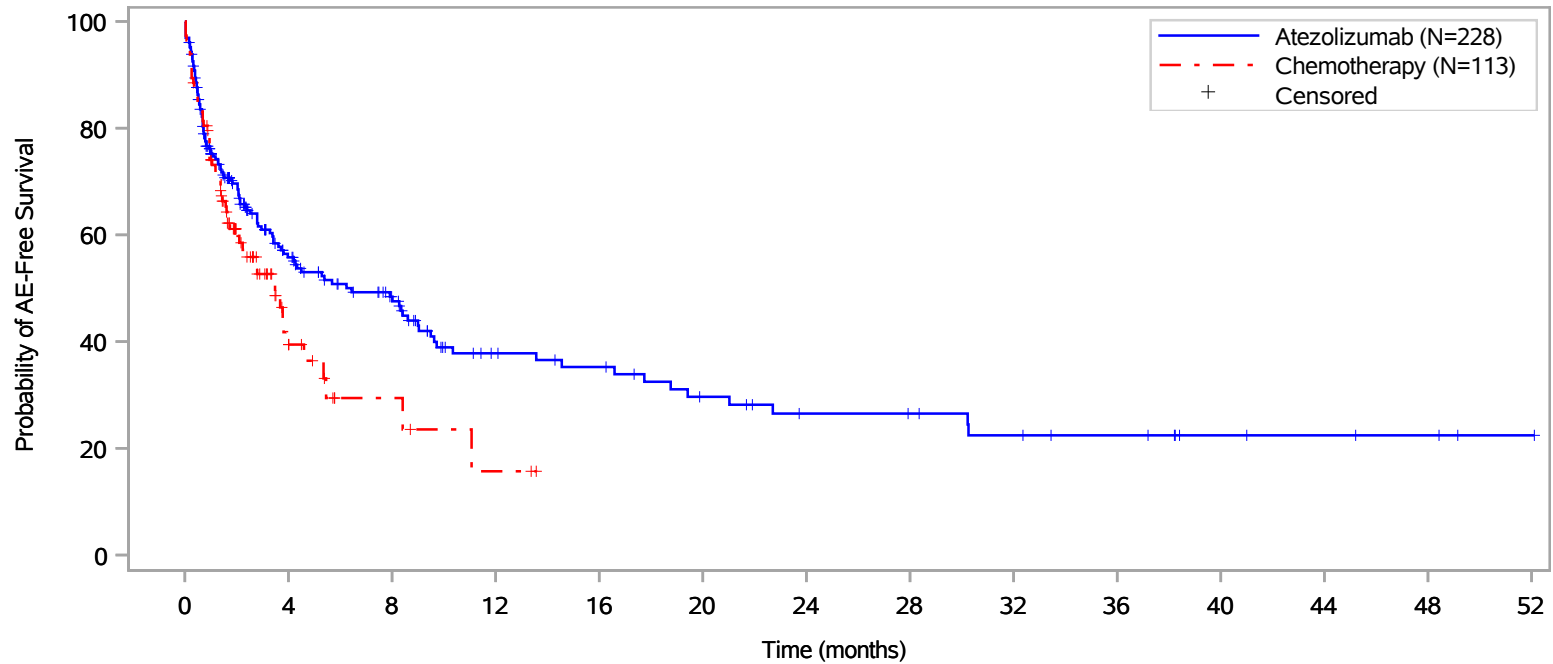


Patients at risk															
Atezolizumab	228	83	56	31	27	20	15	14	11	9	5	4	3	1	
Chemotherapy	113	16	5	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	42	59	73	75	78	81	81	82	84	88	89	90	92	
Chemotherapy	0	34	41	42	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:20

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

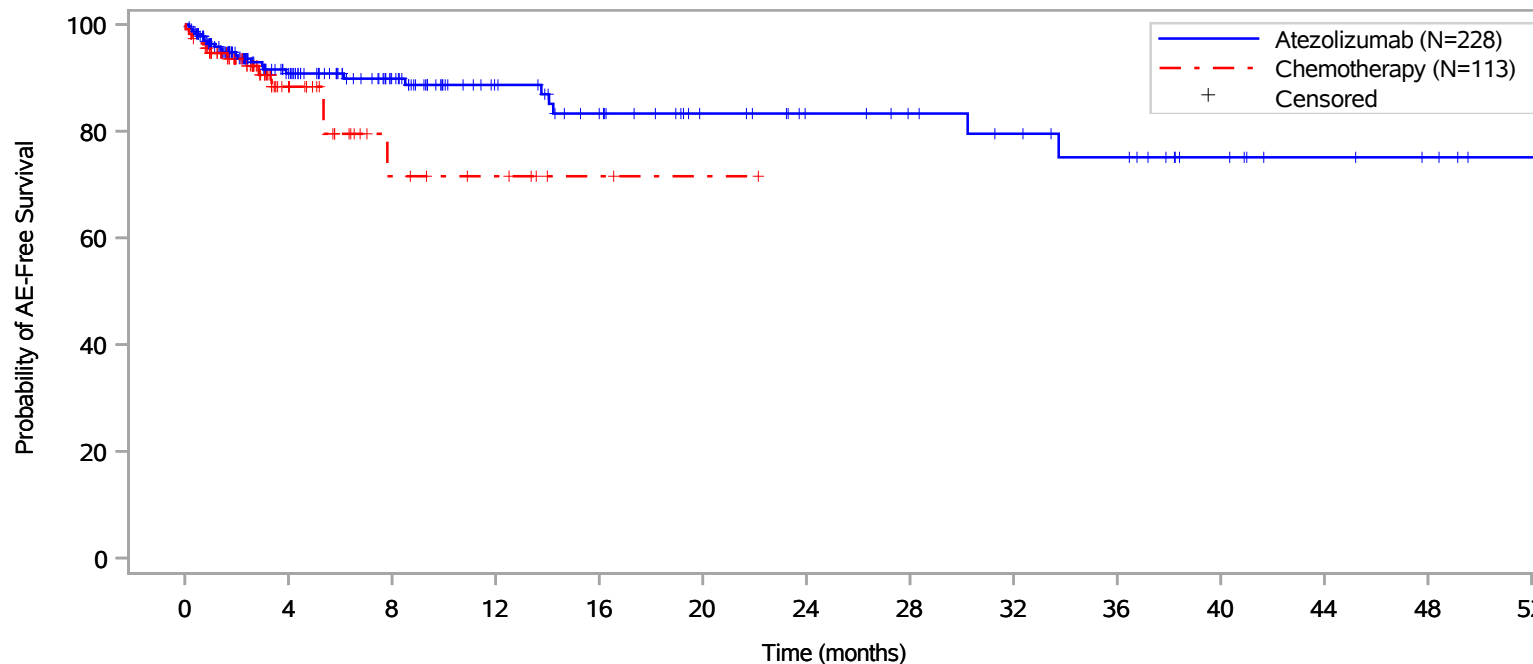


Patients at risk														
Atezolizumab	228	84	56	31	27	20	15	14	11	9	5	4	3	1
Chemotherapy	113	17	5	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	55	73	87	89	92	95	96	97	99	103	104	105	107
Chemotherapy	0	42	51	52	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:15

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

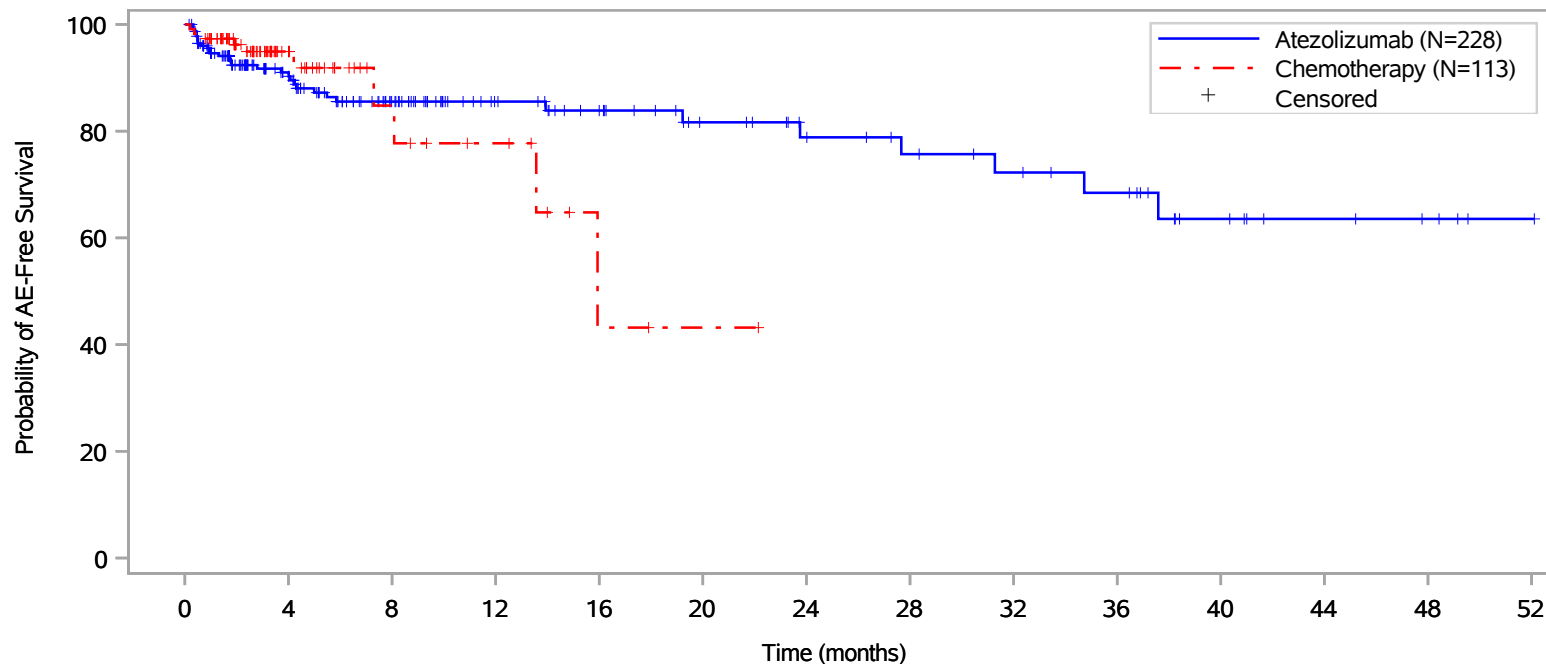


Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	80	53	43	32	26	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	9	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	130	156	164	174	180	183	185	187	194	198	200	203
Chemotherapy	0	70	91	94	98	99	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:17

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

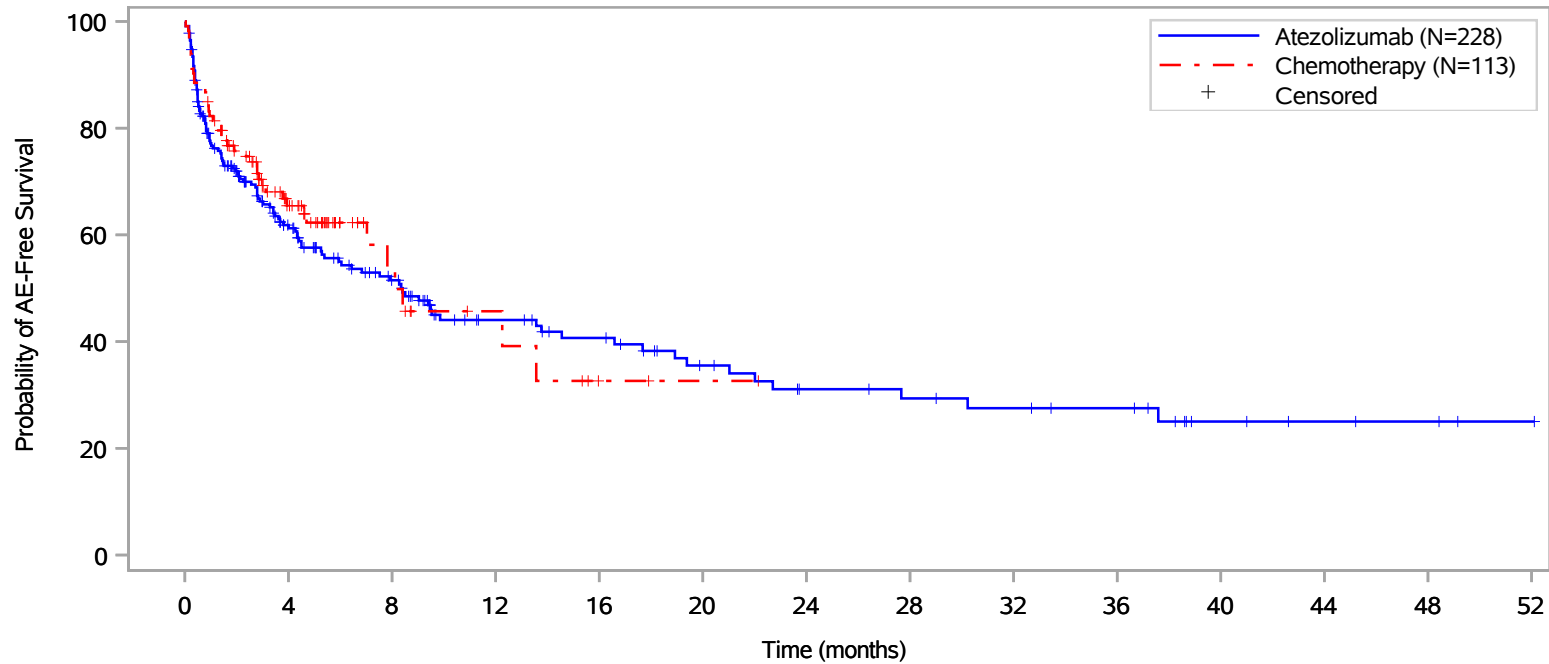


Patients at risk														
Atezolizumab	228	124	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	36	12	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	86	122	149	158	167	172	175	177	179	186	190	192	195
Chemotherapy	0	72	94	97	101	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

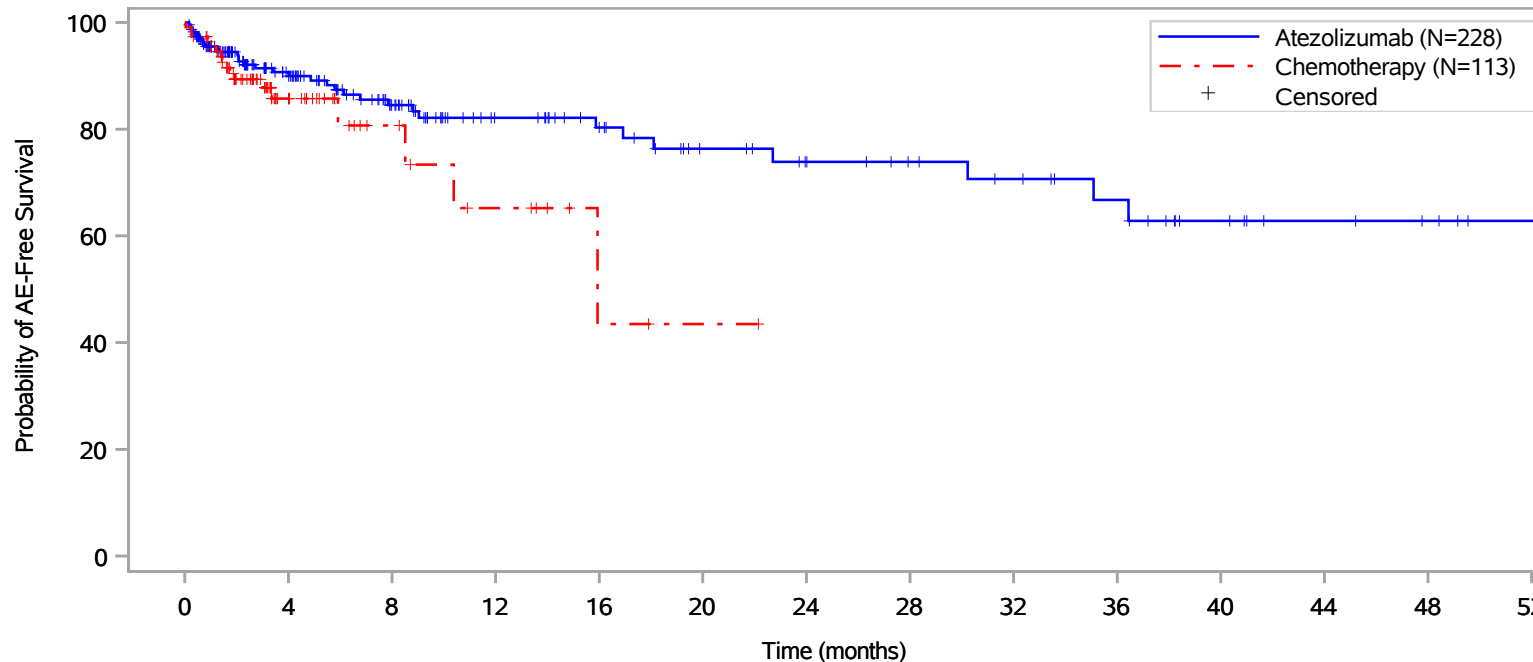


Patients at risk															
Atezolizumab	228	105	70	42	35	25	19	17	15	13	6	4	3	1	
Chemotherapy	113	48	13	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	42	61	80	84	90	93	94	95	97	103	105	106	108	
Chemotherapy	0	29	60	64	67	68	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:21

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event Leading to Treatment Discontinuation
STUDY: MO29872



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	28	24	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	89	123	148	157	165	169	173	175	178	184	188	190	193
Chemotherapy	0	65	87	90	94	95	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:26

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Generelle Verträglichkeit

KM Plots

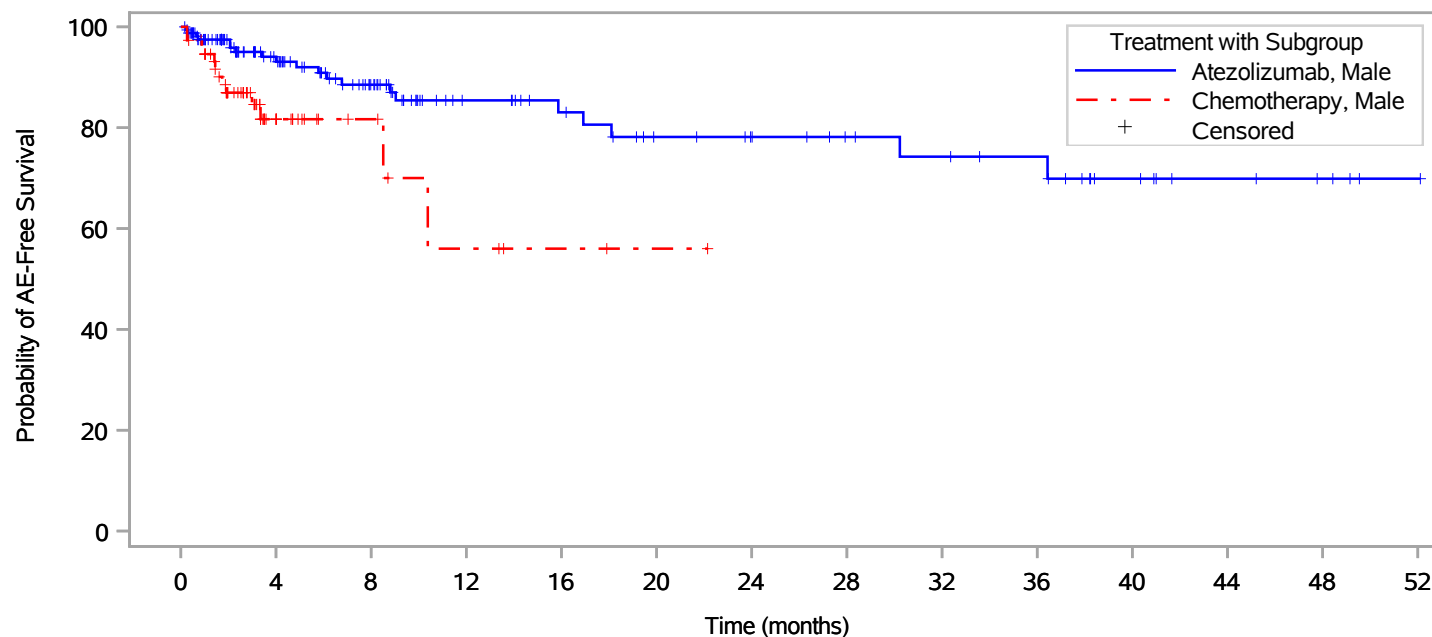
Subgruppen

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event Leading to Treatment Discontinuation

STUDY: MO29872

Sex, M



Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48	52
Atezolizumab, Male	165	95	66	41	35	28	25	21	19	17	10	6	4	1
Chemotherapy, Male	75	21	8	4	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab, Male	0	62	86	109	114	119	122	126	127	129	135	139	141	144
Chemotherapy, Male	0	43	56	58	60	61	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

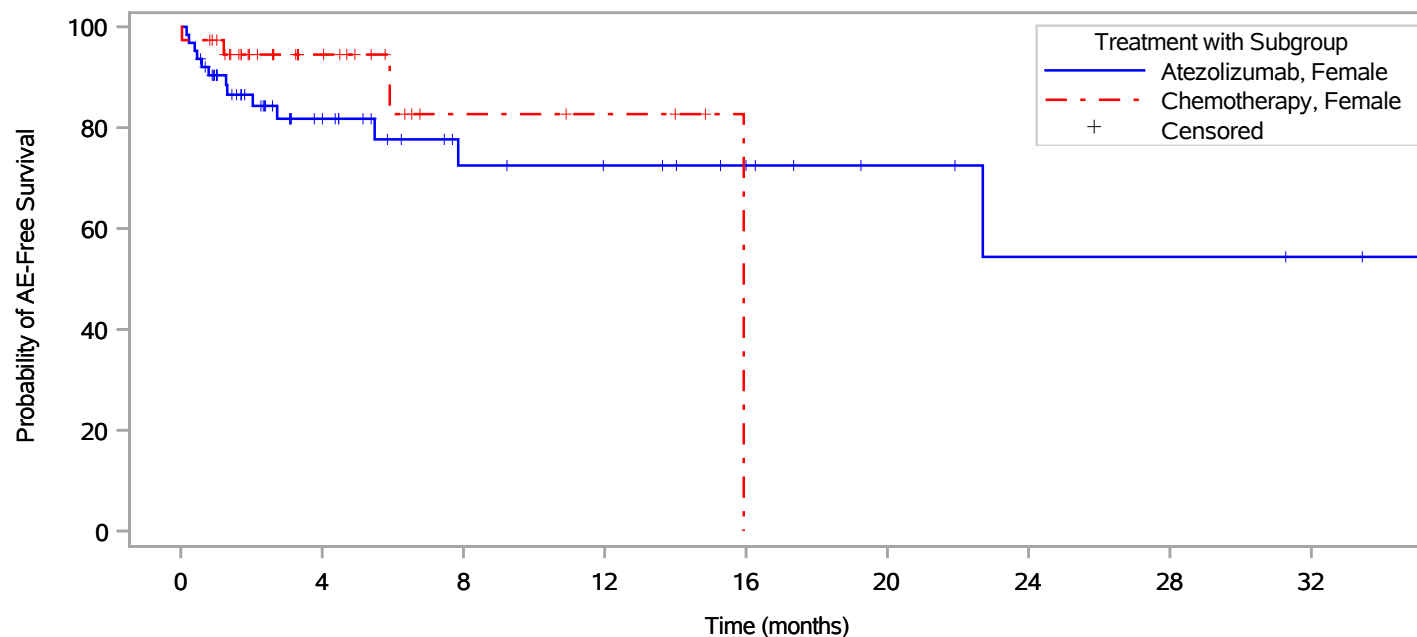
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:24

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event Leading to Treatment Discontinuation

STUDY: MO29872

Sex, F



Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32
Atezolizumab, Female	63	26	14	12	9	5	3	3	2	
Chemotherapy, Female	38	14	4	3	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored		0	4	8	12	16	20	24	28	32
Atezolizumab, Female	0	27	37	39	43	46	47	47	47	48
Chemotherapy, Female	0	22	31	32	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..RFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:24

Verträglichkeit

Generelle Verträglichkeit

Outcome

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: All Patients

MODEL: --

STUDY: MO29872

Outcome of Adverse Events

Endpoint Grade	Atezolizumab (N=228)													Chemotherapy (N=113)												
	Total	RECOVERED/ RESOLVED		RECOVERED/ RESOLVED WITH SEQUELAE		NOT RECOVERED/NOT RESOLVED		FATAL		RECOVERING/ RESOLVING		UNKNOWN		Total	RECOVERED/ RESOLVED		RECOVERED/ RESOLVED WITH SEQUELAE		NOT RECOVERED/NOT RESOLVED		FATAL		RECOVERING/ RESOLVING		UNKNOWN	
	n	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%
Any AEs																										
All	1834	1166	63,6	13	0,7	466	25,4	32	1,7	132	7,2	25	1,4	873	594	68,0	6	0,7	188	21,5	10	1,1	64	7,3	11	1,3
Grade 1	913	624	68,3	2	0,2	217	23,8	0	0,0	59	6,5	11	1,2	430	314	73,0	1	0,2	81	18,8	0	0,0	30	7,0	4	0,9
Grade 2	608	357	58,7	4	0,7	178	29,3	0	0,0	62	10,2	7	1,2	288	186	64,6	0	0,0	73	25,3	0	0,0	25	8,7	4	1,4
Grade 3	254	168	66,1	7	2,8	63	24,8	0	0,0	10	3,9	6	2,4	130	85	65,4	5	3,8	31	23,8	0	0,0	6	4,6	3	2,3
Grade 4	27	17	63,0	0	0,0	8	29,6	0	0,0	1	3,7	1	3,7	15	9	60,0	0	0,0	3	20,0	0	0,0	3	20,0	0	0,0
Grade 5	32	0	0,0	0	0,0	0	0,0	32	100,0	0	0,0	0	0,0	10	0	0,0	0	0,0	0	0,0	10	100,0	0	0,0	0	0,0
Any SAEs																										
All	192	131	68,2	6	3,1	22	11,5	32	16,7	0	0,0	1	0,5	63	42	66,7	3	4,8	7	11,1	10	15,9	0	0,0	1	1,6
Grade 1	1	1	100,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 2	26	25	96,2	0	0,0	1	3,8	0	0,0	0	0,0	0	0,0	7	6	85,7	0	0,0	1	14,3	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 3	117	91	77,8	6	5,1	19	16,2	0	0,0	0	0,0	1	0,9	40	32	80,0	3	7,5	4	10,0	0	0,0	0	0,0	1	2,5
Grade 4	16	14	87,5	0	0,0	2	12,5	0	0,0	0	0,0	0	0,0	6	4	66,7	0	0,0	2	33,3	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 5	32	0	0,0	0	0,0	0	0,0	32	100,0	0	0,0	0	0,0	10	0	0,0	0	0,0	0	0,0	10	100,0	0	0,0	0	0,0
Any AESI																										
All	154	106	68,8	2	1,3	29	18,8	2	1,3	14	9,1	1	0,6	28	20	71,4	0	0,0	7	25,0	0	0,0	1	3,6	0	0,0
Grade 1	85	61	71,8	1	1,2	14	16,5	0	0,0	9	10,6	0	0,0	15	11	73,3	0	0,0	4	26,7	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 2	43	26	60,5	1	2,3	11	25,6	0	0,0	5	11,6	0	0,0	10	7	70,0	0	0,0	2	20,0	0	0,0	1	10,0	0	0,0
Grade 3	20	16	80,0	0	0,0	3	15,0	0	0,0	0	0,0	1	5,0	3	2	66,7	0	0,0	1	33,3	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 4	4	3	75,0	0	0,0	1	25,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 5	2	0	0,0	0	0,0	0	0,0	2	100,0	0	0,0	0	0,0	0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Any SAESI																										
All	17	12	70,6	0	0,0	2	11,8	2	11,8	0	0,0	1	5,9	2	1	50,0	0	0,0	1	50,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 2	1	1	100,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 3	10	8	80,0	0	0,0	1	10,0	0	0,0	0	0,0	1	10,0	2	1	50,0	0	0,0	1	50,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 4	4	3	75,0	0	0,0	1	25,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0
Grade 5	2	0	0,0	0	0,0	0	0,0	2	100,0	0	0,0	0	0,0	0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0	0	0,0

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_resolved.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_resolved_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 16:13

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: All Patients

MODEL: --

STUDY: MO29872

Relationship of Adverse Events with regard to Study Treatment

Category of Adverse Events	Atezolizumab (N=228)							Chemotherapy (N=113)								
	Total	Atezolizumab-related		not treatment-related		Missing		Total	Vinorelbine-related		Gemcitabine-related		not treatment-related		Missing	
	n	n	%	n	%	n	%	n	n	%	n	%	n	%	n	%
AEs Grade 5	32	2	6,3	29	90,6	1	3,1	10	3	30,0	1	10,0	6	60,0	0	0,0
Any SAEs	192	25	13,0	166	86,5	1	0,5	63	16	25,4	7	11,1	40	63,5	0	0,0

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ae_related.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_related_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUL2024 17:39

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: All Patients

MODEL: --

STUDY: MO29872

Relationship of Adverse Events with regard to Study Treatment per Number of Patients

Category of Adverse Events	Atezolizumab (N=228)							Chemotherapy (N=113)								
	Patients with at least one AE							Patients with at least one AE								
	Total	Atezolizumab-related		not treatment-related		with missing relationship		Total	Vinorelbine-related		Gemcitabine-related		not treatment-related		with missing relationship	
n	n	%	n	%	n	%	n	n	%	n	%	n	%	n	%	
AEs Grade 5	32	2	0,9	29	12,7	1	0,4	10	3	2,7	1	0,9	6	5,3	0	0,0
Any SAEs	119	22	9,6	107	46,9	1	0,4	44	13	11,5	7	6,2	27	23,9	0	0,0

Percentages are based on N.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ae_related_subj.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_related_subj_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUL2024 17:37

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Generelle Verträglichkeit nach SOC/PT

Unstratifiziert + Subgruppen

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	45	19,7	183	80,3	113	100,0	54	47,8	59	52,2	<.0001	0,22	0,14	0,33	NE
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	n/a	228	100,0	34	14,9	194	85,1	113	100,0	39	34,5	74	65,5	<.0001	0,23	0,14	0,38	NE
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1736	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7103	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0366	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0322	0,11	0,01	1,17	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	10	8,8	103	91,2	<.0001	0,09	0,02	0,34	NE
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,0205	0,27	0,09	0,88	NE
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	16	14,2	97	85,8	<.0001	0,04	0,01	0,20	NE
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0516	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0116	0,16	0,03	0,81	NE
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytosis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1669	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders		n/a	228	100,0	33	14,5	195	85,5	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,1152	2,01	0,83	4,88	NE
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0057	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Angina pectoris	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5197	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Arteriosclerosis coronary artery	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	n/a	228	100,0	12	5,3	216	94,7	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,6111	1,40	0,38	5,14	NE
Cardiac disorders	Atrial flutter	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4623	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Atrial tachycardia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5699	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Bundle branch block left	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Bundle branch block right	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0103	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1751	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4711	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiomegaly	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1558	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cor pulmonale	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Cardiac disorders	Myocarditis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Palpitations	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8676	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Sinus arrhythmia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8638	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,4482	2,25	0,26	19,45	NE
Cardiac disorders	Tachycardia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2709	>999.99	0,00	NE	NE
Ear and labyrinth disorders		n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,4827	0,64	0,18	2,25	NE
Ear and labyrinth disorders	Ear discomfort	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
Ear and labyrinth disorders	Ear pain	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6853	0,60	0,05	7,07	NE
Ear and labyrinth disorders	Hypoacusis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	NE
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5869	0,47	0,03	7,56	NE
Ear and labyrinth disorders	Vertigo	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,4694	0,51	0,08	3,24	NE
Endocrine disorders		n/a	228	100,0	17	7,5	211	92,5	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,1452	2,87	0,65	12,65	NE
Endocrine disorders	Adrenal insufficiency	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Endocrine disorders	Hyperthyroidism	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7322	0,74	0,13	4,16	NE
Endocrine disorders	Hypothyroidism	n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,0344	>999.99	0,00	NE	NE
Endocrine disorders	Thyroiditis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders		n/a	228	100,0	12	5,3	216	94,7	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,9915	1,01	0,27	3,78	NE
Eye disorders	Blepharitis	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3416	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Blindness unilateral	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1669	0,00	0,00	NE	NE
Eye disorders	Cataract	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3231	0,31	0,03	3,59	NE
Eye disorders	Diabetic retinopathy	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Dry eye	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6676	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Erythema of eyelid	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4840	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Eye discharge	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4840	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Eye pruritus	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4840	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Eyelid rash	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4771	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Eyelids pruritus	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5234	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Glaucoma	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5141	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Macular degeneration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vision blurred	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4840	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Visual acuity reduced	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders	Visual impairment	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0784	0,00	0,00	NE	NE
Eye disorders	Vitreous floaters	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders		n/a	228	100,0	99	43,4	129	56,6	113	100,0	61	54,0	52	46,0	<.0001	0,51	0,37	0,71	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal distension	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5239	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,4653	0,63	0,18	2,20	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,0454	0,25	0,06	1,08	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1705	0,00	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4911	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Colitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Constipation	n/a	228	100,0	35	15,4	193	84,6	113	100,0	19	16,8	94	83,2	0,2833	0,73	0,41	1,30	NE
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	n/a	228	100,0	26	11,4	202	88,6	113	100,0	20	17,7	93	82,3	0,0174	0,49	0,27	0,89	NE
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3318	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,8060	0,81	0,15	4,39	NE
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0728	0,16	0,02	1,57	NE
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1274	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6434	0,53	0,03	8,40	NE
Gastrointestinal disorders	Flatulence	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6961	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0094	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1477	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastritis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0356	0,14	0,02	1,09	NE
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1725	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4636	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastrooesophageal reflux disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2404	0,16	0,01	4,22	NE
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6320	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Ileus	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6095	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3737	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5699	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Lip pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Melaena	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Nausea	n/a	228	100,0	29	12,7	199	87,3	113	100,0	30	26,5	83	73,5	<.0001	0,36	0,21	0,60	NE
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4159	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4657	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Oral pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1642	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0301	0,24	0,06	0,97	NE
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Toothache	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4538	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Vomiting	n/a	228	100,0	21	9,2	207	90,8	113	100,0	21	18,6	92	81,4	0,0008	0,36	0,19	0,67	NE
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	113	49,6	115	50,4	113	100,0	55	48,7	58	51,3	0,1529	0,78	0,56	1,10	NE
General disorders and administration site conditions	Asthenia	n/a	228	100,0	31	13,6	197	86,4	113	100,0	15	13,3	98	86,7	0,4666	0,79	0,42	1,49	NE
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Chest pain	n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,7379	0,81	0,24	2,75	NE
General disorders and administration site conditions	Chills	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,9046	0,86	0,08	9,76	NE
General disorders and administration site conditions	Death	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3935	2,44	0,29	20,28	NE
General disorders and administration site conditions	Discomfort	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Facial pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1651	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Fatigue	n/a	228	100,0	51	22,4	177	77,6	113	100,0	26	23,0	87	77,0	0,2281	0,74	0,46	1,21	NE
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3997	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,1215	0,27	0,05	1,56	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Hernia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5234	>999.99	0,00	NE	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5429	1,94	0,22	17,11	NE
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0466	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0282	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Malaise	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2868	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4725	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8673	1,21	0,13	11,10	NE
General disorders and administration site conditions	Oedema	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2803	0,34	0,05	2,59	NE
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	n/a	228	100,0	17	7,5	211	92,5	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,9549	1,03	0,39	2,70	NE
General disorders and administration site conditions	Pain	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5288	1,99	0,22	17,85	NE
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4936	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3998	0,31	0,02	5,38	NE
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	n/a	228	100,0	21	9,2	207	90,8	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,8743	1,07	0,45	2,59	NE
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6846	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5721	1,82	0,22	15,12	NE
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6320	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5459	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0094	0,00	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3598	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Liver injury	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Immune system disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3687	0,28	0,02	5,17	NE
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Immune system disorders	Hypersensitivity	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0098	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations		n/a	228	100,0	117	51,3	111	48,7	113	100,0	43	38,1	70	61,9	0,9747	1,01	0,70	1,44	NE
Infections and infestations	Appendicitis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0082	0,00	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0113	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Bacteriuria	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Body tinea	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0533	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Bronchitis	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,0043	0,21	0,07	0,67	NE
Infections and infestations	COVID-19	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0037	0,05	0,00	0,85	NE
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Candida infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Cellulitis	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2746	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6961	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Chlamydial infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7009	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Conjunctivitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Cystitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Erysipelas	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1166	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Folliculitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5985	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Gastric infection	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5997	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Gastroenteritis	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3004	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Gingivitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Herpes virus infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7094	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Herpes zoster	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4397	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6200	1,72	0,20	14,99	NE
Infections and infestations	Influenza	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3400	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Localised infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5937	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,4303	0,69	0,27	1,76	NE
Infections and infestations	Nasopharyngitis	n/a	228	100,0	11	4,8	217	95,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,5286	1,63	0,35	7,61	NE
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Onychomycosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6949	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Oral candidiasis	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,9475	1,06	0,20	5,68	NE
Infections and infestations	Oral herpes	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4611	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	40	17,5	188	82,5	113	100,0	14	12,4	99	87,6	0,8135	1,08	0,58	2,01	NE
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3067	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4510	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia fungal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4925	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7165	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pyelonephritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6985	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Relapsing fever	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4856	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Respiratory tract infection	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,5027	0,54	0,09	3,38	NE
Infections and infestations	Rhinitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5884	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Sepsis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0768	0,17	0,02	1,60	NE
Infections and infestations	Septic shock	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3152	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Skin infection	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7337	1,47	0,16	13,58	NE
Infections and infestations	Tooth infection	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7850	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	n/a	228	100,0	12	5,3	216	94,7	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,9050	1,08	0,29	4,04	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection	n/a	228	100,0	21	9,2	207	90,8	113	100,0	12	10,6	101	89,4	0,1545	0,59	0,28	1,23	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0088	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4841	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications		n/a	228	100,0	27	11,8	201	88,2	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,8318	0,91	0,38	2,18	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,1065	0,16	0,01	1,93	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4082	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	n/a	228	100,0	12	5,3	216	94,7	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,9169	1,09	0,23	5,20	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7003	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8597	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8658	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4443	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6382	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,4089	0,32	0,02	5,47	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0071	0,00	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7150	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1639	0,00	0,00	NE	NE
Investigations		n/a	228	100,0	66	28,9	162	71,1	113	100,0	32	28,3	81	71,7	0,0480	0,64	0,41	1,00	NE
Investigations	Alanine aminotransferase increased	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7694	0,78	0,15	4,16	NE
Investigations	Amylase increased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3901	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,7851	0,83	0,21	3,23	NE
Investigations	Bilirubin conjugated increased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7607	0,68	0,06	8,31	NE
Investigations	Blood albumin decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3447	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood bilirubin increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3876	0,30	0,02	5,33	NE
Investigations	Blood calcium decreased	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6867	1,59	0,16	15,28	NE
Investigations	Blood cholesterol increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood creatinine increased	n/a	228	100,0	11	4,8	217	95,2	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,7487	1,24	0,34	4,56	NE
Investigations	Blood glucose increased	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,1106	0,27	0,05	1,47	NE
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7087	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,9195	1,09	0,21	5,54	NE
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood phosphorus decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0105	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Blood phosphorus increased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1649	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Blood potassium decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood pressure increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4493	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3514	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood urea abnormal	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1454	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Blood uric acid increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	C-reactive protein increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1683	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Eosinophil count	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6080	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Fibrin D dimer increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2001	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	International normalised ratio increased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0533	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Lipase increased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3826	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Liver function test abnormal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Low density lipoprotein increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7103	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Lymphocyte count decreased	n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,4921	0,64	0,18	2,31	NE
Investigations	Neutrophil count decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	12	10,6	101	89,4	<.0001	0,03	0,00	0,22	NE
Investigations	Neutrophil count increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3563	0,27	0,01	5,03	NE
Investigations	Oxygen saturation decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Platelet count decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0038	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Protein urine present	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Thyroxine free increased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0077	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Tri-iodothyronine decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4736	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4736	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Urine calcium increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4722	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7163	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Weight decreased	n/a	228	100,0	17	7,5	211	92,5	113	100,0	8	7,1	105	92,9	0,6125	0,80	0,33	1,91	NE
Investigations	Weight increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	White blood cell count decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	10	8,8	103	91,2	<.0001	0,02	0,00	0,19	NE
Investigations	White blood cell count increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3468	0,26	0,01	4,95	NE
Investigations	White blood cells urine positive	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8638	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders		n/a	228	100,0	97	42,5	131	57,5	113	100,0	38	33,6	75	66,4	0,9158	0,98	0,67	1,44	NE
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4736	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	n/a	228	100,0	46	20,2	182	79,8	113	100,0	27	23,9	86	76,1	0,1543	0,70	0,43	1,14	NE
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,8781	1,14	0,22	5,89	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4679	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Gout	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4339	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,0748	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,3226	0,56	0,17	1,79	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1531	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2608	3,14	0,38	25,80	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4611	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0059	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0059	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1904	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,2737	0,48	0,13	1,83	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2681	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7459	0,67	0,06	7,84	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	n/a	228	100,0	15	6,6	213	93,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2407	2,41	0,53	10,93	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6502	1,65	0,19	14,62	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	n/a	228	100,0	21	9,2	207	90,8	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,5957	1,31	0,48	3,58	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4418	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1618	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3422	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2896	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders		n/a	228	100,0	59	25,9	169	74,1	113	100,0	33	29,2	80	70,8	0,0097	0,56	0,36	0,87	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	n/a	228	100,0	20	8,8	208	91,2	113	100,0	10	8,8	103	91,2	0,2610	0,64	0,29	1,40	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3924	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	n/a	228	100,0	18	7,9	210	92,1	113	100,0	8	7,1	105	92,9	0,4444	0,71	0,30	1,71	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Bone pain	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3028	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7948	1,35	0,14	13,12	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4029	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Joint swelling	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4810	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Limb discomfort	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscle spasms	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,3847	0,44	0,06	2,95	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2640	0,33	0,04	2,51	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Musculoskeletal chest pain	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,5028	0,61	0,15	2,58	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Musculoskeletal discomfort	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Musculoskeletal pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,4061	0,32	0,02	5,48	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Musculoskeletal stiffness	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Myalgia	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3001	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Neck pain	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5469	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteoarthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2109	0,24	0,02	2,69	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteonecrosis of jaw	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteopenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3760	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0266	0,25	0,07	0,93	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in jaw	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1298	0,00	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3126	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1558	0,00	0,00	NE	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0820	0,18	0,02	1,48	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0536	0,36	0,12	1,06	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6610	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5204	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2954	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1683	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0113	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0123	0,12	0,02	0,84	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	47	20,6	181	79,4	113	100,0	22	19,5	91	80,5	0,2174	0,72	0,43	1,22	NE
Nervous system disorders	Amnesia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Nervous system disorders	Ataxia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Carotid arteriosclerosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebral infarction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7751	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0514	0,10	0,01	1,42	NE
Nervous system disorders	Depressed level of consciousness	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4736	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1652	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Dizziness	n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,3286	0,60	0,21	1,69	NE
Nervous system disorders	Dizziness postural	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6595	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Dysaesthesia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6081	0,49	0,03	7,86	NE
Nervous system disorders	Dysgeusia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2405	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Essential tremor	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1601	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Headache	n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,4649	0,66	0,21	2,04	NE
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8631	0,81	0,07	9,32	NE
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1651	0,00	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Lacunar stroke	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Memory impairment	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8711	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5922	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Neuropathy peripheral	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8532	0,80	0,07	8,97	NE
Nervous system disorders	Paraesthesia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,4240	0,33	0,02	5,71	NE
Nervous system disorders	Peripheral sensory neuropathy	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6600	1,63	0,18	14,83	NE
Nervous system disorders	Polyneuropathy	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1669	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Presyncope	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5739	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Sciatica	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6110	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Seizure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6076	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Somnolence	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0753	0,17	0,02	1,59	NE
Nervous system disorders	Syncope	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2314	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Taste disorder	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1689	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2987	0,24	0,01	4,26	NE
Nervous system disorders	Tremor	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6320	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders		n/a	228	100,0	36	15,8	192	84,2	113	100,0	10	8,8	103	91,2	0,5427	1,25	0,61	2,56	NE
Psychiatric disorders	Anxiety	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1201	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Confusional state	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2838	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Delirium	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Psychiatric disorders	Depressed mood	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1670	0,00	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Depression	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,2508	0,46	0,12	1,78	NE
Psychiatric disorders	Disorientation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4775	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Hallucination, visual	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4636	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Initial insomnia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Insomnia	n/a	228	100,0	16	7,0	212	93,0	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,4100	1,59	0,52	4,84	NE
Psychiatric disorders	Panic attack	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4413	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Reading disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Sitophobia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Sleep disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,4393	0,35	0,02	5,65	NE
Renal and urinary disorders		n/a	228	100,0	33	14,5	195	85,5	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,4290	1,40	0,60	3,28	NE
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,8697	0,87	0,17	4,58	NE
Renal and urinary disorders	Chronic kidney disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Dysuria	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3966	0,32	0,02	5,18	NE
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0087	0,00	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Glycosuria	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,4562	2,22	0,26	19,03	NE
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Incontinence	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1683	0,00	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Nocturia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4276	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3063	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Proteinuria	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2067	>999.99	0,00	NE	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders	Renal cyst	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4657	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Urinary retention	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7131	1,52	0,16	14,44	NE
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8744	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders		n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1511	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4228	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6460	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7868	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	117	51,3	111	48,7	113	100,0	44	38,9	69	61,1	0,6443	1,09	0,76	1,55	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4910	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7163	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2462	0,22	0,01	3,65	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,6688	1,33	0,36	4,84	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	n/a	228	100,0	45	19,7	183	80,3	113	100,0	10	8,8	103	91,2	0,0878	1,82	0,91	3,65	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,1782	0,36	0,08	1,69	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	n/a	228	100,0	53	23,2	175	76,8	113	100,0	12	10,6	101	89,4	0,1341	1,62	0,86	3,08	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2587	0,34	0,05	2,39	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6080	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7491	1,44	0,15	13,66	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	n/a	228	100,0	16	7,0	212	93,0	113	100,0	9	8,0	104	92,0	0,3375	0,66	0,29	1,54	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0525	0,00	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4679	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4679	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7868	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4679	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6961	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6320	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5158	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6403	0,52	0,03	8,35	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	n/a	228	100,0	11	4,8	217	95,2	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,5103	1,54	0,42	5,56	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,9443	1,05	0,27	4,05	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3184	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,5310	0,64	0,15	2,64	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3556	0,27	0,02	4,97	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,0385	0,24	0,06	1,03	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8711	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4624	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6105	0,49	0,03	7,90	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0881	0,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7565	0,68	0,06	7,99	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6249	0,51	0,03	8,11	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6460	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5822	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders		n/a	228	100,0	45	19,7	183	80,3	113	100,0	16	14,2	97	85,8	0,5218	1,21	0,68	2,15	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0753	0,17	0,02	1,59	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5199	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6036	0,49	0,03	7,79	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	n/a	228	100,0	12	5,3	216	94,7	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,5546	1,47	0,41	5,32	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1915	0,12	0,00	3,81	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3839	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6460	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4700	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	n/a	228	100,0	19	8,3	209	91,7	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,1169	2,58	0,76	8,81	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4526	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	n/a	228	100,0	22	9,6	206	90,4	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,0956	2,42	0,83	7,05	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7957	0,72	0,06	8,67	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,4044	0,54	0,13	2,32	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6595	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders		n/a	228	100,0	30	13,2	198	86,8	113	100,0	11	9,7	102	90,3	0,8985	1,05	0,52	2,12	NE
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Arterial insufficiency	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Arteriosclerosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4657	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2172	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Flushing	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Haematoma	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Hypertension	n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,7010	0,82	0,31	2,21	NE
Vascular disorders	Hypotension	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3179	2,81	0,34	23,47	NE
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4636	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1558	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Peripheral venous disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7984	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0656	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Thrombophlebitis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1592	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Thrombosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Vascular insufficiency	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6320	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	White coat hypertension	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0614	0,00	0,00	NE	NE

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	30	18,2	135	81,8	75	66,4	38	50,7	37	49,3	<.0001	0,16	0,10	0,28	0,0554
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	15	23,8	48	76,2	38	33,6	16	42,1	22	57,9	0,0143	0,41	0,20	0,86	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Male	165	72,4	25	15,2	140	84,8	75	66,4	25	33,3	50	66,7	<.0001	0,23	0,12	0,42	0,7887
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Female	63	27,6	9	14,3	54	85,7	38	33,6	14	36,8	24	63,2	0,0015	0,25	0,10	0,63	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1483	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0268	0,00	0,00	NE	0,9958
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0746	0,13	0,01	1,66	0,4918
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2089	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,0005	0,08	0,02	0,45	0,8979
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,0413	0,14	0,02	1,26	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,1300	0,30	0,06	1,56	0,7288
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,1315	0,29	0,05	1,60	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0356	0,00	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	10	13,3	65	86,7	<.0001	0,03	0,00	0,27	0,5548
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	6	15,8	32	84,2	0,0062	0,09	0,01	0,77	
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1469	0,00	0,00	NE	0,9968
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2089	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Ear and labyrinth disorders		Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,5159	0,56	0,10	3,24	0,8835
Ear and labyrinth disorders		Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,8754	0,87	0,14	5,24	
Ear and labyrinth disorders	Ear discomfort	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Ear and labyrinth disorders	Ear discomfort	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorders	Ear pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5130	>999.99	0,00	NE	0,0803
Ear and labyrinth disorders	Ear pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1990	0,00	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorders	Hypoacusis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Ear and labyrinth disorders	Hypoacusis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5321	0,42	0,03	6,81	0,9969
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorders	Vertigo	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,2973	0,24	0,01	4,30	0,4698
Ear and labyrinth disorders	Vertigo	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,9714	1,05	0,09	11,80	
Endocrine disorders		Male	165	72,4	13	7,9	152	92,1	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,2082	3,47	0,44	27,16	0,7310
Endocrine disorders		Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,4138	2,42	0,27	21,68	
Endocrine disorders	Adrenal insufficiency	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Endocrine disorders	Adrenal insufficiency	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Endocrine disorders	Hyperthyroidism	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9906	0,99	0,10	9,90	0,7784
Endocrine disorders	Hyperthyroidism	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6942	0,58	0,04	9,24	
Endocrine disorders	Hypothyroidism	Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1069	>999.99	0,00	NE	0,9973
Endocrine disorders	Hypothyroidism	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1816	>999.99	0,00	NE	
Endocrine disorders	Thyroiditis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Endocrine disorders	Thyroiditis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,5744	0,68	0,17	2,65	0,3428
Eye disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Blepharitis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5872	>999.99	0,00	NE	0,9965
Eye disorders	Blepharitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Blindness unilateral	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1491	0,00	0,00	NE	0,9969
Eye disorders	Blindness unilateral	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1561	0,20	0,02	2,33	0,9976
Eye disorders	Cataract	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Diabetic retinopathy	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9954
Eye disorders	Diabetic retinopathy	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Dry eye	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7301	>999.99	0,00	NE	0,9953
Eye disorders	Dry eye	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Erythema of eyelid	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9968
Eye disorders	Erythema of eyelid	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eye discharge	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9968
Eye disorders	Eye discharge	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eye pruritus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9968
Eye disorders	Eye pruritus	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelid rash	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5011	>999.99	0,00	NE	0,9967
Eye disorders	Eyelid rash	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelids pruritus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5565	>999.99	0,00	NE	0,9968
Eye disorders	Eyelids pruritus	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Glaucoma	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5646	>999.99	0,00	NE	0,9959

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Eye disorders	Glaucoma	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Macular degeneration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Eye disorders	Macular degeneration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vision blurred	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9965
Eye disorders	Vision blurred	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual acuity reduced	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9967
Eye disorders	Visual acuity reduced	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual impairment	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0543	0,00	0,00	NE	0,9958
Eye disorders	Visual impairment	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vitreous floaters	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Eye disorders	Vitreous floaters	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders		Male	165	72,4	66	40,0	99	60,0	75	66,4	41	54,7	34	45,3	<.0001	0,42	0,28	0,63	0,0403
Gastrointestinal disorders		Female	63	27,6	33	52,4	30	47,6	38	33,6	20	52,6	18	47,4	0,5251	0,83	0,47	1,46	
Gastrointestinal disorders	Abdominal distension	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5735	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Abdominal distension	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,6853	0,70	0,13	3,88	0,9595
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7957	0,79	0,13	4,76	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	5	6,7	70	93,3	0,0266	0,22	0,05	0,95	0,9978
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1467	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7434	>999.99	0,00	NE	0,9971
Gastrointestinal disorders	Colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Constipation	Male	165	72,4	23	13,9	142	86,1	75	66,4	12	16,0	63	84,0	0,2791	0,68	0,33	1,38	0,5890
Gastrointestinal disorders	Constipation	Female	63	27,6	12	19,0	51	81,0	38	33,6	7	18,4	31	81,6	0,8365	0,91	0,35	2,33	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Male	165	72,4	15	9,1	150	90,9	75	66,4	10	13,3	65	86,7	0,0764	0,48	0,21	1,10	0,8464

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Female	63	27,6	11	17,5	52	82,5	38	33,6	10	26,3	28	73,7	0,1974	0,57	0,24	1,35	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3613	>999.99	0,00	NE	0,9954
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,6214	0,65	0,11	3,68	0,2875
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1748	0,22	0,02	2,43	0,4683
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1771	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4627	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1453	0,00	0,00	NE	0,0746
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4093	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Flatulence	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Gastrointestinal disorders	Flatulence	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5791	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0041	0,00	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1277	0,00	0,00	NE	0,9951
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastritis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0015	0,04	0,00	0,48	0,0740
Gastrointestinal disorders	Gastritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1469	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4906	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrooesophageal reflux disease	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	<.0001	0,00	0,00	NE	0,0783
Gastrointestinal disorders	Gastrooesophageal reflux disease	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6883	>999.99	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6638	>999.99	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Ileus	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4012	>999.99	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9958
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	0,9956
Gastrointestinal disorders	Lip pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	0,9956
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Melaena	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Melaena	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	Male	165	72,4	15	9,1	150	90,9	75	66,4	18	24,0	57	76,0	0,0001	0,27	0,13	0,55	0,0940
Gastrointestinal disorders	Nausea	Female	63	27,6	14	22,2	49	77,8	38	33,6	12	31,6	26	68,4	0,2026	0,60	0,27	1,33	
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9971
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4337	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4021	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1489	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Oral pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0527	0,22	0,04	1,19	0,8346

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,3151	0,31	0,03	3,45	
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Toothache	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5433	>999.99	0,00	NE	0,9971
Gastrointestinal disorders	Toothache	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Male	165	72,4	12	7,3	153	92,7	75	66,4	11	14,7	64	85,3	0,0084	0,33	0,14	0,78	0,6062
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Female	63	27,6	9	14,3	54	85,7	38	33,6	10	26,3	28	73,7	0,1080	0,48	0,19	1,20	
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	84	50,9	81	49,1	75	66,4	39	52,0	36	48,0	0,0349	0,65	0,44	0,97	0,1039
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	29	46,0	34	54,0	38	33,6	16	42,1	22	57,9	0,5565	1,20	0,65	2,23	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Male	165	72,4	26	15,8	139	84,2	75	66,4	10	13,3	65	86,7	0,6234	0,83	0,39	1,76	0,5584
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,4225	0,60	0,17	2,10	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,9224	0,94	0,24	3,61	0,1842
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2117	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chills	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7963	0,73	0,06	8,39	0,9977
General disorders and administration site conditions	Chills	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8550	1,23	0,14	11,11	0,3191
General disorders and administration site conditions	Death	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2673	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
General disorders and administration site conditions	Discomfort	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1489	0,00	0,00	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Male	165	72,4	32	19,4	133	80,6	75	66,4	18	24,0	57	76,0	0,0428	0,54	0,29	0,99	0,0538
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Female	63	27,6	19	30,2	44	69,8	38	33,6	8	21,1	30	78,9	0,4185	1,41	0,61	3,24	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4403	>999.99	0,00	NE	0,9953
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0794	0,24	0,04	1,34	0,9968
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5565	>999.99	0,00	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Hernia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,6117	1,75	0,20	15,46	0,9966
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1380	0,00	0,00	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2043	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0078	0,00	0,00	NE	0,9968

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,9978
General disorders and administration site conditions	Malaise	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3423	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4910	>999.99	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9942	0,99	0,11	9,30	0,9969
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0907	0,14	0,01	1,80	0,1303
General disorders and administration site conditions	Oedema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Male	165	72,4	13	7,9	152	92,1	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,8828	1,09	0,34	3,49	0,9573
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,9719	0,97	0,16	5,80	
General disorders and administration site conditions	Pain	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7740	1,39	0,14	13,37	0,4437
General disorders and administration site conditions	Pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5069	>999.99	0,00	NE	0,1523
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1462	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Male	165	72,4	17	10,3	148	89,7	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,5701	0,77	0,31	1,92	0,0482
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1881	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9950
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5164	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3282	>999.99	0,00	NE	0,2131
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,9174	0,88	0,08	10,05	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6883	>999.99	0,00	NE	0,9970
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7290	>999.99	0,00	NE	0,9975
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,2201
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0455	0,00	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	0,9967
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2894	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7434	>999.99	0,00	NE	0,9956
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0044	0,00	0,00	NE	0,0645
Immune system disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders	Hypersensitivity	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0044	0,00	0,00	NE	0,9969
Immune system disorders	Hypersensitivity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		Male	165	72,4	81	49,1	84	50,9	75	66,4	23	30,7	52	69,3	0,5710	1,15	0,71	1,85	0,5812
Infections and infestations		Female	63	27,6	36	57,1	27	42,9	38	33,6	20	52,6	18	47,4	0,7620	0,92	0,53	1,60	
Infections and infestations	Appendicitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0033	0,00	0,00	NE	0,9970
Infections and infestations	Appendicitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0519	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Bacteriuria	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Bacteriuria	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Body tinea	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0229	0,00	0,00	NE	0,9963
Infections and infestations	Body tinea	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0261	0,21	0,05	0,92	0,8513
Infections and infestations	Bronchitis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,1035	0,24	0,04	1,52	
Infections and infestations	COVID-19	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0055	0,06	0,00	0,92	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	COVID-19	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4308	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Candida infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9955
Infections and infestations	Candida infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4460	>999.99	0,00	NE	0,9977
Infections and infestations	Cellulitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4117	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7416	>999.99	0,00	NE	0,9972
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Chlamydial infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7469	>999.99	0,00	NE	0,9955
Infections and infestations	Chlamydial infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Conjunctivitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Conjunctivitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cystitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9954
Infections and infestations	Cystitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4993	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9954
Infections and infestations	Erysipelas	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2285	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Folliculitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6706	>999.99	0,00	NE	0,9965
Infections and infestations	Folliculitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Gastric infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7548	>999.99	0,00	NE	0,9978
Infections and infestations	Gastric infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Gastroenteritis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4404	>999.99	0,00	NE	0,9977
Infections and infestations	Gastroenteritis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3948	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Gingivitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Gingivitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Herpes virus infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	0,9956
Infections and infestations	Herpes virus infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4936	>999.99	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Herpes zoster	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9954
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5413	0,48	0,04	5,25	0,1657
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1896	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5754	>999.99	0,00	NE	0,9966
Infections and infestations	Influenza	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Localised infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6417	>999.99	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Localised infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,4650	0,59	0,14	2,46	0,7422
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,8967	0,92	0,27	3,19	
Infections and infestations	Nasopharyngitis	Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,9887	1,01	0,20	5,05	0,1587
Infections and infestations	Nasopharyngitis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2710	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0355	0,00	0,00	NE	0,9956
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Onychomycosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7216	>999.99	0,00	NE	0,9957
Infections and infestations	Onychomycosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Oral candidiasis	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3211	>999.99	0,00	NE	0,1363
Infections and infestations	Oral candidiasis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,6681	0,65	0,09	4,64	
Infections and infestations	Oral herpes	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Oral herpes	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	Male	165	72,4	31	18,8	134	81,2	75	66,4	9	12,0	66	88,0	0,7733	1,12	0,52	2,40	0,8620
Infections and infestations	Pneumonia	Female	63	27,6	9	14,3	54	85,7	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,9872	0,99	0,33	2,99	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4797	>999.99	0,00	NE	0,9959
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7423	>999.99	0,00	NE	0,9958
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pyelonephritis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7257	>999.99	0,00	NE	0,9957
Infections and infestations	Pyelonephritis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Relapsing fever	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,2669	0,33	0,04	2,56	0,2106
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Rhinitis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6330	>999.99	0,00	NE	0,9963
Infections and infestations	Rhinitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0339	0,00	0,00	NE	0,1509
Infections and infestations	Sepsis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7655	0,66	0,04	10,52	
Infections and infestations	Septic shock	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3399	>999.99	0,00	NE	0,9954
Infections and infestations	Septic shock	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8472	1,25	0,13	11,79	0,9971
Infections and infestations	Skin infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Tooth infection	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7653	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Tooth infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Male	165	72,4	9	5,5	156	94,5	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,6036	0,69	0,17	2,77	0,1118
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2738	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	Male	165	72,4	10	6,1	155	93,9	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,3845	0,58	0,17	1,99	0,9780
Infections and infestations	Urinary tract infection	Female	63	27,6	11	17,5	52	82,5	38	33,6	8	21,1	30	78,9	0,5586	0,76	0,31	1,90	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0312	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5114	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		Male	165	72,4	17	10,3	148	89,7	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,9155	0,93	0,26	3,38	0,8464
Injury, poisoning and procedural complications		Female	63	27,6	10	15,9	53	84,1	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,9414	1,05	0,31	3,50	
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3014	0,24	0,01	4,40	0,3783
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4455	>999.99	0,00	NE	0,9957
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8410	0,80	0,09	7,10	0,7709
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5259	2,01	0,22	18,28	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7277	>999.99	0,00	NE	0,9957
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8551	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5064	>999.99	0,00	NE	0,9971
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9954
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4902	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6844	>999.99	0,00	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3226	0,25	0,01	4,59	0,9969
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0029	0,00	0,00	NE	0,9970
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6276	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2182	0,00	0,00	NE	
Investigations		Male	165	72,4	47	28,5	118	71,5	75	66,4	23	30,7	52	69,3	0,0102	0,51	0,30	0,86	0,1603
Investigations		Female	63	27,6	19	30,2	44	69,8	38	33,6	9	23,7	29	76,3	0,8625	1,07	0,48	2,42	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,4023	0,39	0,04	3,79	0,7178
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,8507	1,26	0,11	13,88	
Investigations	Amylase increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6883	>999.99	0,00	NE	0,9970
Investigations	Amylase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4347	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1905	0,33	0,06	1,88	0,2289
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,4489	2,29	0,25	20,86	
Investigations	Bilirubin conjugated increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7548	>999.99	0,00	NE	0,3697
Investigations	Bilirubin conjugated increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7312	0,62	0,04	9,88	
Investigations	Blood albumin decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	0,9956
Investigations	Blood albumin decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3878	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood bilirubin increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3076	0,24	0,01	4,51	0,9969
Investigations	Blood bilirubin increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9976
Investigations	Blood calcium decreased	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5342	2,03	0,21	19,61	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood cholesterol increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood cholesterol increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood creatinine increased	Male	165	72,4	9	5,5	156	94,5	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,8474	0,88	0,23	3,36	0,1920
Investigations	Blood creatinine increased	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2912	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood glucose increased	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0600	0,12	0,01	1,52	0,3089
Investigations	Blood glucose increased	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,9197	0,88	0,07	10,46	NE
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7371	>999.99	0,00	NE	0,9958
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9882	1,02	0,11	9,63	0,8336
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,8656	1,23	0,11	13,56	NE
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood phosphorus decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Investigations	Blood phosphorus decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0714	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Blood phosphorus increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Blood phosphorus increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2052	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Blood potassium decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Blood potassium decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood pressure increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Blood pressure increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4850	>999.99	0,00	NE	0,9958
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5022	>999.99	0,00	NE	0,9978
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood urea abnormal	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1250	0,00	0,00	NE	0,9951
Investigations	Blood urea abnormal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood uric acid increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Investigations	Blood uric acid increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	C-reactive protein increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	C-reactive protein increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1467	0,00	0,00	NE	0,9969
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Eosinophil count	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6621	>999.99	0,00	NE	0,9969
Investigations	Eosinophil count	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Fibrin D dimer increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Investigations	Fibrin D dimer increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3449	>999.99	0,00	NE	0,9972

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	International normalised ratio increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0229	0,00	0,00	NE	0,9963
Investigations	International normalised ratio increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6706	>999.99	0,00	NE	0,9970
Investigations	Lipase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4347	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Liver function test abnormal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Liver function test abnormal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Low density lipoprotein increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7371	>999.99	0,00	NE	0,9958
Investigations	Low density lipoprotein increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,3820	0,45	0,07	2,82	0,9133
Investigations	Lymphocyte count decreased	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,9694	0,97	0,16	5,78	
Investigations	Neutrophil count decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	10	13,3	65	86,7	<.0001	0,03	0,00	0,20	0,6478
Investigations	Neutrophil count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0741	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,1363
Investigations	Neutrophil count increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2029	0,00	0,00	NE	
Investigations	Oxygen saturation decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Investigations	Oxygen saturation decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0016	0,00	0,00	NE	0,9969
Investigations	Platelet count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Protein urine present	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Protein urine present	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Thyroxine free increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Investigations	Thyroxine free increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0528	0,00	0,00	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Tri-iodothyronine decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,9964
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine calcium increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Urine calcium increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Weight decreased	Male	165	72,4	15	9,1	150	90,9	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,6346	0,79	0,29	2,11	0,6947
Investigations	Weight decreased	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,6481	0,64	0,09	4,52	
Investigations	Weight increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Investigations	Weight increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	6	8,0	69	92,0	<.0001	0,03	0,00	0,23	0,4520
Investigations	White blood cell count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,0081	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7587	>999.99	0,00	NE	0,1403
Investigations	White blood cell count increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2029	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cells urine positive	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8527	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	White blood cells urine positive	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders		Male	165	72,4	72	43,6	93	56,4	75	66,4	23	30,7	52	69,3	0,8428	1,05	0,65	1,71	0,8211
Metabolism and nutrition disorders		Female	63	27,6	25	39,7	38	60,3	38	33,6	15	39,5	23	60,5	0,7333	0,89	0,47	1,71	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Male	165	72,4	35	21,2	130	78,8	75	66,4	18	24,0	57	76,0	0,2481	0,71	0,40	1,27	0,9478
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Female	63	27,6	11	17,5	52	82,5	38	33,6	9	23,7	29	76,3	0,3818	0,67	0,27	1,65	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5309	1,97	0,23	17,01	0,1103
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2089	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4093	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8185	>999.99	0,00	NE	0,9959
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5109	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Gout	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1192	>999.99	0,00	NE	0,9979
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,8530	1,16	0,24	5,74	0,0198
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,0298	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2109	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1916	>999.99	0,00	NE	0,2698
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,8070	1,35	0,12	14,87	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0455	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0455	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3207	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4366	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,2443	0,41	0,09	1,90	0,5364
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7409	0,63	0,04	10,06	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4341	>999.99	0,00	NE	0,9977
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7786	>999.99	0,00	NE	0,2861
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7049	0,59	0,04	9,42	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3142	2,81	0,34	22,96	0,7861
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,4345	2,34	0,26	20,96	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7768	1,37	0,15	12,30	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Male	165	72,4	17	10,3	148	89,7	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,4790	1,57	0,45	5,54	0,6963
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,6404	0,65	0,10	4,05	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4696	>999.99	0,00	NE	0,9956
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1389	0,00	0,00	NE	0,9970
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9959
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2513	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4242	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4423	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Male	165	72,4	39	23,6	126	76,4	75	66,4	23	30,7	52	69,3	0,0010	0,41	0,23	0,70	0,0456
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Female	63	27,6	20	31,7	43	68,3	38	33,6	10	26,3	28	73,7	0,9006	1,05	0,48	2,29	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Male	165	72,4	13	7,9	152	92,1	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,1427	0,49	0,19	1,29	0,2946
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,8374	1,16	0,29	4,69	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4336	>999.99	0,00	NE	0,9956
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	Male	165	72,4	12	7,3	153	92,7	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,1720	0,49	0,17	1,40	0,2335
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,6080	1,53	0,30	7,89	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Bone pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Bone pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8253	0,76	0,07	8,63	0,3316
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4304	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9971
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Joint swelling	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5069	>999.99	0,00	NE	0,9967

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Joint swelling	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Limb discomfort	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Limb discomfort	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscle spasms	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7180	0,63	0,05	7,70	0,9047
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscle spasms	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,3442	0,25	0,01	5,22	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscular weakness	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1925	0,28	0,04	2,14	0,9974
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscular weakness	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale chest pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0778	0,21	0,03	1,38	0,0090
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale chest pain	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1816	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale discomfort	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale discomfort	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,1474
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2182	0,00	0,00	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale stiffness	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale stiffness	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Myalgia	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3446	>999.99	0,00	NE	0,9962
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Myalgia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Neck pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6170	>999.99	0,00	NE	0,9976
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Neck pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	1,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteoarthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1427	0,00	0,00	NE	0,2507
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteoarthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7631	0,65	0,04	10,48	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteonecrosis of jaw	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteonecrosis of jaw	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteopenia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4184	>999.99	0,00	NE	0,9955
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	5	6,7	70	93,3	0,0126	0,18	0,04	0,80	0,5735
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7710	0,66	0,04	10,63	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in jaw	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in jaw	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1990	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2240	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1354	0,17	0,01	2,26	0,3284
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2015	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,3167	0,49	0,12	2,04	0,6174
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,1618	0,30	0,05	1,80	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9953
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5546	>999.99	0,00	NE	0,9968
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4469	>999.99	0,00	NE	0,9978
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4431	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1467	0,00	0,00	NE	0,9969
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0833	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,2567	0,26	0,02	3,20	0,1893
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0475	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders	Dysuria	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6690	>999.99	0,00	NE	0,5828
Renal and urinary disorders	Dysuria	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2332	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0038	0,00	0,00	NE	0,9966
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Glycosuria	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Glycosuria	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7201	1,49	0,17	13,35	0,4890
Renal and urinary disorders	Haematuria	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Incontinence	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Renal and urinary disorders	Incontinence	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2255	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6723	>999.99	0,00	NE	0,9970
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Nocturia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4529	>999.99	0,00	NE	0,9955
Renal and urinary disorders	Nocturia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3564	>999.99	0,00	NE	0,9965
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Proteinuria	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,2618	>999.99	0,00	NE	0,9973
Renal and urinary disorders	Proteinuria	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Renal cyst	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	0,9967
Renal and urinary disorders	Renal cyst	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9978
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7805	1,37	0,15	13,01	0,9972
Renal and urinary disorders	Urinary retention	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8638	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,2933	>999.99	0,00	NE	0,9969

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Reproductive system and breast disorders		Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2721	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4483	>999.99	0,00	NE	0,9957
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5409	>999.99	0,00	NE	0,9968
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6991	>999.99	0,00	NE	0,9971
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4902	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9961
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Male	165	72,4	86	52,1	79	47,9	75	66,4	32	42,7	43	57,3	0,6497	0,91	0,60	1,38	0,1015
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Female	63	27,6	31	49,2	32	50,8	38	33,6	12	31,6	26	68,4	0,1366	1,66	0,85	3,26	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5109	>999.99	0,00	NE	0,9968
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1823	0,18	0,01	3,03	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Male	165	72,4	10	6,1	155	93,9	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,6868	0,76	0,19	2,97	0,1326
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1842	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	Male	165	72,4	35	21,2	130	78,8	75	66,4	9	12,0	66	88,0	0,3900	1,39	0,66	2,93	0,1190
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	Female	63	27,6	10	15,9	53	84,1	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0571	5,85	0,74	45,95	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8357	0,78	0,07	8,27	0,4557
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,1708	0,21	0,02	2,41	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Male	165	72,4	38	23,0	127	77,0	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,1198	1,98	0,82	4,78	0,5769
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Female	63	27,6	15	23,8	48	76,2	38	33,6	6	15,8	32	84,2	0,5195	1,37	0,52	3,57	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1899	0,29	0,04	2,03	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6621	>999.99	0,00	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,3673
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,8863	1,19	0,11	13,14	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Male	165	72,4	12	7,3	153	92,7	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,2363	0,56	0,22	1,47	0,4292
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,9443	0,94	0,16	5,64	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0237	0,00	0,00	NE	0,9964
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9963
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4093	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	0,9963
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5791	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6883	>999.99	0,00	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6395	>999.99	0,00	NE	0,9974
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5976	0,48	0,03	7,70	0,9968
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,8134	0,82	0,15	4,37	0,2781
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1910	3,73	0,45	31,01	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,8730	0,87	0,16	4,69	0,6996
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6369	1,72	0,18	16,56	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4989	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,4641	0,53	0,09	3,00	0,6117
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,9062	0,86	0,07	10,94	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3048	0,24	0,01	4,43	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0311	0,18	0,03	1,02	0,4622
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7181	0,60	0,04	9,68	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8597	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4891	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7336	0,62	0,04	9,93	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0665	0,00	0,00	NE	0,9957
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,2997	0,23	0,01	4,39	0,2271
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5069	>999.99	0,00	NE	0,1182
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2052	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6991	>999.99	0,00	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6690	>999.99	0,00	NE	0,9978
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Male	165	72,4	34	20,6	131	79,4	75	66,4	11	14,7	64	85,3	0,8344	1,08	0,54	2,15	0,6843
Skin and subcutaneous tissue disorders		Female	63	27,6	11	17,5	52	82,5	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,4962	1,44	0,50	4,15	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0376	0,00	0,00	NE	0,1503
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7196	0,61	0,04	9,67	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	0,9970
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5676	>999.99	0,00	NE	0,9968
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1390	0,00	0,00	NE	0,0779
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4304	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	Male	165	72,4	12	7,3	153	92,7	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,4097	1,88	0,41	8,60	0,1026
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8527	>999.99	0,00	NE	0,1050
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2047	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6621	>999.99	0,00	NE	0,9969

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6603	>999.99	0,00	NE	0,9969
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6991	>999.99	0,00	NE	0,9971
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4885	>999.99	0,00	NE	0,9967
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1380	0,00	0,00	NE	0,9969
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,4107	1,88	0,41	8,66	0,4669
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	Female	63	27,6	8	12,7	55	87,3	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0851	5,15	0,64	41,30	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4744	>999.99	0,00	NE	0,9960
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Male	165	72,4	16	9,7	149	90,3	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0460	6,10	0,80	46,27	0,1645
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,7646	1,24	0,31	4,97	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,2864	0,22	0,01	4,37	0,2346
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0515	0,20	0,03	1,14	0,0254
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2221	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9953
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		Male	165	72,4	21	12,7	144	87,3	75	66,4	5	6,7	70	93,3	0,5267	1,38	0,51	3,73	0,4948
Vascular disorders		Female	63	27,6	9	14,3	54	85,7	38	33,6	6	15,8	32	84,2	0,6347	0,77	0,27	2,24	
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5409	>999.99	0,00	NE	0,9968
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Arterial insufficiency	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Arterial insufficiency	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Arteriosclerosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Arteriosclerosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5011	>999.99	0,00	NE	0,9976
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2531	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Flushing	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Flushing	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Haematoma	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Vascular disorders	Haematoma	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Male	165	72,4	9	5,5	156	94,5	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,3891	0,58	0,17	2,01	0,4954
Vascular disorders	Hypertension	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7000	1,38	0,26	7,22	
Vascular disorders	Hypotension	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3827	2,49	0,30	20,84	0,9965
Vascular disorders	Hypotension	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4906	>999.99	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2240	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral venous disease	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8137	>999.99	0,00	NE	0,9961
Vascular disorders	Peripheral venous disease	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1880	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Thrombophlebitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Thrombophlebitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Thrombosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Vascular disorders	Thrombosis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Vascular insufficiency	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6883	>999.99	0,00	NE	0,9970
Vascular disorders	Vascular insufficiency	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	White coat hypertension	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0339	0,00	0,00	NE	0,9961
Vascular disorders	White coat hypertension	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MC29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	18	17,8	83	82,2	49	43,4	25	51,0	24	49,0	<.0001	0,22	0,12	0,41	0,6761
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	27	21,3	100	78,7	64	56,6	29	45,3	35	54,7	<.0001	0,20	0,11	0,38	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	< 75	101	44,3	14	13,9	87	86,1	49	43,4	19	38,8	30	61,2	<.0001	0,23	0,11	0,47	0,6473
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	>= 75	127	55,7	20	15,7	107	84,3	64	56,6	20	31,3	44	68,8	<.0001	0,22	0,11	0,47	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0358	0,00	0,00	NE	0,9954
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6121	>999.99	0,00	NE	0,0212
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0155	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,0030	0,08	0,01	0,67	0,7346
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,0025	0,07	0,01	0,52	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,5528	0,58	0,10	3,53	0,3893
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,0099	0,14	0,02	0,77	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0459	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	8	16,3	41	83,7	<.0001	0,00	0,00	NE	0,1153
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	8	12,5	56	87,5	0,0004	0,06	0,01	0,49	
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0530	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966

Table with 20 columns: MedDRA System Organ Class, MedDRA Preferred Term, Level, and grouped columns for Atezolizumab (N=228), Chemotherapy (N=113), and Atezolizumab vs. Chemotherapy (log-rank, Hazard Ratio, Interaction Test).

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Eye disorders	Glaucoma	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Macular degeneration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Eye disorders	Macular degeneration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vision blurred	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Eye disorders	Vision blurred	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4739	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Visual acuity reduced	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Eye disorders	Visual acuity reduced	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Visual impairment	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Eye disorders	Visual impairment	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0614	0,00	0,00	NE	
Eye disorders	Vitreous floaters	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Eye disorders	Vitreous floaters	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders		< 75	101	44,3	41	40,6	60	59,4	49	43,4	24	49,0	25	51,0	0,0521	0,60	0,36	1,01	0,3976
Gastrointestinal disorders		>= 75	127	55,7	58	45,7	69	54,3	64	56,6	37	57,8	27	42,2	<.0001	0,42	0,27	0,66	
Gastrointestinal disorders	Abdominal distension	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Abdominal distension	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5501	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7711	1,39	0,15	12,74	0,2285
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,2390	0,40	0,08	1,93	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,2144	0,25	0,02	2,71	0,9029
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0869	0,21	0,03	1,46	
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8273	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1649	0,00	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4984	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6115	>999.99	0,00	NE	0,9963
Gastrointestinal disorders	Colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Constipation	< 75	101	44,3	15	14,9	86	85,1	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,1938	2,23	0,64	7,73	0,0127
Gastrointestinal disorders	Constipation	>= 75	127	55,7	20	15,7	107	84,3	64	56,6	16	25,0	48	75,0	0,0158	0,43	0,21	0,87	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	9	18,4	40	81,6	0,0268	0,34	0,13	0,93	0,1944

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	>= 75	127	55,7	19	15,0	108	85,0	64	56,6	11	17,2	53	82,8	0,1472	0,56	0,25	1,24	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3348	>999.99	0,00	NE	0,9952
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,1624	0,21	0,02	2,34	0,0419
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3126	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,1964	0,23	0,02	2,58	0,4224
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1654	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4053	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2225	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6267	0,51	0,03	8,14	0,9965
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Flatulence	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Flatulence	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0001	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1547	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0417	0,13	0,01	1,29	0,1604
Gastrointestinal disorders	Gastritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrooesophageal reflux disease	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0021	0,00	0,00	NE	0,1197
Gastrointestinal disorders	Gastrooesophageal reflux disease	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6753	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Ileus	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6443	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4935	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5439	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Lip pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Melaena	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Melaena	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	< 75	101	44,3	9	8,9	92	91,1	49	43,4	12	24,5	37	75,5	0,0041	0,30	0,12	0,72	0,5345
Gastrointestinal disorders	Nausea	>= 75	127	55,7	20	15,7	107	84,3	64	56,6	18	28,1	46	71,9	0,0034	0,38	0,19	0,74	
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	0,9971
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4706	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4613	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4817	>999.99	0,00	NE	0,9977
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1573	0,00	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Oral pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1314	0,00	0,00	NE	0,3530

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,0777	0,30	0,07	1,24	
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Toothache	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4689	>999.99	0,00	NE	0,9971
Gastrointestinal disorders	Toothache	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8273	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	< 75	101	44,3	11	10,9	90	89,1	49	43,4	13	26,5	36	73,5	0,0037	0,32	0,14	0,72	0,6041
Gastrointestinal disorders	Vomiting	>= 75	127	55,7	10	7,9	117	92,1	64	56,6	8	12,5	56	87,5	0,1095	0,46	0,17	1,22	
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	47	46,5	54	53,5	49	43,4	23	46,9	26	53,1	0,2921	0,76	0,46	1,27	0,6444
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	66	52,0	61	48,0	64	56,6	32	50,0	32	50,0	0,3375	0,81	0,52	1,25	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	< 75	101	44,3	12	11,9	89	88,1	49	43,4	8	16,3	41	83,7	0,2325	0,57	0,23	1,44	0,3523
General disorders and administration site conditions	Asthenia	>= 75	127	55,7	19	15,0	108	85,0	64	56,6	7	10,9	57	89,1	0,9389	1,04	0,42	2,52	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4282	2,31	0,27	19,36	0,0853
General disorders and administration site conditions	Chest pain	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,2299	0,35	0,06	2,10	
General disorders and administration site conditions	Chills	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6412	0,52	0,03	8,37	0,3116
General disorders and administration site conditions	Chills	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6359	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7107	1,51	0,17	13,76	0,3366
General disorders and administration site conditions	Death	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3349	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Discomfort	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Facial pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Facial pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	< 75	101	44,3	17	16,8	84	83,2	49	43,4	10	20,4	39	79,6	0,2841	0,65	0,29	1,44	0,6282
General disorders and administration site conditions	Fatigue	>= 75	127	55,7	34	26,8	93	73,2	64	56,6	16	25,0	48	75,0	0,4528	0,79	0,42	1,47	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5721	>999.99	0,00	NE	0,9970
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4739	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0485	0,00	0,00	NE	0,0390
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6168	0,55	0,05	6,04	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Hernia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5313	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,8585	0,80	0,07	9,12	0,1870
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2929	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0499	0,00	0,00	NE	0,9973

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3234	>999.99	0,00	NE	0,9978
General disorders and administration site conditions	Malaise	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4687	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4869	>999.99	0,00	NE	0,2655
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7015	0,60	0,04	8,14	
General disorders and administration site conditions	Oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Oedema	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,2253	0,29	0,04	2,38	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,9891	0,99	0,18	5,30	0,9220
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,9875	1,01	0,31	3,32	
General disorders and administration site conditions	Pain	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6038	0,49	0,03	7,80	0,1918
General disorders and administration site conditions	Pain	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2150	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4847	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0433	0,00	0,00	NE	0,1057
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	< 75	101	44,3	9	8,9	92	91,1	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,9206	0,94	0,28	3,13	0,5425
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	>= 75	127	55,7	12	9,4	115	90,6	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,9238	1,07	0,28	4,06	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7609	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2722	>999.99	0,00	NE	0,1710
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6291	0,56	0,05	5,92	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6753	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9976
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8046	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0001	0,00	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3276	>999.99	0,00	NE	0,9968
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Liver injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,0733
Immune system disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0002	0,00	0,00	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Hypersensitivity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Immune system disorders	Hypersensitivity	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0002	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations		< 75	101	44,3	49	48,5	52	51,5	49	43,4	20	40,8	29	59,2	0,6873	0,90	0,53	1,53	0,4793
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	68	53,5	59	46,5	64	56,6	23	35,9	41	64,1	0,6424	1,12	0,69	1,83	
Infections and infestations	Appendicitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Appendicitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1660	0,00	0,00	NE	0,9976
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0014	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Bacteriuria	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Infections and infestations	Bacteriuria	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Body tinea	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0774	0,00	0,00	NE	0,9971
Infections and infestations	Body tinea	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,0078	0,20	0,05	0,73	0,5347
Infections and infestations	Bronchitis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5632	0,47	0,04	6,22	
Infections and infestations	COVID-19	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	COVID-19	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1005	0,14	0,01	2,21	
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4666	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Candida infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Candida infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3946	>999.99	0,00	NE	0,9978
Infections and infestations	Cellulitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8111	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Chlamydial infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Chlamydial infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Conjunctivitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Conjunctivitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cystitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Cystitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Infections and infestations	Erysipelas	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1025	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Folliculitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9966
Infections and infestations	Folliculitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Gastric infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9978
Infections and infestations	Gastric infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Gastroenteritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9977
Infections and infestations	Gastroenteritis	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5275	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Gingivitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Gingivitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Herpes virus infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Herpes virus infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9963
Infections and infestations	Herpes zoster	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5554	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3231	>999.99	0,00	NE	0,2127
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7702	0,69	0,06	8,27	
Infections and infestations	Influenza	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Influenza	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3705	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Localised infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Localised infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,7765	0,82	0,20	3,30	0,7141
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,4273	0,60	0,17	2,16	
Infections and infestations	Nasopharyngitis	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6036	1,78	0,20	16,03	0,8839
Infections and infestations	Nasopharyngitis	>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,9890	0,98	0,11	9,21	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1589	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Onychomycosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9972
Infections and infestations	Onychomycosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Oral candidiasis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6230	0,51	0,03	8,09	0,4351
Infections and infestations	Oral candidiasis	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7007	1,55	0,16	14,93	
Infections and infestations	Oral herpes	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Oral herpes	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4530	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	18	17,8	83	82,2	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,7335	1,18	0,46	3,01	0,7720
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	22	17,3	105	82,7	64	56,6	8	12,5	56	87,5	0,9516	1,03	0,44	2,37	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3023	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia fungal	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4876	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6434	>999.99	0,00	NE	0,9973
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pyelonephritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6265	>999.99	0,00	NE	0,9972
Infections and infestations	Pyelonephritis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Relapsing fever	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4852	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6188	0,50	0,03	8,02	0,9680
Infections and infestations	Respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5085	0,43	0,03	5,62	
Infections and infestations	Rhinitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6256	>999.99	0,00	NE	0,9978
Infections and infestations	Rhinitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4860	>999.99	0,00	NE	0,0355
Infections and infestations	Sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0158	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3178	>999.99	0,00	NE	0,9952
Infections and infestations	Septic shock	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0433	0,00	0,00	NE	0,0264
Infections and infestations	Skin infection	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,1938	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Tooth infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,8185	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Tooth infection	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	< 75	101	44,3	9	8,9	92	91,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,6159	1,49	0,31	7,06	0,6400
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7157	0,62	0,05	8,14	
Infections and infestations	Urinary tract infection	< 75	101	44,3	8	7,9	93	92,1	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,3550	0,59	0,19	1,83	0,9984
Infections and infestations	Urinary tract infection	>= 75	127	55,7	13	10,2	114	89,8	64	56,6	7	10,9	57	89,1	0,2787	0,59	0,22	1,55	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0025	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4828	>999.99	0,00	NE	0,9966
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5327	1,95	0,23	16,36	0,4043
Injury, poisoning and procedural complications		>= 75	127	55,7	21	16,5	106	83,5	64	56,6	6	9,4	58	90,6	0,3825	0,63	0,23	1,78	
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4426	0,35	0,02	5,78	0,2716
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1606	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4379	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3800	>999.99	0,00	NE	0,2001
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	>= 75	127	55,7	9	7,1	118	92,9	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,4996	0,54	0,09	3,26	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6115	>999.99	0,00	NE	0,9970
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5778	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6134	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7029	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9978
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,3691	0,28	0,02	5,13	
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1589	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8026	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1709	0,00	0,00	NE	
Investigations		< 75	101	44,3	34	33,7	67	66,3	49	43,4	16	32,7	33	67,3	0,3494	0,75	0,40	1,38	0,5900
Investigations		>= 75	127	55,7	32	25,2	95	74,8	64	56,6	16	25,0	48	75,0	0,0542	0,53	0,28	1,02	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4669	0,37	0,02	6,08	0,6683
Investigations	Alanine aminotransferase increased	>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,9687	1,05	0,11	10,31	
Investigations	Amylase increased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3759	>999.99	0,00	NE	0,9954
Investigations	Amylase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9130	1,14	0,12	11,18	0,8249
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,5719	0,60	0,10	3,51	
Investigations	Bilirubin conjugated increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6146	0,50	0,03	7,96	0,3310
Investigations	Bilirubin conjugated increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8527	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood albumin decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Blood albumin decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8162	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5043	>999.99	0,00	NE	0,9979
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6875	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood bilirubin increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4773	0,38	0,02	6,21	0,9965
Investigations	Blood bilirubin increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9697	1,05	0,09	11,63	0,4041
Investigations	Blood calcium decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4706	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood cholesterol increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood cholesterol increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood creatinine increased	< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,8046	1,22	0,25	6,05	0,9967
Investigations	Blood creatinine increased	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7239	1,49	0,16	13,74	
Investigations	Blood glucose increased	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,5169	0,55	0,09	3,41	0,1465
Investigations	Blood glucose increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8005	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,8786	0,88	0,16	4,83	0,1842
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6753	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4771	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0588	0,00	0,00	NE	0,9976
Investigations	Blood phosphorus decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1594	0,00	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood phosphorus increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood potassium decreased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4726	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood potassium decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4726	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood pressure increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4017	>999.99	0,00	NE	0,9957
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4552	>999.99	0,00	NE	0,9978
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5535	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood urea abnormal	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Investigations	Blood urea abnormal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1549	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood uric acid increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Blood uric acid increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8273	>999.99	0,00	NE	
Investigations	C-reactive protein increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	C-reactive protein increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1709	0,00	0,00	NE	
Investigations	Eosinophil count	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Investigations	Eosinophil count	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6416	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Fibrin D dimer increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Fibrin D dimer increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3817	>999.99	0,00	NE	0,9972

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders		>= 75	127	55,7	54	42,5	73	57,5	64	56,6	19	29,7	45	70,3	0,8819	1,04	0,60	1,80	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	< 75	101	44,3	22	21,8	79	78,2	49	43,4	12	24,5	37	75,5	0,4128	0,74	0,36	1,52	0,8742
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	>= 75	127	55,7	24	18,9	103	81,1	64	56,6	15	23,4	49	76,6	0,2451	0,68	0,35	1,31	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,3938	0,43	0,06	3,13	0,0653
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2296	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9957
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4652	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6625	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4984	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Gout	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,1334	>999.99	0,00	NE	0,9979
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3237	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9242	0,89	0,08	9,84	0,8103
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,2390	0,45	0,12	1,75	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1424	0,00	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5633	1,89	0,21	17,01	0,2655
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2828	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	0,9965
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5043	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2933	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4170	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,3041	0,45	0,09	2,14	0,6143
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8033	0,73	0,06	8,50	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3681	>999.99	0,00	NE	0,9977
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5071	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6399	>999.99	0,00	NE	0,1679
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6087	0,49	0,03	7,87	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,9333	1,07	0,21	5,59	0,0704
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	>= 75	127	55,7	9	7,1	118	92,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,0964	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3348	>999.99	0,00	NE	0,3057
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6810	0,60	0,05	6,99	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	< 75	101	44,3	9	8,9	92	91,1	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,6642	0,76	0,22	2,59	0,1727
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	>= 75	127	55,7	12	9,4	115	90,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2374	3,28	0,41	26,34	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9973
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1652	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3316	>999.99	0,00	NE	0,9952
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2718	>999.99	0,00	NE	0,9977

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		< 75	101	44,3	19	18,8	82	81,2	49	43,4	16	32,7	33	67,3	0,0047	0,38	0,19	0,76	0,1118
Musculoskeletal and connective tissue disorders		>= 75	127	55,7	40	31,5	87	68,5	64	56,6	17	26,6	47	73,4	0,2738	0,72	0,39	1,31	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	< 75	101	44,3	9	8,9	92	91,1	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,2893	0,55	0,18	1,69	0,9306
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,6893	0,80	0,27	2,38	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9970
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4613	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,4766	0,58	0,13	2,63	0,4242
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	>= 75	127	55,7	14	11,0	113	89,0	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,6087	0,75	0,25	2,24	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Bone pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Bone pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5970	0,48	0,03	7,70	0,1861
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3651	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9971
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7029	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Joint swelling	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Joint swelling	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Limb discomfort	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Limb discomfort	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscle spasms	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscle spasms	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,2735	0,32	0,04	2,70	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscular weakness	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muscular weakness	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,2089	0,28	0,03	2,31	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale chest pain	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,2740	0,42	0,08	2,09	0,1015
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale chest pain	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6503	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale discomfort	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale discomfort	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6207	>999.99	0,00	NE	0,0887
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1709	0,00	0,00	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale stiffness	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Muskuloskeletale stiffness	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Myalgia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4997	>999.99	0,00	NE	0,9977
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Myalgia	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4329	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Neck pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,8137	>999.99	0,00	NE	0,9976
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Neck pain	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und connective tissue disorders	Osteoarthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,3004

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteoarthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6140	0,50	0,03	7,95	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteonecrosis of jaw	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteonecrosis of jaw	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteopenia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3607	>999.99	0,00	NE	0,9954
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Osteopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0695	0,16	0,02	1,54	0,3272
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,1145	0,26	0,04	1,53	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in jaw	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in jaw	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1283	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3073	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,1643	0,26	0,03	1,96	0,9971
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,0023	0,06	0,01	0,62	0,1022
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		>= 75	127	55,7	8	6,3	119	93,7	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,8524	0,86	0,17	4,38	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7029	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5285	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5180	>999.99	0,00	NE	0,9978
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4414	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1649	0,00	0,00	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0614	0,00	0,00	NE	0,9977
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0021	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0833	0,00	0,00	NE	0,3474
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0343	0,11	0,01	1,28	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7984	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	22	21,8	79	78,2	49	43,4	12	24,5	37	75,5	0,1732	0,61	0,29	1,25	0,6268
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	25	19,7	102	80,3	64	56,6	10	15,6	54	84,4	0,7286	0,87	0,41	1,88	
Nervous system disorders	Amnesia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders	Dysuria	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,3259	0,27	0,02	4,43	
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0455	0,00	0,00	NE	0,9976
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Glycosuria	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Glycosuria	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2546	>999.99	0,00	NE	0,2091
Renal and urinary disorders	Haematuria	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,9637	1,06	0,10	11,66	
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Incontinence	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Renal and urinary disorders	Incontinence	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1709	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9969
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Nocturia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Renal and urinary disorders	Nocturia	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4551	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4876	>999.99	0,00	NE	0,9977
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4046	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Proteinuria	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2518	>999.99	0,00	NE	0,9973
Renal and urinary disorders	Proteinuria	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6629	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Renal cyst	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Renal and urinary disorders	Renal cyst	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4613	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,9978
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4496	>999.99	0,00	NE	0,2761
Renal and urinary disorders	Urinary retention	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,9817	0,97	0,09	10,74	
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,1967	>999.99	0,00	NE	0,9969
Reproductive system and breast disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6455	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9972
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7928	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,9966
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9970
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		< 75	101	44,3	50	49,5	51	50,5	49	43,4	19	38,8	30	61,2	0,6972	1,11	0,65	1,90	0,9470
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		>= 75	127	55,7	67	52,8	60	47,2	64	56,6	25	39,1	39	60,9	0,9078	1,03	0,64	1,67	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4848	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8527	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1371	0,14	0,01	2,66	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,1117	>999.99	0,00	NE	0,0301
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,3733	0,50	0,11	2,35	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	< 75	101	44,3	22	21,8	79	78,2	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,1244	2,27	0,77	6,66	0,5415

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	>= 75	127	55,7	23	18,1	104	81,9	64	56,6	6	9,4	58	90,6	0,3822	1,50	0,60	3,77	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7103	0,63	0,06	7,14	0,3165
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,1571	0,23	0,03	2,00	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	< 75	101	44,3	21	20,8	80	79,2	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,5254	1,35	0,54	3,38	0,5310
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	>= 75	127	55,7	32	25,2	95	74,8	64	56,6	6	9,4	58	90,6	0,1723	1,85	0,75	4,56	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1499	0,14	0,01	2,82	0,8748
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6917	0,59	0,04	7,99	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,0241
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2358	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,0573	0,33	0,10	1,09	0,0949
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,6243	1,39	0,37	5,14	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0803	0,00	0,00	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9957
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5967	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5912	>999.99	0,00	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5741	>999.99	0,00	NE	0,9968
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5485	>999.99	0,00	NE	0,9974
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6753	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6456	0,53	0,03	8,44	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,6385	0,65	0,11	3,95	0,2212
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	>= 75	127	55,7	8	6,3	119	93,7	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2531	3,18	0,39	25,78	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,8253	1,20	0,24	6,10	0,9498
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7631	0,68	0,05	8,53	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,1937	0,36	0,07	1,80	0,0946
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3073	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9978
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2644	0,19	0,01	4,28	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1649	0,00	0,00	NE	0,3293
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,0762	0,26	0,05	1,27	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5900	0,47	0,03	7,59	0,9965
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1123	0,00	0,00	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,2710
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2654	0,19	0,01	4,35	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4828	>999.99	0,00	NE	0,0978
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1693	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9978
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		< 75	101	44,3	20	19,8	81	80,2	49	43,4	8	16,3	41	83,7	0,9602	0,98	0,42	2,26	0,6110
Skin and subcutaneous tissue disorders		>= 75	127	55,7	25	19,7	102	80,3	64	56,6	8	12,5	56	87,5	0,3544	1,46	0,65	3,25	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0134	0,00	0,00	NE	0,0309
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6095	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4951	>999.99	0,00	NE	0,9967
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,0923
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4822	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,9171	1,09	0,21	5,66	0,5859
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,4942	2,08	0,24	17,70	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1547	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9970
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio	95% Hazard Ratio		Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%			Lower CL	Upper CL	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5043	>999.99	0,00	NE	0,9976
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2981	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Flushing	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Vascular disorders	Flushing	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Haematoma	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Haematoma	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8137	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,1248	0,39	0,11	1,36	0,0901
Vascular disorders	Hypertension	>= 75	127	55,7	8	6,3	119	93,7	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2588	3,16	0,39	25,92	
Vascular disorders	Hypotension	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,8300	1,28	0,13	12,40	0,2534
Vascular disorders	Hypotension	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2064	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral venous disease	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Vascular disorders	Peripheral venous disease	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0519	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Thrombophlebitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Vascular disorders	Thrombophlebitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1623	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Thrombosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,9966
Vascular disorders	Thrombosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Vascular insufficiency	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Vascular disorders	Vascular insufficiency	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6753	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	White coat hypertension	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	White coat hypertension	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0502	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: ECOG

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	8	16,7	40	83,3	14	12,4	9	64,3	5	35,7	<.0001	0,13	0,05	0,35	0,2295
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	35	21,3	129	78,7	86	76,1	43	50,0	43	50,0	<.0001	0,23	0,14	0,37	
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,9121	0,89	0,12	6,74	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	8	57,1	6	42,9	<.0001	0,10	0,03	0,30	0,0505
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	2	164	71,9	27	16,5	137	83,5	86	76,1	30	34,9	56	65,1	<.0001	0,25	0,14	0,45	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,6465	1,76	0,15	20,11	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6985	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0403	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0103	0,00	0,00	NE	0,3167
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3782	0,29	0,02	5,32	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0155	0,09	0,01	1,02	0,9847
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	8	9,3	78	90,7	0,0004	0,09	0,02	0,45	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	3	21,4	11	78,6	0,0034	0,07	0,01	0,69	0,1243
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,4020	0,53	0,12	2,40	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,7684
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,4884	0,60	0,14	2,59	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9597	0,93	0,06	14,91	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain lower	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4957	>999.99	0,00	NE	0,1231
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	4	4,7	82	95,3	0,0279	0,13	0,01	1,13	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain upper	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2673	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	0,9963
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal wall haematoma	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Anal incontinence	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1787	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Aphthous ulcer	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2918	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Gastrointestinal disorders	Colitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Constipation	0/1	48	21,1	8	16,7	40	83,3	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,5103	1,99	0,25	16,10	0,5320
Gastrointestinal disorders	Constipation	2	164	71,9	24	14,6	140	85,4	86	76,1	15	17,4	71	82,6	0,2191	0,66	0,34	1,28	
Gastrointestinal disorders	Constipation	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	3	23,1	10	76,9	0,6588	0,67	0,11	4,03	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	0/1	48	21,1	7	14,6	41	85,4	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,8641	0,87	0,18	4,23	0,7599
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	2	164	71,9	15	9,1	149	90,9	86	76,1	13	15,1	73	84,9	0,0711	0,50	0,24	1,07	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	5	38,5	8	61,5	0,1876	0,39	0,09	1,66	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3246	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4278	>999.99	0,00	NE	0,5554
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3402	0,41	0,06	2,68	
Gastrointestinal disorders	Dry mouth	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0801	0,17	0,02	1,63	
Gastrointestinal disorders	Dyspepsia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1978	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Dysphagia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,1540
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1787	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Faecaloma	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2482	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Flatulence	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Flatulence	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6757	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Flatulence	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0068	0,00	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1438	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric disorder	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,5910
Gastrointestinal disorders	Gastritis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,1134	0,17	0,01	1,98	
Gastrointestinal disorders	Gastritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2673	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0730	0,00	0,00	NE	1,0000

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4557	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastroesophageal reflux disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Gastroesophageal reflux disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,2395	0,15	0,00	4,44	
Gastrointestinal disorders	Gastroesophageal reflux disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Haemorrhoids	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Ileus	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6038	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5220	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6961	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Large intestinal obstruction	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4292	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Lip pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6933	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6933	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Lip swelling	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Melaena	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Melaena	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Melaena	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Nausea	0/1	48	21,1	7	14,6	41	85,4	14	12,4	5	35,7	9	64,3	0,0167	0,26	0,08	0,85	0,4859
Gastrointestinal disorders	Nausea	2	164	71,9	21	12,8	143	87,2	86	76,1	20	23,3	66	76,7	0,0069	0,43	0,23	0,81	
Gastrointestinal disorders	Nausea	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	5	38,5	8	61,5	0,0522	0,15	0,02	1,34	
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3983	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Odynophagia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5909	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophagitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral discharge	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral dysaesthesia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Oral pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1721	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Oral pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0080	0,00	0,00	NE	0,1518
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,3854	0,50	0,10	2,48	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Stomatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3657	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Swollen tongue	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Toothache	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Toothache	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Toothache	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4292	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	4	28,6	10	71,4	0,0303	0,24	0,06	0,97	0,7736
Gastrointestinal disorders	Vomiting	2	164	71,9	15	9,1	149	90,9	86	76,1	14	16,3	72	83,7	0,0161	0,40	0,19	0,86	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	3	23,1	10	76,9	0,5919	0,61	0,10	3,71	
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	30	62,5	18	37,5	14	12,4	8	57,1	6	42,9	0,9285	1,04	0,47	2,30	0,5405
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	76	46,3	88	53,7	86	76,1	42	48,8	44	51,2	0,0336	0,65	0,44	0,97	
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	7	43,8	9	56,3	13	11,5	5	38,5	8	61,5	0,5467	1,43	0,44	4,67	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	0/1	48	21,1	10	20,8	38	79,2	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2956	2,86	0,36	22,43	0,2804
General disorders and administration site conditions	Asthenia	2	164	71,9	20	12,2	144	87,8	86	76,1	12	14,0	74	86,0	0,1806	0,60	0,29	1,27	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,4944	0,44	0,04	4,89	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	0,3456
General disorders and administration site conditions	Chest pain	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	4	4,7	82	95,3	0,4214	0,59	0,16	2,15	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2294	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Chills	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	0,1234
General disorders and administration site conditions	Chills	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chills	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3173	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Death	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3723	2,54	0,31	21,02	
General disorders and administration site conditions	Death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Discomfort	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Facial pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Facial pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1748	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Facial pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	0/1	48	21,1	16	33,3	32	66,7	14	12,4	5	35,7	9	64,3	0,5509	0,73	0,26	2,04	0,8538
General disorders and administration site conditions	Fatigue	2	164	71,9	32	19,5	132	80,5	86	76,1	17	19,8	69	80,2	0,3384	0,74	0,41	1,37	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	4	30,8	9	69,2	0,4109	0,52	0,11	2,51	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4071	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,3266	0,31	0,03	3,62	0,6190

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,5217	0,41	0,02	6,79	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3173	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Hernia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5178	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9058
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,5714	1,87	0,21	17,06	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0518	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0327	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Malaise	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4590	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1913	0,17	0,01	3,22	0,2016
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3012	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0262	0,10	0,01	1,18	0,3134
General disorders and administration site conditions	Oedema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0880	0,13	0,01	2,08	0,0493
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	2	164	71,9	11	6,7	153	93,3	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,8548	0,90	0,30	2,71	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,0244	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pain	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4293	>999.99	0,00	NE	0,7554
General disorders and administration site conditions	Pain	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,9636	1,06	0,10	11,65	
General disorders and administration site conditions	Pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4082	0,32	0,02	5,44	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	0/1	48	21,1	7	14,6	41	85,4	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,2259	>999.99	0,00	NE	0,1114
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	2	164	71,9	13	7,9	151	92,1	86	76,1	7	8,1	79	91,9	0,4557	0,69	0,27	1,82	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3674	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4337	>999.99	0,00	NE	0,7217
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,9650	1,05	0,12	9,49	
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6242	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6900	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5690	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5808	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0130	0,00	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6880	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4258	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6900	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Liver injury	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2276	0,21	0,01	3,46	1,0000
Immune system disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Hypersensitivity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0082	0,00	0,00	NE	0,9970
Immune system disorders	Hypersensitivity	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Hypersensitivity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		0/1	48	21,1	21	43,8	27	56,3	14	12,4	7	50,0	7	50,0	0,5961	0,79	0,34	1,87	0,7574
Infections and infestations		2	164	71,9	88	53,7	76	46,3	86	76,1	32	37,2	54	62,8	0,6638	1,10	0,72	1,67	
Infections and infestations		3	16	7,0	8	50,0	8	50,0	13	11,5	4	30,8	9	69,2	0,7856	1,19	0,33	4,26	
Infections and infestations	Appendicitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0056	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Appendicitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0242	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Asymptomatic bacteriuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bacteriuria	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Bacteriuria	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bacteriuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Body tinea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Body tinea	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0571	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Body tinea	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	0,4086
Infections and infestations	Bronchitis	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,0304	0,29	0,09	0,94	
Infections and infestations	Bronchitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1768	0,18	0,01	2,93	NE
Infections and infestations	COVID-19	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4624	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Campylobacter gastroenteritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Candida infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Candida infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Candida infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7003	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Cellulitis	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3009	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6795	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis of male external genital organ	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Chlamydial infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Infections and infestations	Chlamydial infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Chlamydial infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Conjunctivitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Conjunctivitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Conjunctivitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cystitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Cystitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cystitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4648	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0519	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Erysipelas	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Erysipelas	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Folliculitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Folliculitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6106	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Folliculitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Gastric infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9963
Infections and infestations	Gastric infection	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5648	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Gastric infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Gastroenteritis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7150	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Gastroenteritis	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3201	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Gastroenteritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Gingivitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
infestations	Gingivitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
infestations	Gingivitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
infestations	Herpes virus infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
infestations	Herpes virus infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
infestations	Herpes virus infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
infestations	Herpes zoster	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
infestations	Herpes zoster	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4289	>999.99	0,00	NE	
infestations	Herpes zoster	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
infestations	Infectious pleural effusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6619	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0032	0,00	0,00	NE	0,0341
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1473	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Influenza	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5808	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Influenza	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Localised infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Localised infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5831	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Localised infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,1608
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	2	164	71,9	13	7,9	151	92,1	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,9727	0,98	0,34	2,84	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,1210	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Nasopharyngitis	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,8139	0,77	0,08	7,06	0,7963
Infections and infestations	Nasopharyngitis	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4402	2,26	0,27	19,06	
Infections and infestations	Nasopharyngitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0505	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Onychomycosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Infections and infestations	Onychomycosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Onychomycosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Oral candidiasis	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4303	>999.99	0,00	NE	0,2463
Infections and infestations	Oral candidiasis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4481	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Oral candidiasis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,6774	0,60	0,05	6,67	
Infections and infestations	Oral herpes	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5741	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Oral herpes	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Oral herpes	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,2588	0,38	0,07	2,17	0,6826
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	31	18,9	133	81,1	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,4577	1,32	0,64	2,73	
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,7004	1,40	0,25	7,95	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2938	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4358	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia fungal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4959	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Pneumonia fungal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,8445	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7009	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pulmonary tuberculosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pyelonephritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9995
Infections and infestations	Pyelonephritis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pyelonephritis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Relapsing fever	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4925	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0032	0,00	0,00	NE	0,1661
Infections and infestations	Respiratory tract infection	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7791	1,38	0,14	13,54	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Rhinitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9962
Infections and infestations	Rhinitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5629	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Rhinitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5582	>999.99	0,00	NE	0,1470
Infections and infestations	Sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0159	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Septic shock	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2770	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Skin infection	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7037	1,53	0,17	14,18	
Infections and infestations	Skin infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Tooth infection	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	0,9968

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Tooth infection	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Tooth infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4026	>999.99	0,00	NE	0,4635
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,7285	0,78	0,20	3,13	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,9017	0,87	0,09	8,37	0,9045
Infections and infestations	Urinary tract infection	2	164	71,9	15	9,1	149	90,9	86	76,1	9	10,5	77	89,5	0,2285	0,59	0,25	1,40	
Infections and infestations	Urinary tract infection	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,3421	0,33	0,03	3,66	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1786	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0253				*
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Viral upper respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		0/1	48	21,1	10	20,8	38	79,2	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,8212	0,84	0,18	3,92	0,6602
Injury, poisoning and procedural complications		2	164	71,9	16	9,8	148	90,2	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,8428	0,90	0,31	2,59	
Injury, poisoning and procedural complications		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,1233	0,17	0,01	2,06	
Injury, poisoning and procedural complications	Contusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Eschar	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5149	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Face injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,5408	0,51	0,06	4,59	0,6960
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,5662	1,86	0,22	16,03	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6858	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Incision site pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Infusion related reaction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Limb injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6619	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Pelvic fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Procedural pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0201	0,00	0,00	NE	0,1967
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Skin wound	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0039	0,00	0,00	NE	0,9968
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Spinal compression fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9959
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Splenic injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5690	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Stress fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1757	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Wound complication	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		0/1	48	21,1	15	31,3	33	68,8	14	12,4	9	64,3	5	35,7	0,0014	0,26	0,11	0,63	0,0263
Investigations		2	164	71,9	50	30,5	114	69,5	86	76,1	20	23,3	66	76,7	0,6046	0,87	0,51	1,49	
Investigations		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	3	23,1	10	76,9	0,2188	0,26	0,03	2,59	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4521	>999.99	0,00	NE	0,3736
Investigations	Alanine aminotransferase increased	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3698	0,44	0,07	2,79	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Amylase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Amylase increased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3807	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Amylase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,9294	0,91	0,10	7,99	0,9594
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6569	0,67	0,12	3,89	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Bilirubin conjugated increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7893	>999.99	0,00	NE	0,7210

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Bilirubin conjugated increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6596	0,54	0,03	8,66	
Investigations	Bilirubin conjugated increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood albumin decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Investigations	Blood albumin decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6933	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood albumin decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6341	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4267	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood bilirubin increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood bilirubin increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4235	0,33	0,02	5,75	
Investigations	Blood bilirubin increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood calcium decreased	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6543	1,67	0,17	16,07	
Investigations	Blood calcium decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood cholesterol increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Blood cholesterol increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Investigations	Blood cholesterol increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood creatinine increased	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5195	>999.99	0,00	NE	0,6961
Investigations	Blood creatinine increased	2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,9606	1,03	0,27	3,94	
Investigations	Blood creatinine increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood glucose increased	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0768	0,12	0,01	1,96	0,9909
Investigations	Blood glucose increased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3891	0,43	0,06	3,12	
Investigations	Blood glucose increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7290	>999.99	0,00	NE	0,9958
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,3555	0,29	0,02	4,68	0,0320
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1986	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2673	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Investigations	Blood phosphorus decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0168	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood phosphorus decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood phosphorus increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1783	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood phosphorus increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood potassium decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood potassium decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood potassium decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood pressure increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood pressure increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4438	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4238	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increased	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood urea abnormal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood urea abnormal	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1442	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood urea abnormal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood uric acid increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	0,9963
Investigations	Blood uric acid increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood uric acid increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	C-reactive protein increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	C-reactive protein increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	C-reactive protein increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0628	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Electrocardiogram QT prolonged	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eosinophil count	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Eosinophil count	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eosinophil count	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Fibrin D dimer increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Fibrin D dimer increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Fibrin D dimer increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4317	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3926	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	International normalised ratio increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	International normalised ratio increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0571	0,00	0,00	NE	
Investigations	International normalised ratio increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Lipase increased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3746	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Lipase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Liver function test abnormal	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Liver function test abnormal	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Liver function test abnormal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Low density lipoprotein increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Investigations	Low density lipoprotein increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6936	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Low density lipoprotein increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,7694
Investigations	Lymphocyte count decreased	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	4	4,7	82	95,3	0,4568	0,61	0,16	2,29	
Investigations	Lymphocyte count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0023	0,00	0,00	NE	0,7170
Investigations	Neutrophil count decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	9	10,5	77	89,5	<.0001	0,04	0,01	0,34	
Investigations	Neutrophil count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3428	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,0470
Investigations	Neutrophil count increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3367	0,00	0,00	NE	
Investigations	Oxygen saturation decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Oxygen saturation decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Oxygen saturation decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,5323
Investigations	Platelet count decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0133	0,00	0,00	NE	
Investigations	Platelet count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Protein urine present	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Protein urine present	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Protein urine present	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Thyroxine free increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Thyroxine free increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0124	0,00	0,00	NE	
Investigations	Thyroxine free increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Tri-iodothyronine decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4616	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4616	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine calcium increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Urine calcium increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine calcium increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,6802	0,61	0,06	6,69	0,4181
Investigations	Weight decreased	2	164	71,9	15	9,1	149	90,9	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,8716	0,92	0,35	2,46	
Investigations	Weight decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3865	0,00	0,00	NE	
Investigations	Weight increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Weight increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Weight increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	White blood cell count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	3	21,4	11	78,6	<.0001	0,00	0,00	NE	0,5597
Investigations	White blood cell count decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	7	8,1	79	91,9	<.0001	0,04	0,00	0,32	
Investigations	White blood cell count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,1887
Investigations	White blood cell count increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6965	>999.99	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3367	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cells urine positive	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	White blood cells urine positive	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cells urine positive	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		0/1	48	21,1	18	37,5	30	62,5	14	12,4	7	50,0	7	50,0	0,0896	0,46	0,18	1,15	0,2131
Metabolism and nutrition disorders		2	164	71,9	71	43,3	93	56,7	86	76,1	26	30,2	60	69,8	0,4935	1,17	0,74	1,86	
Metabolism and nutrition disorders		3	16	7,0	8	50,0	8	50,0	13	11,5	5	38,5	8	61,5	0,6949	1,27	0,39	4,11	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2689	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	0/1	48	21,1	9	18,8	39	81,3	14	12,4	4	28,6	10	71,4	0,2245	0,47	0,14	1,62	0,7957
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	2	164	71,9	33	20,1	131	79,9	86	76,1	20	23,3	66	76,7	0,3188	0,75	0,43	1,32	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	3	23,1	10	76,9	0,8444	0,85	0,17	4,27	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,5888
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,9766	1,03	0,19	5,62	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2482	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9992
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term Level			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Gout	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4277	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4270	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1952	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3173	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,1426	0,25	0,03	1,83	0,5106
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,8220	0,82	0,15	4,58	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9568	1,08	0,07	17,54	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1494	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5909	>999.99	0,00	NE	0,9302
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3399	2,71	0,32	22,84	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4522	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0143	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0143	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4691	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2999	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,1270	0,23	0,03	1,77	0,5348
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6553	0,67	0,12	3,84	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3235	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,6097
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7437	0,66	0,05	8,05	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	0/1	48	21,1	6	12,5	42	87,5	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,3208	>999.99	0,00	NE	0,4684
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3063	2,88	0,35	24,10	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9869	1,02	0,06	16,54	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6236	1,71	0,19	15,15	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0103	0,08	0,01	0,90	0,0404
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	2	164	71,9	19	11,6	145	88,4	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,1891	2,25	0,65	7,77	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7557	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3352	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0628	0,00	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6121	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2760	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		0/1	48	21,1	17	35,4	31	64,6	14	12,4	6	42,9	8	57,1	0,3642	0,65	0,25	1,66	0,3547
Musculoskeletal and connective tissue disorders		2	164	71,9	39	23,8	125	76,2	86	76,1	26	30,2	60	69,8	0,0017	0,44	0,26	0,74	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9565	0,93	0,06	14,80	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	0/1	48	21,1	8	16,7	40	83,3	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,1327	>999.99	0,00	NE	0,0466
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	2	164	71,9	11	6,7	153	93,3	86	76,1	9	10,5	77	89,5	0,0174	0,33	0,13	0,86	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2994	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3802	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,2931	0,41	0,07	2,30	0,3456
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	2	164	71,9	14	8,5	150	91,5	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,8963	0,93	0,32	2,71	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Back pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Bone pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Bone pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4522	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Bone pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Flank pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6698	>999.99	0,00	NE	0,3624
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Flank pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6668	0,55	0,03	8,78	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Flank pain	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2636	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Fracture pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Fracture pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Fracture pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Immune-mediated arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Immune-mediated arthritis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3876	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Immune-mediated arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Joint swelling	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Joint swelling	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Joint swelling	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Limb discomfort	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Limb discomfort	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Limb discomfort	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscle spasms	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2136	0,20	0,01	3,33	0,7954
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscle spasms	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7264	0,63	0,05	8,25	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscle spasms	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,0567
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4455	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal chest pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5690	>999.99	0,00	NE	0,3692
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal chest pain	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,2834	0,44	0,09	2,06	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal chest pain	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal discomfort	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal discomfort	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal discomfort	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2267	0,21	0,01	3,44	1,0000
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal stiffness	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal stiffness	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muskuloskeletal stiffness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Myalgia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5190	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Myalgie	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4893	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Myalgie	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Neckenschmerzen	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Neckenschmerzen	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,8445	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Neckenschmerzen	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteoarthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteoarthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2143	0,25	0,02	2,71	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteoarthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteonekrose des Kiefers	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteonekrose des Kiefers	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteonekrose des Kiefers	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteoporose	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteoporose	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3679	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Osteoporose	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Schmerz in Extremität	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,2201
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Schmerz in Extremität	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,0284	0,22	0,05	0,96	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Schmerz in Extremität	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3173	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Schmerz im Kiefer	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletale und Bindegewebsstörungen	Schmerz im Kiefer	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1266	0,00	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in jaw	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1511	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal osteoarthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0993	0,19	0,02	1,60	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,3703	>999.99	0,00	NE	0,0837
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,0056	0,18	0,05	0,69	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7003	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3233	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1787	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0201	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasm	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	<.0001	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,3498

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0107	0,09	0,01	0,91	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7180	>999.99	0,00	NE	0,9960
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	14	29,2	34	70,8	14	12,4	3	21,4	11	78,6	0,8518	1,13	0,32	3,98	0,7077
Nervous system disorders		2	164	71,9	30	18,3	134	81,7	86	76,1	16	18,6	70	81,4	0,1549	0,63	0,34	1,19	
Nervous system disorders		3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	3	23,1	10	76,9	0,5237	0,56	0,09	3,40	
Nervous system disorders	Amnesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Nervous system disorders	Amnesia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Amnesia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ataxia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Ataxia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ataxia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Carotid arteriosclerosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Carotid arteriosclerosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Carotid arteriosclerosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Nervous system disorders	Cerebral infarction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7595	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0572	0,11	0,01	1,48	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Depressed level of consciousness	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Depressed level of consciousness	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4631	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Depressed level of consciousness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Dizziness	0/1	48	21,1	6	12,5	42	87,5	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,2986	>999.99	0,00	NE	0,1251
Nervous system disorders	Dizziness	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,1490	0,41	0,11	1,44	
Nervous system disorders	Dizziness	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1573	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Dizziness postural	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Dizziness postural	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Dizziness postural	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Dysaesthesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Dysaesthesia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6177	0,50	0,03	8,01	
Nervous system disorders	Dysaesthesia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Dysgeusia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5695	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Dysgeusia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3281	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Dysgeusia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Essential tremor	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Essential tremor	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1728	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Essential tremor	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders		2	164	71,9	25	15,2	139	84,8	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,3531	1,54	0,61	3,85	
Renal and urinary disorders		3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2152	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0209	0,00	0,00	NE	0,2685
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6618	1,63	0,18	14,85	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Chronic kidney disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Chronic kidney disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5802	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Chronic kidney disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Dysuria	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,7039
Renal and urinary disorders	Dysuria	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4156	0,33	0,02	5,40	
Renal and urinary disorders	Dysuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0118	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Glomerulonephritis chronic	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Glycosuria	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Glycosuria	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Glycosuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,6790
Renal and urinary disorders	Haematuria	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4488	2,25	0,26	19,50	
Renal and urinary disorders	Haematuria	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Hydronephrosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Incontinence	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Incontinence	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1787	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Incontinence	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6106	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Nephrolithiasis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders	Nocturia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7150	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Nocturia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Nocturia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3445	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Pollakiuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Proteinuria	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Proteinuria	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1992	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Proteinuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Renal cyst	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Renal cyst	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4571	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Renal cyst	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,0039
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary incontinence	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Urinary retention	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7118	1,53	0,16	14,71	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary tract obstruction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1611	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4066	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6340	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7815	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	24	50,0	24	50,0	14	12,4	7	50,0	7	50,0	0,6463	0,82	0,35	1,93	0,2080
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	83	50,6	81	49,4	86	76,1	33	38,4	53	61,6	0,7771	1,06	0,70	1,61	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	10	62,5	6	37,5	13	11,5	4	30,8	9	69,2	0,0462	3,13	0,96	10,18	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4937	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Asthma	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7893	>999.99	0,00	NE	0,9962
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Atelectasis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0056	0,00	0,00	NE	0,2043

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5592	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Bronchospasm	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1221	0,15	0,01	2,42	0,2566
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	2	164	71,9	10	6,1	154	93,9	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,2187	3,43	0,43	27,62	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9641	0,94	0,06	15,11	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	0/1	48	21,1	12	25,0	36	75,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,3499	2,58	0,33	20,33	0,5564
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	2	164	71,9	29	17,7	135	82,3	86	76,1	8	9,3	78	90,7	0,3043	1,51	0,68	3,36	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Cough	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0929	5,41	0,60	48,89	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,7054
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,1420	0,31	0,06	1,61	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dysphonia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	0/1	48	21,1	8	16,7	40	83,3	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,7956	0,81	0,17	3,89	0,0666
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	2	164	71,9	39	23,8	125	76,2	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,2686	1,49	0,73	3,05	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	3	16	7,0	6	37,5	10	62,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,0145	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0009	0,00	0,00	NE	0,2038
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,9778	1,03	0,10	10,36	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Emphysema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4119	>999.99	0,00	NE	0,1659
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2673	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,7084	1,50	0,17	12,94	0,7924
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	2	164	71,9	11	6,7	153	93,3	86	76,1	8	9,3	78	90,7	0,1406	0,50	0,19	1,28	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0528	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hiccups	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2482	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4571	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Increased bronchial secretion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7815	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Interstitial lung disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4571	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6757	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract congestion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Lower respiratory tract inflammation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6242	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal congestion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5802	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Nasal dryness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5284	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Oropharyngeal pain	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6689	0,55	0,03	8,81	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Painful respiration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6698	>999.99	0,00	NE	0,5422
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,6327	1,38	0,37	5,15	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2786
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6153	1,50	0,30	7,40	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0253				*
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3043	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	0,3571
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,7277	0,74	0,14	4,02	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Productive cough	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2482	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0098	0,00	0,00	NE	0,1970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary congestion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,5069	0,45	0,04	5,13	0,5924
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0879	0,18	0,02	1,68	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1573	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6911	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4540	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory disorder	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6214	0,50	0,03	8,06	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0958	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinitis allergic	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2214	0,20	0,01	3,39	0,5007
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Rhinorrhoea	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6355	0,52	0,03	8,29	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Sputum discoloured	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6340	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Tachypnoea	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5833	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Upper-airway cough syndrome	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders		0/1	48	21,1	11	22,9	37	77,1	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,6455	1,42	0,31	6,48	0,8186
Skin and subcutaneous tissue disorders		2	164	71,9	30	18,3	134	81,7	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,3539	1,41	0,68	2,90	
Skin and subcutaneous tissue disorders		3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	4	30,8	9	69,2	0,5407	0,62	0,14	2,87	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5690	>999.99	0,00	NE	0,1751
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0536	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3576	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5802	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5062	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5637	>999.99	0,00	NE	0,3110
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1687	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,7219	0,66	0,07	6,42	0,1749
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1866	3,71	0,46	29,79	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2673	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	0,1921
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1438	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3718	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Eczema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,2817	>999.99	0,00	NE	0,1141
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	2	164	71,9	13	7,9	151	92,1	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0595	5,69	0,74	43,74	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,5695	0,50	0,05	5,58	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	0/1	48	21,1	6	12,5	42	87,5	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,2133	>999.99	0,00	NE	0,3155
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	2	164	71,9	14	8,5	150	91,5	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,1064	3,19	0,72	14,10	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,9698	0,96	0,13	6,92	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,8348	0,77	0,06	9,16	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1971	0,19	0,01	3,18	0,4494
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6662	0,68	0,12	3,90	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Vascular disorders	White coat hypertension	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0190	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	White coat hypertension	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	White coat hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 17:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	27	17,6	126	82,4	70	61,9	26	37,1	44	62,9	<.0001	0,29	0,16	0,51	0,9396
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	19	16,8	14	73,7	5	26,3	0,0031	0,25	0,10	0,67	
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	10	29,4	24	70,6	21	18,6	14	66,7	7	33,3	<.0001	0,17	0,07	0,43	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	19	12,4	134	87,6	70	61,9	17	24,3	53	75,7	0,0024	0,36	0,18	0,71	0,9349
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	11	57,9	8	42,1	0,0039	0,18	0,05	0,66	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	10	29,4	24	70,6	21	18,6	11	52,4	10	47,6	0,0007	0,22	0,09	0,56	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Eosinophilia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1391	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1172	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,6890
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1266	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,4138	0,33	0,02	5,40	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0666	0,19	0,03	1,32	0,6761

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0438	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	4	19,0	17	81,0	0,0081	0,08	0,01	0,80	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,3757	0,44	0,07	2,82	0,6427
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,1213	0,29	0,06	1,52	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0685	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	9	12,9	61	87,1	<.0001	0,04	0,00	0,31	0,6590
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0505	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	4	19,0	17	81,0	0,0044	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1266	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutrophilia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,0175	0,11	0,01	1,00	0,6222
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,9342	0,89	0,06	14,29	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1472	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders		Europe and Middle East	153	67,1	20	13,1	133	86,9	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,4337	1,55	0,51	4,68	0,8298
Cardiac disorders		North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3514	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders		Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2630	3,26	0,36	29,28	
Cardiac disorders		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,6660	1,62	0,18	15,02	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0024	0,00	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7477	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Angina pectoris	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Arteriosclerosis coronary artery	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5283	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Arteriosclerosis coronary artery	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Arteriosclerosis coronary artery	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Arteriosclerosis coronary artery	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,9440	0,94	0,18	4,93	0,6200
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4315	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7257	0,61	0,04	9,78	
Cardiac disorders	Atrial flutter	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4858	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Atrial flutter	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial flutter	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial flutter	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial tachycardia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Atrial tachycardia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial tachycardia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3918	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial tachycardia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Bundle branch block left	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Bundle branch block left	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Bundle branch block left	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Bundle branch block left	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Bundle branch block right	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0019	0,00	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Bundle branch block right	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Bundle branch block right	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Bundle branch block right	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7928	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2755	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5104	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4923	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiomegaly	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiomegaly	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiomegaly	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2888	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiomegaly	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cor pulmonale	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cor pulmonale	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cor pulmonale	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cor pulmonale	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Myocarditis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3918	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Palpitations	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Palpitations	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Palpitations	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Palpitations	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Sinus arrhythmia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Sinus arrhythmia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Sinus arrhythmia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus arrhythmia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,6972	0,61	0,05	7,57	0,5687
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4643	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3527	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Tachycardia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Tachycardia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Tachycardia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Tachycardia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999,99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,1197	0,35	0,09	1,39	0,5085
Ear and labyrinth disorder:		North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5351	>999,99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Ear discomfort	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999,99	0,00	NE	1,0000
Ear and labyrinth disorder:	Ear discomfort	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Ear discomfort	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Ear discomfort	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Ear pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,2290	0,19	0,01	3,65	0,7111
Ear and labyrinth disorder:	Ear pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Ear pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Ear pain	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5351	>999,99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Hypoacusis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7855	>999,99	0,00	NE	0,9964
Ear and labyrinth disorder:	Hypoacusis	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Hypoacusis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Hypoacusis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Tinnitus	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5450	0,43	0,03	6,97	1,0000
Ear and labyrinth disorder:	Tinnitus	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Tinnitus	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Tinnitus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Vertigo	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1395	0,23	0,03	1,84	0,8971
Ear and labyrinth disorder:	Vertigo	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Vertigo	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Ear and labyrinth disorder:	Vertigo	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Endocrine disorders:		Europe and Middle East	153	67,1	11	7,2	142	92,8	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5708	1,56	0,33	7,25	0,4890
Endocrine disorders:		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999,99	0,00	NE	
Endocrine disorders:		Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1118	>999,99	0,00	NE	
Endocrine disorders:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Adrenal insufficiency	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999,99	0,00	NE	1,0000
Endocrine disorders:	Adrenal insufficiency	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Adrenal insufficiency	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Adrenal insufficiency	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Hyperthyroidism	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,3416	0,42	0,07	2,67	0,8745
Endocrine disorders:	Hyperthyroidism	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999,99	0,00	NE	
Endocrine disorders:	Hyperthyroidism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Hyperthyroidism	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Hypothyroidism	Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1300	>999,99	0,00	NE	1,0000
Endocrine disorders:	Hypothyroidism	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6831	>999,99	0,00	NE	
Endocrine disorders:	Hypothyroidism	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1118	>999,99	0,00	NE	
Endocrine disorders:	Hypothyroidism	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Thyroiditis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Endocrine disorders:	Thyroiditis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Endocrine disorders:	Thyroiditis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6374	>999,99	0,00	NE	
Endocrine disorders:	Thyroiditis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:		Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,4654	0,60	0,15	2,43	0,6462
Eye disorders:		North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999,99	0,00	NE	
Eye disorders:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Eye disorders:	Blepharitis	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3930	>999,99	0,00	NE	1,0000
Eye disorders:	Blepharitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Blepharitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Blepharitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Blindness unilateral	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1472	0,00	0,00	NE	1,0000
Eye disorders:	Blindness unilateral	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Blindness unilateral	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Blindness unilateral	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Cataract	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0044	0,00	0,00	NE	0,1682
Eye disorders:	Cataract	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Eye disorders:	Cataract	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Cataract	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Eye disorders:	Diabetic retinopathy	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7369	>999,99	0,00	NE	1,0000
Eye disorders:	Diabetic retinopathy	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Diabetic retinopathy	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders:	Diabetic retinopathy	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Eye disorders	Dry eye	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Dry eye	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Eye disorders	Dry eye	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Dry eye	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Erythema of eyelid	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Erythema of eyelid	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Erythema of eyelid	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Erythema of eyelid	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eye discharge	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Eye discharge	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Eye discharge	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eye discharge	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eye pruritus	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Eye pruritus	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Eye pruritus	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eye pruritus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelid rash	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4984	>999.99	0,00	NE	1,0000
Eye disorders	Eyelid rash	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelid rash	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelid rash	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelids pruritus	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Eyelids pruritus	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Eyelids pruritus	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Eyelids pruritus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Glaucoma	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Eye disorders	Glaucoma	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Eye disorders	Glaucoma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Glaucoma	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Macular degeneratioc	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Eye disorders	Macular degeneratioc	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Macular degeneratioc	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Macular degeneratioc	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vision blurrec	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Vision blurrec	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders	Vision blurrec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vision blurrec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual acuity reducec	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	1,0000
Eye disorders	Visual acuity reducec	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual acuity reducec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual acuity reducec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual impairment	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0402	0,00	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Eye disorders	Visual impairment	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual impairment	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Visual impairment	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vitreous floaters	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Eye disorders	Vitreous floaters	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999,99	0,00	NE	
Eye disorders	Vitreous floaters	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Vitreous floaters	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	68	44,4	85	55,6	70	61,9	30	42,9	40	57,1	0,0946	0,69	0,44	1,07	0,0197
Gastrointestinal disorder:		North America	12	5,3	8	66,7	4	33,3	3	2,7	3	100,0	0	0,0	0,0131	0,13	0,02	0,84	
Gastrointestinal disorder:		Central and South America	29	12,7	10	34,5	19	65,5	19	16,8	16	84,2	3	15,8	0,0005	0,24	0,10	0,57	
Gastrointestinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	13	38,2	21	61,8	21	18,6	12	57,1	9	42,9	0,0173	0,38	0,17	0,87	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal distensior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Abdominal distensior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5637	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal distensior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal distensior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,2165	0,39	0,09	1,81	0,9915
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,7277	1,53	0,14	16,92	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain lower	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain lower	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain lower	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain lower	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain upper	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5007	0,54	0,09	3,36	0,3478
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain upper	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain upper	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain upper	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0650	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal wall haematom:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7416	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Abdominal wall haematom:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal wall haematom:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal wall haematom:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Anal incontinence	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Anal incontinence	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Anal incontinence	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Anal incontinence	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Aphthous ulcer	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1573	0,00	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Aphthous ulcer	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Aphthous ulcer	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Aphthous ulcer	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7548	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Colitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Constipation	Europe and Middle East	153	67,1	21	13,7	132	86,3	70	61,9	12	17,1	58	82,9	0,1867	0,62	0,30	1,27	0,5163
Gastrointestinal disorder:	Constipation	North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3644	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Constipation	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,5803	0,62	0,12	3,36	
Gastrointestinal disorder:	Constipation	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	4	19,0	17	81,0	0,6854	0,77	0,21	2,77	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Europe and Middle East	153	67,1	18	11,8	135	88,2	70	61,9	12	17,1	58	82,9	0,1180	0,56	0,26	1,17	0,4044
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	North America	12	5,3	5	41,7	7	58,3	3	2,7	3	100,0	0	0,0	0,0030	0,12	0,02	0,63	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1011	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	3	14,3	18	85,7	0,0861	0,23	0,04	1,42	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3535	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dry mouth	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5407	0,58	0,10	3,42	0,9390
Gastrointestinal disorder:	Dry mouth	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dry mouth	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dry mouth	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Dyspepsia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1737	0,22	0,02	2,42	0,9334
Gastrointestinal disorder:	Dyspepsia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dyspepsia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2248	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dyspepsia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dysphagia	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2310	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Dysphagia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dysphagia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Dysphagia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Faecaloma	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,6083	0,49	0,03	7,86	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Faecaloma	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Faecaloma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Faecaloma	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Flatulence	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Flatulence	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Flatulence	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Flatulence	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric disorder	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1266	0,00	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastric disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastritis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	0,1185
Gastrointestinal disorder:	Gastritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2207	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0191	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal haemorrhag	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal haemorrhag	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal haemorrhag	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4777	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrooesophageal reflux disease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	0,5382
Gastrointestinal disorder:	Gastrooesophageal reflux disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrooesophageal reflux disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrooesophageal reflux disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0455	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Haemorrhoids	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7034	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Haemorrhoids	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Haemorrhoids	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Haemorrhoids	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Ileus	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Ileus	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Ileus	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3805	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Ileus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4542	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6374	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Large intestinal obstruction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6260	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Large intestinal obstruction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Large intestinal obstruction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Large intestinal obstruction	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Lip pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Lip pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Lip pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Lip pain	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6310	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Lip swelling	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Lip swelling	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Lip swelling	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Lip swelling	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6310	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Melaena	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorder:	Melaena	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Melaena	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Melaena	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Europe and Middle East	153	67,1	19	12,4	134	87,6	70	61,9	15	21,4	55	78,6	0,0088	0,40	0,19	0,81	0,3732
Gastrointestinal disorder:	Nausea	North America	12	5,3	5	41,7	7	58,3	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,1408	0,26	0,04	1,74	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	11	57,9	8	42,1	0,0110	0,27	0,09	0,79	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0558	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Odynophagia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7316	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Odynophagia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Odynophagia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3736	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Odynophagia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4795	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophagitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Oesophagitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophagitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophagitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral discharge	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Gastrointestinal disorder:	Oral discharge	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral discharge	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral discharge	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral dysaesthesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Oral dysaesthesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral dysaesthesia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4386	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral dysaesthesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Oral pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oral pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Stomatitis	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,6978	0,70	0,12	4,21	0,2831
Gastrointestinal disorder:	Stomatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Stomatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	4	21,1	15	78,9	0,0103	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Stomatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Swollen tongue	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Swollen tongue	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Swollen tongue	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Swollen tongue	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Toothache	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Toothache	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Toothache	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Toothache	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Europe and Middle East	153	67,1	12	7,8	141	92,2	70	61,9	12	17,1	58	82,9	0,0054	0,32	0,14	0,74	0,7416
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,7046	0,65	0,07	6,27	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,2624	0,45	0,11	1,89	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	3	14,3	18	85,7	0,0948	0,18	0,02	1,73	
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	78	51,0	75	49,0	70	61,9	38	54,3	32	45,7	0,0509	0,67	0,45	1,00	0,4236
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	8	66,7	4	33,3	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,6736	1,60	0,18	14,50	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	14	48,3	15	51,7	19	16,8	7	36,8	12	63,2	0,5319	1,35	0,53	3,43	
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	13	38,2	21	61,8	21	18,6	9	42,9	12	57,1	0,1901	0,56	0,23	1,35	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Europe and Middle East	153	67,1	25	16,3	128	83,7	70	61,9	9	12,9	61	87,1	0,8586	0,93	0,42	2,04	0,5532
General disorders and administration site conditions	Asthenia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	4	21,1	15	78,9	0,2248	0,36	0,07	2,00	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,6546	0,66	0,11	4,08	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest discomfort	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,2443	0,45	0,11	1,79	0,1335
General disorders and administration site conditions	Chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3345	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4304	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chills	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4175	>999,99	0,00	NE	0,4192
General disorders and administration site conditions	Chills	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chills	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2918	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chills	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1441	>999,99	0,00	NE	0,1174
General disorders and administration site conditions	Death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Death	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Discomfort	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Discomfort	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1470	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Facial pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Europe and Middle East	153	67,1	37	24,2	116	75,8	70	61,9	19	27,1	51	72,9	0,0794	0,60	0,33	1,07	0,9630
General disorders and administration site conditions	Fatigue	North America	12	5,3	6	50,0	6	50,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,9942	0,99	0,11	8,91	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	4	21,1	15	78,9	0,6753	0,74	0,19	2,98	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,8358	0,83	0,14	4,77	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3588	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,2600	0,33	0,05	2,46	0,3489
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1069	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gravitational oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Hernia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Hernia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5233	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2995	>999,99	0,00	NE	0,6857
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,9850	1,02	0,08	13,12	
General disorders and administration site conditions	Influenza like illness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0373	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Localised oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Malaise	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3456	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Mucosal inflammator	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
administration site	Mucosal inflammator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
administration site	Mucosal inflammator	South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3736	>999.99	0,00	NE	
administration site	Mucosal inflammator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
administration site	Non-cardiac chest pair	Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,8774	0,83	0,08	8,42	0,9016
administration site	Non-cardiac chest pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
administration site	Non-cardiac chest pair	South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
administration site	Non-cardiac chest pair	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
administration site	Oedema	Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1961	0,28	0,04	2,17	1,0000
administration site	Oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Europe and Middle East	153	67,1	11	7,2	142	92,8	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,6262	0,76	0,26	2,28	0,6771
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,6986	1,60	0,14	17,69	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Pain	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3424	>999.99	0,00	NE	0,4564
General disorders and administration site conditions	Pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pain	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pain	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7390	0,63	0,04	10,02	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3002	0,24	0,01	4,36	1,0000
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Peripheral swelling	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Europe and Middle East	153	67,1	13	8,5	140	91,5	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,6743	1,32	0,36	4,79	0,9311
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Asia-Pacific	34	14,9	8	23,5	26	76,5	21	18,6	4	19,0	17	81,0	0,7917	0,85	0,24	2,93	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7409	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Hepatobiliary disorders		Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3123	>999,99	0,00	NE	0,4957
Hepatobiliary disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,5714	0,45	0,03	7,69	
Hepatobiliary disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7034	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6260	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,1615
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0614	0,00	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hyperbilirubinaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6229	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Liver injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Immune system disorder		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	0,5501
Immune system disorder		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Immune system disorder		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Hypersensitivity	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Immune system disorder:	Hypersensitivity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Hypersensitivity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Immune system disorder:	Hypersensitivity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Europe and Middle East	153	67,1	79	51,6	74	48,4	70	61,9	25	35,7	45	64,3	0,8197	1,06	0,67	1,67	0,4274
Infections and infestation:		North America	12	5,3	7	58,3	5	41,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:		Central and South America	29	12,7	15	51,7	14	48,3	19	16,8	13	68,4	6	31,6	0,8719	0,94	0,44	1,99	
Infections and infestation:		Asia-Pacific	34	14,9	16	47,1	18	52,9	21	18,6	5	23,8	16	76,2	0,6800	1,24	0,44	3,47	
Infections and infestation:	Appendicitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Appendicitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0679	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Asymptomatic bacteriuri:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Asymptomatic bacteriuri:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Asymptomatic bacteriuri:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0947	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Asymptomatic bacteriuri:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bacteriuria	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Bacteriuria	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bacteriuria	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bacteriuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Body tinea	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Body tinea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Body tinea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Body tinea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0455	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,0077	0,18	0,05	0,71	0,3294
Infections and infestation:	Bronchitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0896	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4431	>999,99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	COVID-19	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	COVID-19	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0455	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Campylobacter gastroenteriti	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4921	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Campylobacter gastroenteriti	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Campylobacter gastroenteriti	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Campylobacter gastroenteriti	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,8415	>999.99	0,00	NE	0,9972
Infections and infestation:	Candida infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4477	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Cellulitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4101	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis of male external genital organ	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Cellulitis of male external genital organ	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis of male external genital organ	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis of male external genital organ	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Chlamydial infectior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Chlamydial infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Chlamydial infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Chlamydial infectior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Conjunctivitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Conjunctivitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Conjunctivitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3442	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Conjunctivitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cystitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Cystitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cystitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Cystitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0888	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Erysipelas	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Folliculitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Folliculitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Folliculitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Folliculitis	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5188	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Gastric infectior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Gastric infectior	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Gastric infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Gastric infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Gastroenteritis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6293	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Gastroenteritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Gastroenteritis	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,2076	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Gastroenteritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Gingivitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Gingivitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Gingivitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Gingivitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes virus infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7576	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Herpes virus infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Herpes virus infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes virus infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5195	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Herpes zoster	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7669	1,39	0,16	12,49	1,0000
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3790	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Influenza	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Localised infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Localised infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Localised infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Localised infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	12	7,8	141	92,2	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,2623	0,56	0,20	1,57	0,8185
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8778	0,80	0,05	12,88	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Nasopharyngitis	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,8183	1,30	0,14	11,86	0,4357
Infections and infestation:	Nasopharyngitis	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Nasopharyngitis	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1745	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Nasopharyngitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5064	0,39	0,02	6,75	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0358	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Onychomycosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Onychomycosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Onychomycosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Onychomycosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Oral candidiasis	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,9316	0,93	0,17	5,07	1,0000
Infections and infestation:	Oral candidiasis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Oral candidiasis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Oral candidiasis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Oral herpes	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4837	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Oral herpes	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Oral herpes	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Oral herpes	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	26	17,0	127	83,0	70	61,9	8	11,4	62	88,6	0,6423	1,21	0,54	2,72	0,7834
Infections and infestation:	Pneumonia	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	4	21,1	15	78,9	0,6972	0,76	0,20	2,97	
Infections and infestation:	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,8778	0,88	0,17	4,48	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3285	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5032	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pulmonary tuberculosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pulmonary tuberculosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pulmonary tuberculosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pulmonary tuberculosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pyelonephritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7494	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pyelonephritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pyelonephritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pyelonephritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5097	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Relapsing fever	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4257	>999.99	0,00	NE	0,2575
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1573	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,6900	0,57	0,04	9,18	
Infections and infestation:	Rhinitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7671	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Rhinitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Rhinitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Rhinitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5603	0,45	0,03	7,17	0,7617
Infections and infestation:	Sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1405	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Septic shock	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1881	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infectior	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3431	>999.99	0,00	NE	0,7071
Infections and infestation:	Skin infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infectior	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,7574	0,65	0,04	10,38	
Infections and infestation:	Skin infectior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Tooth infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	Tooth infectior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Tooth infectior	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Tooth infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,3591	0,51	0,12	2,20	0,4720
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4008	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	Europe and Middle East	153	67,1	13	8,5	140	91,5	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,4110	0,66	0,24	1,78	0,5972
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,1260	0,30	0,06	1,54	
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,6034	1,77	0,20	15,53	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0630	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Viral upper respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Viral upper respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Viral upper respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Viral upper respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Europe and Middle East	153	67,1	21	13,7	132	86,3	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,8807	0,92	0,33	2,59	0,6926
Injury, poisoning and procedural complication:		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2167	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complication:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1836	0,19	0,01	2,99	
Injury, poisoning and procedural complication:	Contusion	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0720	0,13	0,01	1,63	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Contusion	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Contusion	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Contusion	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Eschar	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Eschar	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Eschar	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Eschar	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Face injury	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4408	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Face injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Face injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Face injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,4374	0,52	0,10	2,79	0,9552
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Incision site pair	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Incision site pair	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Incision site pair	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Incision site pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Infusion related reaction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Infusion related reaction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complication:	Infusion related reaction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Infusion related reaction	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Limb injury	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5706	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Limb injury	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Limb injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Limb injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Pelvic fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7257	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Pelvic fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Pelvic fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Pelvic fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Procedural pair	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7237	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Procedural pair	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Procedural pair	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Procedural pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,4650
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0285	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Skin wound	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complication:	Skin wound	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Skin wound	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2167	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Skin wound	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Spinal compression fracture	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0010	0,00	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Spinal compression fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Spinal compression fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Spinal compression fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Splenic injury	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7651	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Splenic injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Splenic injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Splenic injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Stress fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Stress fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Stress fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Stress fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Wound complicati	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1470	0,00	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Wound complicati	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Wound complicati	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Wound complicati	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Europe and Middle East	153	67,1	37	24,2	116	75,8	70	61,9	17	24,3	53	75,7	0,0591	0,56	0,30	1,03	0,4002
Investigations		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,4221	0,50	0,09	2,83	
Investigations		Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	19	16,8	6	31,6	13	68,4	0,8937	0,93	0,32	2,71	
Investigations		Asia-Pacific	34	14,9	16	47,1	18	52,9	21	18,6	7	33,3	14	66,7	0,6573	0,81	0,33	2,03	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,8821	0,84	0,08	8,70	0,8456
Investigations	Alanine aminotransferase increased	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,5390	0,42	0,03	7,07	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Investigations	Amylase increasec	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Amylase increasec	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Amylase increasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Amylase increasec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7593	1,41	0,16	12,81	0,5709

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5789	0,46	0,03	7,43	0,3520
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,2117	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Blood lactate dehydrogenase increased	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,9149	1,13	0,11	11,32	
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood parathyroid hormone decreased	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4431	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Blood phosphorus decrease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0031	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood phosphorus decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1458	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood phosphorus increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood phosphorus increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood potassium decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood potassium decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood potassium decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood potassium decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood pressure increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decrease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decrease	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone decrease	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increase	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5492	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increase	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3024	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Blood thyroid stimulating hormone increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood urea abnormal	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood urea abnormal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood urea abnormal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood urea abnormal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1287	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood uric acid increase	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7416	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood uric acid increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood uric acid increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood uric acid increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	C-reactive protein increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	C-reactive protein increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	C-reactive protein increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	C-reactive protein increase	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Electrocardiogram QT prolonge	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1539	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Electrocardiogram QT prolonge	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Electrocardiogram QT prolonge	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Electrocardiogram QT prolonge	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eosinophil count	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6709	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Eosinophil count	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eosinophil count	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eosinophil count	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Fibrin D dimer increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Investigations	Fibrin D dimer increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Fibrin D dimer increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Fibrin D dimer increase	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3429	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5104	>999,99	0,00	NE	
Investigations	International normalised ratio increased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0194	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	International normalised ratio increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Thyroxine free increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0014	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Thyroxine free increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Thyroxine free increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Thyroxine free increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine decrease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Tri-iodothyronine decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine decrease	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Tri-iodothyronine free decreased	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Urine calcium increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Urine calcium increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine calcium increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine calcium increase	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4431	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Urine leukocyte esterase positive	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Weight decrease	Europe and Middle East	153	67,1	10	6,5	143	93,5	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,4965	0,68	0,22	2,08	0,0477
Investigations	Weight decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0555	0,00	0,00	NE	
Investigations	Weight decrease	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,5521	0,55	0,07	4,10	
Investigations	Weight decrease	Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1366	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Weight increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Weight increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight increase	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5104	>999.99	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,0005	0,00	0,00	NE	0,4676
Investigations	White blood cell count decreased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0532	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	3	14,3	18	85,7	0,0238	0,11	0,01	1,09	
Investigations	White blood cell count increased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1470	0,00	0,00	NE	0,3827
Investigations	White blood cell count increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count increased	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6434	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	White blood cells urine positive	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Investigations	White blood cells urine positive	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cells urine positive	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cells urine positive	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Europe and Middle East	153	67,1	59	38,6	94	61,4	70	61,9	21	30,0	49	70,0	0,9879	1,00	0,60	1,68	0,4724
Metabolism and nutrition disorders		North America	12	5,3	7	58,3	5	41,7	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,7360	0,76	0,15	3,80	
Metabolism and nutrition disorders		Central and South America	29	12,7	14	48,3	15	51,7	19	16,8	11	57,9	8	42,1	0,4271	0,71	0,30	1,66	
Metabolism and nutrition disorders		Asia-Pacific	34	14,9	17	50,0	17	50,0	21	18,6	4	19,0	17	81,0	0,3305	1,73	0,57	5,27	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4943	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Cachexia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Europe and Middle East	153	67,1	32	20,9	121	79,1	70	61,9	17	24,3	53	75,7	0,2069	0,68	0,37	1,24	0,2662
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3514	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	8	42,1	11	57,9	0,1450	0,44	0,14	1,36	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,6670	1,42	0,28	7,18	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,6041	0,49	0,03	7,80	0,4910
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3514	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2712	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3304	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetes mellitus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7855	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Folate deficiency	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4728	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Gout	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Gout	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1608	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3442	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,8290	0,83	0,16	4,46	0,2738
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0555	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,7728	0,67	0,04	10,66	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,6076	0,49	0,03	7,92	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemic crisis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,8070	1,32	0,14	12,40	0,6194
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1629	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4123	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4837	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypermagnesaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0614	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperphosphataemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0614	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperproteinaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypertriglyceridaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5104	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2387	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperuricaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4795	>999,99	0,00	NE	0,8784
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,7975	0,77	0,11	5,51	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,5510	0,58	0,09	3,61	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2994	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3634	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypochloraemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4909	>999,99	0,00	NE	0,2822
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2248	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1757	>999.99	0,00	NE	0,0890
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,3508	0,29	0,02	4,65	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,7208	0,60	0,04	10,16	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1480	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9423	1,09	0,11	10,38	0,8824
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypomagnesaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Europe and Middle East	153	67,1	12	7,8	141	92,2	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,2180	3,40	0,43	26,88	0,2159
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,2163	0,20	0,01	3,31	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,4338	2,37	0,26	21,80	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,6494	0,67	0,12	3,79	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4629	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,3042	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoproteinaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Increased appetite	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3720	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4092	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	42	27,5	111	72,5	70	61,9	18	25,7	52	74,3	0,2194	0,70	0,39	1,24	0,5204
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		North America	12	5,3	6	50,0	6	50,0	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,0629	0,14	0,01	1,56	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Central and South America	29	12,7	6	20,7	23	79,3	19	16,8	7	36,8	12	63,2	0,1872	0,46	0,14	1,50	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	6	28,6	15	71,4	0,0334	0,29	0,09	0,97	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Europe and Middle East	153	67,1	15	9,8	138	90,2	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,4372	0,68	0,25	1,83	0,4340
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2888	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	3	14,3	18	85,7	0,2658	0,40	0,08	2,09	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4307	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	Europe and Middle East	153	67,1	11	7,2	142	92,8	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,7146	0,80	0,24	2,65	0,4379
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,7796	1,29	0,21	7,83	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,1000	0,16	0,01	1,87	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Bone pain	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3264	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Bone pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Bone pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Bone pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,8768	1,20	0,12	11,70	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4438	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Joint swelling	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Joint swelling	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Joint swelling	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Joint swelling	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Limb discomfort	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Limb discomfort	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Limb discomfort	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Limb discomfort	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscle spasms	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7091	0,63	0,05	7,52	0,5921
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscle spasms	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscle spasms	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2712	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscle spasms	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,2819	0,22	0,01	4,24	0,3649
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1172	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5350	0,57	0,10	3,42	0,8010
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal chest pain	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,5915	0,46	0,03	8,34	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6625	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal discomfort	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal discomfort	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal discomfort	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal discomfort	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7237	>999.99	0,00	NE	0,0387
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0455	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal stiffness	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal stiffness	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal stiffness	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Musculoskeletal stiffness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Myalgia	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3638	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Myalgia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Myalgia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Myalgia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Neck pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Neck pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Neck pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Neck pain	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5188	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteoarthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5444	0,43	0,03	6,96	0,8784
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteoarthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteoarthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2888	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteoarthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteonecrosis of jaw	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteonecrosis of jaw	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteonecrosis of jaw	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteonecrosis of jaw	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteopenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4123	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Osteopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,2545	0,32	0,04	2,51	0,8890
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0614	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,9847	0,97	0,06	15,56	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,1610	0,21	0,02	2,33	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in jaw	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1128	0,00	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in jaw	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in jaw	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in jaw	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3342	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal osteoarthritis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal osteoarthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal osteoarthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2888	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal osteoarthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3420	0,29	0,02	4,12	0,7159
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0455	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,3002	0,48	0,11	2,00	0,9519
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,2391	0,25	0,02	2,96	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,4581	0,36	0,02	6,00	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7237	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Basal cell carcinoma	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5442	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Benign neoplasm of thyroid gland	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4729	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1539	0,00	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Haemangioma	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasn	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasn	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasn	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Infected neoplasn	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Papilloma	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0455	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0027	0,00	0,00	NE	0,7421
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8320	0,74	0,05	11,86	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7565	>999,99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	28	18,3	125	81,7	70	61,9	13	18,6	57	81,4	0,1324	0,59	0,29	1,18	0,7233
Nervous system disorder:		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,6503	0,60	0,06	5,75	
Nervous system disorder:		Central and South America	29	12,7	7	24,1	22	75,9	19	16,8	6	31,6	13	68,4	0,2967	0,54	0,17	1,75	
Nervous system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	8	23,5	26	76,5	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,4538	1,80	0,38	8,63	
Nervous system disorder:	Amnesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Nervous system disorder:	Amnesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Amnesia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Amnesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ataxia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Ataxia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ataxia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ataxia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Carotid arteriosclerosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Carotid arteriosclerosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Carotid arteriosclerosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Carotid arteriosclerosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6481	>999,99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999,99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0014	0,00	0,00	NE	0,1885
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5351	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Depressed level of consciousness	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Depressed level of consciousness	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Depressed level of consciousness	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3304	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Depressed level of consciousness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1454	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dizziness	Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,3534	0,49	0,11	2,25	0,3520
Nervous system disorder:	Dizziness	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Dizziness	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,2118	0,31	0,05	2,11	
Nervous system disorder:	Dizziness	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5104	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Dizziness postural	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7237	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Dizziness postural	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dizziness postural	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dizziness postural	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dysaesthesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Dysaesthesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dysaesthesia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8248	0,73	0,05	11,72	
Nervous system disorder:	Dysaesthesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dysgeusia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2600	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Dysgeusia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dysgeusia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Dysgeusia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Essential tremor	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Essential tremor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Essential tremor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2421	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Essential tremor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5283	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Table with 21 columns: MedDRA System Organ Class, MedDRA Preferred Term, Level, Atezolizumab (N=228) statistics, Chemotherapy (N=113) statistics, Atezolizumab vs. Chemotherapy statistics (log-rank, Hazard Ratio, Interaction Test). Rows list various adverse events like Headache, Hypoaesthesia, Ischaemic cerebral infarction, etc.

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Psychiatric disorder:	Reading disorder	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7548	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:	Reading disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Reading disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Reading disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Sitophobia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Psychiatric disorder:	Sitophobia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Sitophobia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Sitophobia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorder:	Sleep disorder	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3621	0,30	0,02	4,78	1,0000
Psychiatric disorder:	Sleep disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Sleep disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Sleep disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	17	11,1	136	88,9	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,8015	1,14	0,41	3,19	0,4430
Renal and urinary disorder:		North America	12	5,3	5	41,7	7	58,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:		Central and South America	29	12,7	6	20,7	23	79,3	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,6742	1,67	0,15	18,44	
Renal and urinary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7732	1,37	0,16	11,96	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,6864	0,71	0,13	3,80	1,0000
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Chronic kidney disease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Chronic kidney disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Chronic kidney disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Chronic kidney disease	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Dysuria	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6751	>999.99	0,00	NE	0,4131
Renal and urinary disorder:	Dysuria	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Dysuria	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Dysuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Glomerulonephritis chronic	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Glomerulonephritis chronic	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Glomerulonephritis chronic	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Glomerulonephritis chronic	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0679	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Glycosuria	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorder:	Glycosuria	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Glycosuria	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Glycosuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7717	0,69	0,06	8,24	0,6340
Renal and urinary disorder:	Haematuria	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3304	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4095	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Hydronephrosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorder:	Hydronephrosis	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Hydronephrosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Hydronephrosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Incontinence	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1539	0,00	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Incontinence	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Incontinence	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Incontinence	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Nephrolithiasis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Nephrolithiasis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Nephrolithiasis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Nephrolithiasis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Nocturia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Nocturia	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Nocturia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Nocturia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Pollakiuria	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4393	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Pollakiuria	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Pollakiuria	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Pollakiuria	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Proteinuria	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4120	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Proteinuria	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Proteinuria	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Proteinuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorder:	Renal cyst	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Renal cyst	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Renal cyst	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Renal cyst	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary incontinence	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5342	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Urinary incontinence	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary incontinence	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary incontinence	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9683	0,95	0,09	10,50	0,7411
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary tract obstructio:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorder:	Urinary tract obstructio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary tract obstructio:	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary tract obstructio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3124	>999.99	0,00	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4623	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasi:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999.99	0,00	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasi:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasi:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasi:	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Breast pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5283	>999.99	0,00	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Gynaecomastia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatic cyst	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Prostatitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7257	>999.99	0,00	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Uterine haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,8348	>999.99	0,00	NE	0,9972
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Vaginal haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	73	47,7	80	52,3	70	61,9	26	37,1	44	62,9	0,8875	1,03	0,65	1,63	0,3497
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		North America	12	5,3	8	66,7	4	33,3	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,6011	0,65	0,13	3,25	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Central and South America	29	12,7	14	48,3	15	51,7	19	16,8	10	52,6	9	47,4	0,5946	0,79	0,33	1,88	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	22	64,7	12	35,3	21	18,6	6	28,6	15	71,4	0,1495	1,94	0,78	4,86	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Asthma	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Asthma	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Asthma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Asthma	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5032	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Atelectasis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7995	>999,99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Atelectasis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Atelectasis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Atelectasis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Bronchospasm	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Bronchospasm	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Bronchospasm	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,6187	0,49	0,03	8,34	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Bronchospasm	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,8926	1,12	0,23	5,47	0,9765
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,5195	2,10	0,21	20,89	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Cough	Europe and Middle East	153	67,1	26	17,0	127	83,0	70	61,9	9	12,9	61	87,1	0,8310	1,09	0,50	2,35	0,0305
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Cough	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5188	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Cough	Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,4373	2,39	0,25	23,17	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Cough	Asia-Pacific	34	14,9	13	38,2	21	61,8	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,0194	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dysphonia	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7375	0,68	0,07	6,60	0,2478
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dysphonia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dysphonia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dysphonia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Europe and Middle East	153	67,1	38	24,8	115	75,2	70	61,9	11	15,7	59	84,3	0,8073	1,09	0,55	2,18	0,1869
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Central and South America	29	12,7	7	24,1	22	75,9	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1144	4,70	0,57	39,15	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1642	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7257	>999,99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7614	0,69	0,06	7,89	0,9983
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2288	0,21	0,01	3,44	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Emphysema	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Emphysema	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Emphysema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Emphysema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2635	>999.99	0,00	NE	0,3108
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0455	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,7980	0,86	0,26	2,82	0,2398
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0555	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,3332	0,32	0,03	3,60	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,8446	1,18	0,23	6,00	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hiccups	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hiccups	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hiccups	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,3173	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hiccups	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypocapnia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4831	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypocapnia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypocapnia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypocapnia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Increased bronchial secretio:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4831	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Increased bronchial secretio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Increased bronchial secretio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Increased bronchial secretio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Interstitial lung disease:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9962
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Interstitial lung disease:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Interstitial lung disease:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Interstitial lung disease:	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage:	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract congestion	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7353	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract congestion	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract congestion	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract congestion	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract inflammator	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract inflammator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract inflammator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Lower respiratory tract inflammator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal congestior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7034	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal congestior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal congestior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal congestior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal dryness	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6331	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal dryness	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal dryness	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Nasal dryness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Oropharyngeal pair	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Oropharyngeal pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Oropharyngeal pair	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Oropharyngeal pair	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Painful respirator	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1486	0,00	0,00	NE	0,3369

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Painful respirator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Painful respirator	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3657	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Painful respirator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,2785	3,01	0,37	24,37	0,4821
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,4272	0,39	0,04	4,32	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4602	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1550	>999,99	0,00	NE	0,0115
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4643	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1967	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0566	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,2628	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Productive cough	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4017	>999,99	0,00	NE	0,0702
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Productive cough	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Productive cough	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2429	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Productive cough	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8405	1,27	0,13	12,61	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary congestior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary congestior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary congestior	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,5973	0,48	0,03	7,94	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary congestior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0936	0,23	0,03	1,48	0,3710
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1069	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary haemorrhage	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999,99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary haemorrhage	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary haemorrhage	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory disorder:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory disorder:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory disorder:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory disorder:	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4602	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,5155
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinitis allergic	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinitis allergic	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinitis allergic	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2429	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinitis allergic	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinorrhoea	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5283	>999.99	0,00	NE	0,4465
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinorrhoea	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinorrhoea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,3042	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Rhinorrhoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Sputum discoloured	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5716	0,46	0,03	7,33	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Sputum discoloured	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Sputum discoloured	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Sputum discoloured	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Tachypnoea	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Tachypnoea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Tachypnoea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Tachypnoea	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Upper-airway cough syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Upper-airway cough syndrome	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Upper-airway cough syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Upper-airway cough syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Europe and Middle East	153	67,1	30	19,6	123	80,4	70	61,9	11	15,7	59	84,3	0,8849	1,05	0,52	2,13	0,9107
Skin and subcutaneous tissue disorders		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,9839	1,02	0,11	9,21	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,4535	1,86	0,36	9,65	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,9989	1,00	0,19	5,24	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1784	0,22	0,02	2,45	0,8945
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Alopecia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1573	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Decubitus ulcer	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5496	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dermatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5535	0,44	0,03	7,08	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Drug eruption	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5950	1,52	0,32	7,31	0,9204
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,4499	0,41	0,04	4,53	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Dry skin	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1266	0,00	0,00	NE	0,6099

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4101	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Ecchymosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6665	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Erythema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Hyperhidrosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Nail disorder	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Night sweats	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pain of skin	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pityriasis rosea	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	Europe and Middle East	153	67,1	12	7,8	141	92,2	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,6979	1,29	0,35	4,73	0,3406
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3794	>999,99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,0679	>999,99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Pruritus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999,99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Psoriasis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Europe and Middle East	153	67,1	15	9,8	138	90,2	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1275	3,00	0,68	13,18	0,0728
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0455	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2533	3,35	0,37	30,18	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,2612	>999,99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7116	0,63	0,05	7,67	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,2665	0,37	0,06	2,27	0,5511
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2248	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash maculo-papular	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6410	>999,99	0,00	NE	
Vascular disorders		Europe and Middle East	153	67,1	18	11,8	135	88,2	70	61,9	7	10,0	63	90,0	0,8046	0,89	0,36	2,19	0,6541
Vascular disorders		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,2693	>999,99	0,00	NE	
Vascular disorders		Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,7715	0,75	0,11	5,32	
Vascular disorders		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,9517	0,95	0,17	5,24	
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5283	>999,99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Aortic arteriosclerosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Vascular disorders	Arterial insufficiency	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Vascular disorders	Arterial insufficiency	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Arterial insufficiency	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Arterial insufficiency	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Arteriosclerosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Arteriosclerosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Arteriosclerosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Arteriosclerosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3397	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Flushing	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Flushing	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Flushing	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Flushing	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Haematoma	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Haematoma	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Haematoma	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Haematoma	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,5370	0,64	0,15	2,68	0,8623
Vascular disorders	Hypertension	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8565	0,77	0,05	12,43	
Vascular disorders	Hypertension	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,9517	0,95	0,17	5,24	
Vascular disorders	Hypotension	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2131	>999.99	0,00	NE	0,2018
Vascular disorders	Hypotension	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypotension	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2248	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypotension	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4777	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Orthostatic hypotension	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1336	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral venous disease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9959

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Vascular disorders	Peripheral venous disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral venous disease	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral venous disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0386	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Thrombophlebitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1417	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Thrombophlebitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Thrombophlebitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Thrombophlebitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Thrombosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Thrombosis	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Thrombosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Thrombosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Vascular insufficiency	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Vascular insufficiency	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Vascular insufficiency	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3428	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Vascular insufficiency	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	White coat hypertension	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	White coat hypertension	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	White coat hypertension	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2429	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	White coat hypertension	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 17:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	24	21,2	89	78,8	<.0001	0,17	0,08	0,34	NE
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0915	0,38	0,12	1,21	NE
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1736	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0366	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,0006	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,0211	0,21	0,05	0,90	NE
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	12	10,6	101	89,4	<.0001	0,05	0,01	0,23	NE
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1592	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders		n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,3411	2,07	0,45	9,52	NE
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0057	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Angina pectoris	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6080	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2111	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2423	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4711	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2041	0,20	0,01	3,20	NE
Eye disorders	Cataract	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2041	0,20	0,01	3,20	NE
Gastrointestinal disorders		n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,1690	0,49	0,18	1,38	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1573	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4911	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0745	0,16	0,02	1,58	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0094	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4636	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Nausea	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0654	0,20	0,03	1,29	NE
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4657	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Vomiting	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1564	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	22	9,6	206	90,4	113	100,0	8	7,1	105	92,9	0,6553	0,83	0,36	1,92	NE
General disorders and administration site conditions	Asthenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0790	0,22	0,04	1,38	NE
General disorders and administration site conditions	Chest pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Death	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3935	2,44	0,29	20,28	NE
General disorders and administration site conditions	Fatigue	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3947	2,45	0,29	20,60	NE
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4825	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0312	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4736	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0105	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4936	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6846	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2233	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6965	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4438	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Liver injury	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Immune system disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations		n/a	228	100,0	56	24,6	172	75,4	113	100,0	18	15,9	95	84,1	0,5794	1,17	0,68	2,01	NE
Infections and infestations	Appendicitis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0082	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Bronchitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6267	0,55	0,05	6,48	NE
Infections and infestations	COVID-19	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Candida infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Cellulitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Erysipelas	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1166	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Herpes zoster	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5922	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1980	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Influenza	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5937	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,3980	0,58	0,16	2,09	NE
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	28	12,3	200	87,7	113	100,0	11	9,7	102	90,3	0,9815	0,99	0,49	2,02	NE
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3067	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4510	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia fungal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4925	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Relapsing fever	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4856	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6111	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Sepsis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0768	0,17	0,02	1,60	NE
Infections and infestations	Septic shock	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3152	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Skin infection	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3079	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3006	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0128	0,00	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications		n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1894	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4126	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7003	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8597	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations		n/a	228	100,0	15	6,6	213	93,4	113	100,0	13	11,5	100	88,5	0,0200	0,40	0,18	0,89	NE
Investigations	Alanine aminotransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5925	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood calcium decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6409	0,52	0,03	8,36	NE
Investigations	Blood pressure increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6965	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Lipase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4722	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Lymphocyte count decreased	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6944	1,38	0,28	6,91	NE
Investigations	Neutrophil count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	8	7,1	105	92,9	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Neutrophil count increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Platelet count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0148	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Weight decreased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3198	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	White blood cell count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	6	5,3	107	94,7	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders		n/a	228	100,0	32	14,0	196	86,0	113	100,0	8	7,1	105	92,9	0,2652	1,56	0,71	3,43	NE
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4380	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6019	0,62	0,10	3,80	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,9615	1,06	0,11	10,61	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0104	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3933	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4839	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6436	1,67	0,18	15,13	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,6990	1,25	0,40	3,93	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3704	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders		n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,5644	0,69	0,19	2,46	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2474	0,27	0,02	2,95	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5786	0,46	0,03	7,47	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4624	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4725	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1171	0,00	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3556	0,28	0,02	4,97	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1630	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6783	0,60	0,05	6,94	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6911	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0784	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,1096	0,41	0,14	1,26	NE
Nervous system disorders	Cerebral infarction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7751	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0514	0,10	0,01	1,42	NE
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1652	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Headache	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1709	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1725	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1651	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Lacunar stroke	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5922	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Paraesthesia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1725	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Syncope	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3346	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7036	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders		n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Confusional state	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Delirium	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders		n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,9095	0,88	0,09	8,59	NE
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,9095	0,88	0,09	8,59	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	44	19,3	184	80,7	113	100,0	14	12,4	99	87,6	0,4251	1,28	0,69	2,37	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7648	1,28	0,25	6,45	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,6259	1,29	0,46	3,60	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1652	0,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5234	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3754	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4679	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,3637	2,01	0,43	9,39	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6287	1,48	0,30	7,23	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3184	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,0966	0,29	0,06	1,36	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8711	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6105	0,49	0,03	7,90	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8332	0,77	0,07	8,90	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4810	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1696	0,00	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6595	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders		n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,8168	1,15	0,36	3,65	NE
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3131	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Hypertension	n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1930	3,64	0,45	29,05	NE
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1558	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0656	0,00	0,00	NE	NE

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	15	20,0	60	80,0	<.0001	0,13	0,05	0,34	0,2736
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	9	23,7	29	76,3	0,0240	0,30	0,10	0,91	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0574	0,25	0,06	1,14	0,4071
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7187	0,71	0,11	4,59	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1483	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0268	0,00	0,00	NE	0,9958
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0132	0,00	0,00	NE	0,9965
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0471	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1714	0,26	0,03	2,03	0,7936
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,1142	0,19	0,02	1,87	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0356	0,00	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,0001	0,04	0,00	0,39	0,5880
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,0091	0,09	0,01	0,83	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1427	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1488	>999.99	0,00	NE	0,1765
Cardiac disorders		Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7430	1,32	0,25	6,85	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0258	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9974
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Cardiac disorders	Angina pectoris	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	>999.99	>999.99	0,00	NE	0,9975
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2682	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	0,9974
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3262	>999.99	0,00	NE	0,9976
Cardiac disorders	Cardiac failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4268	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0878	0,13	0,01	2,09	0,9969
Eye disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0878	0,13	0,01	2,09	0,9969
Eye disorders	Cataract	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders		Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,3480	0,54	0,15	1,99	0,7033
Gastrointestinal disorders		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,3276	0,42	0,07	2,52	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1404	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7434	>999.99	0,00	NE	0,9956
Gastrointestinal disorders	Colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5463	0,44	0,03	6,98	0,2328
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0795	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4993	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0041	0,00	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4906	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0041	0,00	0,00	NE	0,1773
Gastrointestinal disorders	Nausea	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,5270	0,53	0,07	3,89	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4021	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1392	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	14	8,5	151	91,5	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,1139	0,47	0,18	1,22	0,0373
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	8	12,7	55	87,3	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1779	3,83	0,47	31,40	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1212	0,18	0,02	2,04	0,4809
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5650	0,44	0,03	7,62	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5460	>999.99	0,00	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8550	1,23	0,14	11,11	0,3191
General disorders and administration site conditions	Death	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2673	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8634	0,82	0,08	8,26	0,2116
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1751	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0214	0,00	0,00	NE	0,9956

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0024	0,00	0,00	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6603	>999.99	0,00	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9950
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5164	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3730	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7290	>999.99	0,00	NE	0,9957
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7434	>999.99	0,00	NE	0,9956
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Immune system disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations		Male	165	72,4	37	22,4	128	77,6	75	66,4	11	14,7	64	85,3	0,7105	1,14	0,57	2,27	0,6044
Infections and infestations		Female	63	27,6	19	30,2	44	69,8	38	33,6	7	18,4	31	81,6	0,5464	1,31	0,54	3,19	
Infections and infestations	Appendicitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0033	0,00	0,00	NE	0,9970
Infections and infestations	Appendicitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3783	0,30	0,02	5,09	0,2055
Infections and infestations	Bronchitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	COVID-19	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Candida infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9955
Infections and infestations	Candida infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Infections and infestations	Cellulitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4117	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4993	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9954
Infections and infestations	Erysipelas	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2285	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6400	>999.99	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Herpes zoster	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9954
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4467	>999.99	0,00	NE	0,9974
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2640	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6417	>999.99	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Influenza	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,5084	0,55	0,09	3,35	0,7053
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7694	0,76	0,12	4,68	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0355	0,00	0,00	NE	0,9956
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	Male	165	72,4	20	12,1	145	87,9	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,9039	0,95	0,39	2,30	0,8388
Infections and infestations	Pneumonia	Female	63	27,6	8	12,7	55	87,3	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,8207	1,15	0,34	3,84	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4797	>999.99	0,00	NE	0,9959
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Relapsing fever	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9961
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0339	0,00	0,00	NE	0,1509
Infections and infestations	Sepsis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7655	0,66	0,04	10,52	
Infections and infestations	Septic shock	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3399	>999.99	0,00	NE	0,9954
Infections and infestations	Septic shock	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3277	>999.99	0,00	NE	0,9953
Infections and infestations	Skin infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7335	>999.99	0,00	NE	0,9958
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Infections and infestations	Urinary tract infection	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2543	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0923	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3035	>999.99	0,00	NE	0,9973

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4000	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7277	>999.99	0,00	NE	0,9971
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4000	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7277	>999.99	0,00	NE	0,9957
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	9	12,0	66	88,0	0,0018	0,21	0,07	0,61	0,1218
Investigations		Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,8717	1,11	0,32	3,79	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6434	>999.99	0,00	NE	0,9963
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Investigations	Blood calcium decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7641	0,66	0,04	10,50	
Investigations	Blood pressure increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Blood pressure increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7290	>999.99	0,00	NE	0,9957
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Lipase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4347	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9333	1,10	0,11	11,00	0,9053
Investigations	Lymphocyte count decreased	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5619	1,93	0,20	18,58	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Neutrophil count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	6	8,0	69	92,0	<.0001	0,00	0,00	NE	0,9966
Investigations	Neutrophil count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0741	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Investigations	Neutrophil count increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0032	0,00	0,00	NE	0,9972
Investigations	Platelet count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Weight decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0016	0,00	0,00	NE	0,9973
Investigations	White blood cell count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,0219	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Male	165	72,4	25	15,2	140	84,8	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0644	2,97	0,89	9,99	0,1134
Metabolism and nutrition disorders		Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,4813	0,65	0,20	2,16	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4698	>999.99	0,00	NE	0,9957
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8185	>999.99	0,00	NE	0,9959
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3328	>999.99	0,00	NE	0,0183
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0796	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3816	>999.99	0,00	NE	0,0603
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2232	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0039	0,00	0,00	NE	0,9970
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4341	>999.99	0,00	NE	0,9956
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,2343	>999.99	0,00	NE	0,1725

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6323	0,51	0,03	8,24	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Male	165	72,4	10	6,1	155	93,9	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,4303	1,84	0,40	8,55	0,5472
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,4664	0,48	0,07	3,57	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4885	>999.99	0,00	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,2980	0,36	0,05	2,61	0,5379
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,8011	1,24	0,23	6,80	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0398	0,00	0,00	NE	0,0355
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3950	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1469	0,00	0,00	NE	0,0689
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4891	>999.99	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0890	0,00	0,00	NE	0,9954

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7416	>999.99	0,00	NE	0,1416
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2240	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2015	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4648	>999.99	0,00	NE	0,0694
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1649	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9956
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1649	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders		Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,9702	1,03	0,21	5,16	0,0931
Nervous system disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,0096	0,08	0,01	0,80	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8208	>999.99	0,00	NE	0,9959
Nervous system disorders	Cerebral infarction	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,4618	0,36	0,02	5,97	0,4087

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0027				*
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2043	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5460	>999.99	0,00	NE	0,9968
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Headache	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Nervous system disorders	Headache	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2178	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1469	0,00	0,00	NE	0,9969
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2029	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Nervous system disorders	Lacunar stroke	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6400	>999.99	0,00	NE	0,9969
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Paraesthesia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1469	0,00	0,00	NE	0,9969
Nervous system disorders	Paraesthesia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Syncope	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3603	>999.99	0,00	NE	0,9954
Nervous system disorders	Syncope	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	0,9977
Psychiatric disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Psychiatric disorders	Confusional state	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Delirium	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Psychiatric disorders	Delirium	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,4768	0,42	0,04	4,92	0,3092
Renal and urinary disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,4768	0,42	0,04	4,92	0,3092
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Male	165	72,4	29	17,6	136	82,4	75	66,4	8	10,7	67	89,3	0,5495	1,28	0,57	2,86	0,7985
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Female	63	27,6	15	23,8	48	76,2	38	33,6	6	15,8	32	84,2	0,4118	1,49	0,57	3,85	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,5188	0,55	0,09	3,47	0,0837
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1842	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1064	4,65	0,60	36,13	0,0459
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,2981	0,46	0,10	2,06	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1489	0,00	0,00	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9954
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4180	>999.99	0,00	NE	0,9955
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9963
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	0,9956
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7505	1,43	0,16	13,11	0,6528
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2678	3,16	0,37	27,09	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,6902	1,56	0,17	14,41	0,8929
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6369	1,72	0,18	16,56	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4989	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0924	0,23	0,04	1,47	0,5778
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7181	0,60	0,04	9,68	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8597	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7336	0,62	0,04	9,93	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7285	0,65	0,05	7,70	0,2458
Skin and subcutaneous tissue disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5069	>999.99	0,00	NE	0,9977
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1523	0,00	0,00	NE	0,9969
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9953
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7846	1,36	0,15	12,19	0,8907
Vascular disorders		Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,7057	1,31	0,33	5,22	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9962
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2531	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7846	1,36	0,15	12,19	0,2244
Vascular disorders	Hypertension	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1112	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2240	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1880	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	14	28,6	35	71,4	<.0001	0,13	0,05	0,36	0,2699
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	9	7,1	118	92,9	64	56,6	10	15,6	54	84,4	0,0023	0,21	0,07	0,63	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,0175	0,11	0,01	0,99	0,0727
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,7856	0,78	0,14	4,53	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0358	0,00	0,00	NE	0,9954
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6121	>999.99	0,00	NE	0,9973
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0029	0,00	0,00	NE	0,9965
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1606	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,3102	0,37	0,05	2,69	0,3912
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0238	0,09	0,01	1,05	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0459	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	7	14,3	42	85,7	<.0001	0,00	0,00	NE	0,0945
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,0098	0,10	0,01	0,86	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1552	0,00	0,00	NE	0,9967
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,3814	0,45	0,07	2,81	0,0269
Cardiac disorders		>= 75	127	55,7	10	7,9	117	92,1	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,0619	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0128	0,00	0,00	NE	0,9961
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9976
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8026	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9969
Cardiac disorders	Angina pectoris	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9961
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2106	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6767	>999.99	0,00	NE	0,9974
Cardiac disorders	Cardiac arrest	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac disorder	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Cardiac disorders	Cardiac failure	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2475	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4722	>999.99	0,00	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Eye disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1060	0,13	0,01	2,28	
Eye disorders	Cataract	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Eye disorders	Cataract	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1060	0,13	0,01	2,28	
Gastrointestinal disorders		< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,6929	0,75	0,18	3,15	0,4174
Gastrointestinal disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,1087	0,29	0,06	1,43	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1623	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4984	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6115	>999.99	0,00	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6069	0,49	0,03	7,85	0,1920
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0455	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0001	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,2141	0,25	0,02	2,71	0,8262
Gastrointestinal disorders	Nausea	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0107	0,07	0,00	1,07	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4613	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Vomiting	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,6103	0,73	0,21	2,50	0,4202
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	15	11,8	112	88,2	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,7659	0,84	0,26	2,71	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5806	0,47	0,03	7,46	0,6305
General disorders and administration site conditions	Asthenia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0370	0,09	0,01	1,25	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Chest pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7107	1,51	0,17	13,76	0,3366
General disorders and administration site conditions	Death	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3349	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5718	0,46	0,03	7,34	0,0703
General disorders and administration site conditions	Fatigue	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,1699	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4739	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1673	0,00	0,00	NE	0,3031

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4692	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4847	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6359	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7609	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3452	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4406	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8046	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4223	>999.99	0,00	NE	0,9957
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Liver injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Immune system disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations		< 75	101	44,3	24	23,8	77	76,2	49	43,4	7	14,3	42	85,7	0,6075	1,25	0,53	2,95	0,6864
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	32	25,2	95	74,8	64	56,6	11	17,2	53	82,8	0,7340	1,13	0,56	2,29	
Infections and infestations	Appendicitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Appendicitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7669	0,69	0,06	7,81	0,9974
Infections and infestations	Bronchitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Candida infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Candida infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Cellulitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Infections and infestations	Erysipelas	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1025	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Herpes zoster	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9974
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2958	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Influenza	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,3184	0,38	0,05	2,74	0,6606
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,8406	0,84	0,15	4,68	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1589	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	12	11,9	89	88,1	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,9449	0,96	0,33	2,78	0,9817
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	16	12,6	111	87,4	64	56,6	6	9,4	58	90,6	0,9671	1,02	0,39	2,68	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3023	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia fungal	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4876	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Relapsing fever	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4852	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6470	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4860	>999.99	0,00	NE	0,0355
Infections and infestations	Sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0158	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3178	>999.99	0,00	NE	0,9952
Infections and infestations	Septic shock	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Infections and infestations	Skin infection	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3054	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6265	>999.99	0,00	NE	0,9973
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Urinary tract infection	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3082	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0005	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9973

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications		>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2085	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4595	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
Investigations		< 75	101	44,3	8	7,9	93	92,1	49	43,4	8	16,3	41	83,7	0,0326	0,34	0,12	0,96	0,7602
Investigations		>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,3078	0,54	0,16	1,81	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Alanine aminotransferase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7358	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1649	0,00	0,00	NE	0,0936
Investigations	Blood calcium decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4706	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood pressure increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4726	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood pressure increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8046	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lipase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Lipase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9541	1,07	0,10	11,20	0,8735
Investigations	Lymphocyte count decreased	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6714	1,62	0,17	15,24	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Neutrophil count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	6	12,2	43	87,8	<.0001	0,00	0,00	NE	0,9967
Investigations	Neutrophil count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0514	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6121	>999.99	0,00	NE	0,9973
Investigations	Neutrophil count increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0528	0,00	0,00	NE	0,9975
Investigations	Platelet count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3297	>999.99	0,00	NE	0,9971
Investigations	Weight decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,0009	0,00	0,00	NE	0,9973
Investigations	White blood cell count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0475	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		< 75	101	44,3	12	11,9	89	88,1	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,7931	0,88	0,33	2,35	0,0713
Metabolism and nutrition disorders		>= 75	127	55,7	20	15,7	107	84,3	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0721	3,56	0,81	15,57	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	0,9973
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6625	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,2669
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,3400	0,38	0,05	2,93	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9203	0,88	0,08	9,87	0,4378
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0480	0,00	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5673	>999.99	0,00	NE	0,9970
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5071	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,8185	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4847	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1154	0,00	0,00	NE	0,0214

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,1886	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,5165	0,61	0,14	2,75	0,1324
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	>= 75	127	55,7	9	7,1	118	92,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2979	2,91	0,35	23,93	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3627	>999.99	0,00	NE	0,9953
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0760	0,17	0,02	1,59	0,0422
Musculoskeletal and connective tissue disorders		>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,4989	2,09	0,24	18,48	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1673	0,00	0,00	NE	0,2993
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6655	0,55	0,03	8,76	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5722	0,46	0,03	7,40	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1102	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,1292
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1594	0,00	0,00	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	0,3591
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5595	0,47	0,04	6,14	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8065	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0614	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,5164	0,55	0,09	3,42	0,6615
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,0782	0,27	0,06	1,26	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebral infarction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,2842	0,23	0,01	4,09	0,2390

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,8504	0,85	0,15	4,66	0,6455
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	>= 75	127	55,7	10	7,9	117	92,1	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,4493	1,64	0,45	5,99	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5313	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3865	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9957
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9912	0,99	0,09	10,89	0,4467
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,3035	2,89	0,35	23,82	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4504	2,24	0,26	19,35	0,5617
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7631	0,68	0,05	8,53	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9976
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,0762	0,26	0,05	1,27	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5900	0,47	0,03	7,59	0,9965
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4528	0,35	0,02	5,94	0,1695
Skin and subcutaneous tissue disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9958
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1627	0,00	0,00	NE	0,9966
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6207	>999.99	0,00	NE	0,9970
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,8884	1,12	0,22	5,82	0,8852
Vascular disorders		>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,9167	1,09	0,21	5,69	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5043	>999.99	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4530	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,1857	>999.99	0,00	NE	0,2452
Vascular disorders	Hypertension	>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5973	1,80	0,20	16,24	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0519	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: ECOG

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0081	0,07	0,01	0,85	0,6342
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	13	7,9	151	92,1	86	76,1	21	24,4	65	75,6	<.0001	0,20	0,10	0,42	
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,4054	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1524	0,15	0,01	2,80	0,8485
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,2171	0,47	0,14	1,60	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0403	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0201	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0088	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0021	0,00	0,00	NE	0,0987
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,5247	0,56	0,09	3,43	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,4054	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0505	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,3541	0,57	0,17	1,90	
Gastrointestinal disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9415	0,90	0,06	14,46	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1699	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2918	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Gastrointestinal disorders	Colitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,3053
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0540	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9415	0,90	0,06	14,46	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4631	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0068	0,00	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4557	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0899	0,13	0,01	2,10	0,9938
Gastrointestinal disorders	Nausea	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2334	0,26	0,02	2,85	
Gastrointestinal disorders	Nausea	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5909	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Vomiting	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1686	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	3	21,4	11	78,6	0,1003	0,30	0,07	1,37	0,1148
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	17	10,4	147	89,6	86	76,1	4	4,7	82	95,3	0,5665	1,39	0,45	4,24	
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,4282
General disorders and administration site conditions	Asthenia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2562	0,33	0,04	2,45	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Death	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3723	2,54	0,31	21,02	
General disorders and administration site conditions	Death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,3784	>999.99	0,00	NE	0,1033

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Fatigue	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2627	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4858	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0393	0,00	0,00	NE	0,4417
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4616	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	0,9972
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5063	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3302	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6900	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5690	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9959
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4258	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6900	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Liver injury	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,3996	0,49	0,09	2,63	0,3679
Infections and infestations		2	164	71,9	46	28,0	118	72,0	86	76,1	15	17,4	71	82,6	0,5031	1,23	0,67	2,23	
Infections and infestations		3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1538	4,28	0,49	37,41	
Infections and infestations	Appendicitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0056	0,00	0,00	NE	0,9969

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Appendicitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Bronchitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6746	0,59	0,05	6,95	
Infections and infestations	Bronchitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Candida infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Candida infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Candida infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Cellulitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4631	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4648	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0519	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Erysipelas	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Herpes zoster	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5831	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6619	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1860	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Influenza	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Influenza	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Influenza	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,4894
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,8408	0,87	0,21	3,53	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1859	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0505	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,4021	0,37	0,03	4,19	0,4715
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	22	13,4	142	86,6	86	76,1	9	10,5	77	89,5	0,9388	1,03	0,47	2,28	
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3172	2,98	0,32	27,79	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2938	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4358	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia fungal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4959	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,8445	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Relapsing fever	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4925	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Respiratory tract infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6061	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5582	>999.99	0,00	NE	0,1470
Infections and infestations	Sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0159	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Septic shock	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2770	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Skin infection	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2940	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7180	>999.99	0,00	NE	0,9960
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Urinary tract infection	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2871	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,0258
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0253				*
Injury, poisoning and procedural complications		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1832	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6858	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0073	0,09	0,01	0,73	0,4187
Investigations		2	164	71,9	13	7,9	151	92,1	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,1706	0,56	0,24	1,30	
Investigations		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3428	0,00	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Alanine aminotransferase increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6341	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood calcium decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6668	0,55	0,03	8,78	
Investigations	Blood calcium decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood pressure increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood pressure increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9959
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Lipase increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4639	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lipase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,8511
Investigations	Lymphocyte count decreased	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,7293	1,33	0,26	6,89	
Investigations	Lymphocyte count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Neutrophil count decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,0003	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3428	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Investigations	Neutrophil count increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Platelet count decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0209	0,00	0,00	NE	
Investigations	Platelet count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Weight decreased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3144	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Weight decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	White blood cell count decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,0002	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,7297	0,67	0,07	6,54	0,4797
Metabolism and nutrition disorders		2	164	71,9	27	16,5	137	83,5	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,0868	2,28	0,87	5,99	
Metabolism and nutrition disorders		3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,5948	0,52	0,05	5,88	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9992
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0690	0,00	0,00	NE	0,1027
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3884	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9568	1,08	0,07	17,54	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,9229	1,12	0,11	11,20	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0176	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	0,1278
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2073	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2482	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2367	0,21	0,01	3,53	0,4683
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	2	164	71,9	12	7,3	152	92,7	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,4441	1,65	0,45	5,96	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3352	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3581	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4480	>999.99	0,00	NE	0,2857
Musculoskeletal and connective tissue disorders		2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,5290	0,62	0,13	2,82	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5770	>999.99	0,00	NE	0,2564
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	0,4230
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4540	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4590	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3731	0,29	0,02	5,10	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1755	0,00	0,00	NE	
Muskuloskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,7973

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,5040	0,40	0,02	6,45	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9960
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0869	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0818	0,20	0,03	1,48	0,3204
Nervous system disorders		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,5287	0,63	0,15	2,68	
Nervous system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Nervous system disorders	Cerebral infarction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7595	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0572	0,11	0,01	1,48	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Headache	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorders	Headache	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1779	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Headache	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9962
Nervous system disorders	Lacunar stroke	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Paraesthesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Paraesthesia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Paraesthesia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Syncope	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3265	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6803	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Psychiatric disorders	Confusional state	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Delirium	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Delirium	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Delirium	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,4420
Renal and urinary disorders		2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7039	0,63	0,06	7,09	
Renal and urinary disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,4420
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7039	0,63	0,06	7,09	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	6	12,5	42	87,5	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,4959	0,57	0,11	2,96	0,6694

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	34	20,7	130	79,3	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,2541	1,52	0,74	3,11	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,4954	1,80	0,33	9,91	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	0,8548
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6761	1,61	0,17	15,50	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9641	0,94	0,06	15,11	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0076	0,00	0,00	NE	0,0074
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	2	164	71,9	12	7,3	152	92,7	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,3013	1,93	0,54	6,89	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,1951	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1736	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
mediastinal disorders	Haemoptysis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
mediastinal disorders	Haemoptysis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3657	>999.99	0,00	NE	
mediastinal disorders	Haemoptysis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
mediastinal disorders	Hypercapnia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
mediastinal disorders	Hypercapnia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
mediastinal disorders	Hypercapnia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2482	>999.99	0,00	NE	
mediastinal disorders	Hypoxia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
mediastinal disorders	Hypoxia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
mediastinal disorders	Hypoxia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6933	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6698	>999.99	0,00	NE	0,8809
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3993	1,93	0,41	9,16	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2530
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3158	2,83	0,34	23,77	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0253				*
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3043	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,5069	0,45	0,04	5,13	0,6474
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2368	0,26	0,02	2,87	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1573	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6911	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6214	0,50	0,03	8,06	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5525	>999.99	0,00	NE	0,0830
Skin and subcutaneous tissue disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1760	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5525	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1760	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,8233	1,28	0,15	11,11	0,9901
Vascular disorders		2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,9126	0,92	0,23	3,74	
Vascular disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5741	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Hypertension	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,9597	0,94	0,10	8,65	0,3127
Vascular disorders	Hypertension	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1186	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1511	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0740	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	10	6,5	143	93,5	70	61,9	12	17,1	58	82,9	0,0005	0,22	0,09	0,56	0,2650
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	6	31,6	13	68,4	0,0036	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	6	28,6	15	71,4	0,0249	0,25	0,07	0,91	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,3300	0,47	0,10	2,24	0,3301
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0913	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8718	1,21	0,12	12,06	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1391	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1172	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0885	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0164	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,3757	0,44	0,07	2,82	0,5459

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0618	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0685	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	7	10,0	63	90,0	<.0001	0,04	0,00	0,36	0,7168
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0885	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	3	14,3	18	85,7	0,0135	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1417	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Europe and Middle East	153	67,1	10	6,5	143	93,5	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5175	1,66	0,35	7,84	0,8134
Cardiac disorders		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0024	0,00	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Angina pectoris	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Angina pectoris	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillatior	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2353	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Atrial fibrillatior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillatior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillatior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7928	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2755	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestiv	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4923	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure congestiv	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestiv	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestiv	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0044	0,00	0,00	NE	1,0000
Eye disorders		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Eye disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0044	0,00	0,00	NE	1,0000
Eye disorders	Cataract	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Eye disorders	Cataract	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,6132	0,73	0,21	2,52	0,4636
Gastrointestinal disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0382	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7175	0,60	0,04	9,64	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1406	0,00	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5148	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7548	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Colitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0574	0,15	0,02	1,44	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4777	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7096	0,62	0,05	7,71	0,5756
Gastrointestinal disorder:	Nausea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0382	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4795	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	18	11,8	135	88,2	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,7184	1,23	0,40	3,76	0,4721
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,7149	0,69	0,10	4,96	
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,1568	0,20	0,02	2,30	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1837	0,27	0,03	2,10	0,8794
General disorders and administration site conditions	Asthenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5342	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1441	>999.99	0,00	NE	0,1174
General disorders and administration site conditions	Death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1905	>999.99	0,00	NE	0,1642
General disorders and administration site conditions	Fatigue	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2207	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3588	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1607	0,00	0,00	NE	0,2318
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1069	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4943	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0031	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6665	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7409	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4052	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7963	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Liver injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Immune system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Europe and Middle East	153	67,1	41	26,8	112	73,2	70	61,9	10	14,3	60	85,7	0,3509	1,40	0,69	2,84	0,5230

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	19	16,8	7	36,8	12	63,2	0,6665	0,80	0,28	2,25	
Infections and infestation:		Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,4642	2,19	0,26	18,77	
Infections and infestation:	Appendicitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Appendicitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0679	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4729	>999.99	0,00	NE	0,4479
Infections and infestation:	Bronchitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,3173	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	COVID-19	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,8415	>999.99	0,00	NE	0,9972
Infections and infestation:	Candida infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Cellulitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacteria!	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Enterocolitis bacteria!	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacteria!	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacteria!	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Erysipelas	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0888	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Erysipelas	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Herpes zoster	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2236	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Influenza	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,4373	0,56	0,13	2,44	0,5022
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2367	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0358	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	19	12,4	134	87,6	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,6060	1,28	0,50	3,23	0,9199

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Pneumonia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	4	21,1	15	78,9	0,6972	0,76	0,20	2,97	
Infections and infestation:	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8711	0,83	0,09	8,05	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3285	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5032	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5097	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Relapsing fever	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infectio:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Respiratory tract infectio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infectio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infectio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5603	0,45	0,03	7,17	0,7617
Infections and infestation:	Sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1405	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Septic shock	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Septic shock	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1881	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Skin infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infectior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3265	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1573	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2179	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4423	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Europe and Middle East	153	67,1	10	6,5	143	93,5	70	61,9	7	10,0	63	90,0	0,1080	0,44	0,15	1,23	0,3967
Investigations		North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,8810	0,84	0,08	8,48	
Investigations		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0532	0,00	0,00	NE	
Investigations		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,2669	0,34	0,05	2,47	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Alanine aminotransferase increased	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6505	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5987	0,48	0,03	7,72	1,0000
Investigations	Blood calcium decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood pressure increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Lipase increase	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Lipase increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decrease	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7171	1,50	0,16	13,89	0,4149
Investigations	Lymphocyte count decrease	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4631	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2712	0,00	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count decrease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0400	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Neutrophil count decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0455	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0532	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0186	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increase	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Neutrophil count increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count increase	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Platelet count decrease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Platelet count decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1967	0,00	0,00	NE	
Investigations	Platelet count decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Weight decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decrease	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4956	>999.99	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0016	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	White blood cell count decreased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0470	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Europe and Middle East	153	67,1	20	13,1	133	86,9	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,1574	2,36	0,69	8,08	0,1921
Metabolism and nutrition disorders		North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,1655	0,30	0,05	1,82	
Metabolism and nutrition disorders		Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,7252	0,70	0,10	5,12	
Metabolism and nutrition disorders		Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,3652	2,60	0,31	22,07	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4721	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7855	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9759	1,04	0,10	10,42	0,3832
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0555	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5179	0,45	0,04	5,42	0,8569
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4729	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1138	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4302	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	0,2145
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,3508	0,29	0,02	4,65	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3428	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3388	2,68	0,33	21,99	0,4104
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,2163	0,20	0,01	3,31	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8700	0,79	0,05	12,75	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8906	1,18	0,12	11,78	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4908	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,7055	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,7058	0,76	0,18	3,19	0,7028
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5135	0,40	0,02	6,67	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,6247	0,51	0,03	8,16	0,7945
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
connective tissue disorder:	Back pain	Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5465	>999,99	0,00	NE	0,4346
connective tissue disorder:	Back pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
connective tissue disorder:	Back pain	South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
connective tissue disorder:	Back pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
connective tissue disorder:	Flank pain	Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4759	>999,99	0,00	NE	1,0000
connective tissue disorder:	Flank pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
connective tissue disorder:	Flank pain	South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
connective tissue disorder:	Flank pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
connective tissue disorder:	Fracture pair	Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4933	>999,99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1172	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1336	0,00	0,00	NE	0,3559
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999,99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999,99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1430	0,00	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5266	0,46	0,04	5,47	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0402	0,00	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,0248	0,22	0,05	0,92	0,2470
Nervous system disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3507	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7651	0,69	0,06	7,95	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0014	0,00	0,00	NE	0,1885
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5351	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1454	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Headache	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1477	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Headache	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Headache	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Headache	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1470	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7416	>999.99	0,00	NE	1,0000

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Paraesthesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Paraesthesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Paraesthesia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Paraesthesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3530	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Syncope	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:	Confusional state	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Delirium	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Psychiatric disorder:	Delirium	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Delirium	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Delirium	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7311	0,67	0,07	6,70	1,0000
Renal and urinary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7311	0,67	0,07	6,70	1,0000
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorder:	Haematuria	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	29	19,0	124	81,0	70	61,9	8	11,4	62	88,6	0,4899	1,32	0,59	2,95	0,7488
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3686	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Central and South America	29	12,7	8	27,6	21	72,4	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,8926	0,92	0,28	3,03	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5991	1,82	0,19	17,50	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5954	1,79	0,20	15,74	0,9555
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8861	0,82	0,05	13,15	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,8878	0,92	0,28	3,01	0,6654
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1939	3,76	0,44	32,26	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7257	>999,99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1454	0,00	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5465	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4729	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4831	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3682	2,55	0,31	21,08	0,3619
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4602	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1585	>999.99	0,00	NE	0,0497
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4643	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1967	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,2628	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,2661	0,33	0,04	2,56	0,3722
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1069	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,5155
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5652	0,45	0,03	7,24	0,8753
Skin and subcutaneous tissue disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1458	0,00	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders		Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,6436	0,71	0,17	3,01	0,1015
Vascular disorders		North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2320	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1821	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3397	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2341	>999.99	0,00	NE	0,1336
Vascular disorders	Hypertension	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2320	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1821	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1336	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0386	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	18	15,9	95	84,1	<.0001	0,22	0,10	0,47	NE
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0915	0,38	0,12	1,21	NE
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1736	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0071	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,0447	0,20	0,04	1,13	NE
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0030	0,12	0,02	0,61	NE
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1592	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders		n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,4613	1,78	0,38	8,36	NE
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0057	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Angina pectoris	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6080	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2111	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2423	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4711	>999.99	0,00	NE	NE
Eye disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2041	0,20	0,01	3,20	NE
Eye disorders	Cataract	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2041	0,20	0,01	3,20	NE
Gastrointestinal disorders		n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,1029	0,42	0,14	1,23	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1573	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4911	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0745	0,16	0,02	1,58	NE
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0094	0,00	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4636	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Nausea	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0654	0,20	0,03	1,29	NE
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4657	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Vomiting	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1564	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,5751	0,75	0,28	2,04	NE
General disorders and administration site conditions	Asthenia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0790	0,22	0,04	1,38	NE
General disorders and administration site conditions	Chest pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Fatigue	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3947	2,45	0,29	20,60	NE
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4825	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1736	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4736	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0105	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3441	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6965	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Liver injury	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7074	>999.99	0,00	NE	NE
Immune system disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations		n/a	228	100,0	43	18,9	185	81,1	113	100,0	12	10,6	101	89,4	0,4111	1,31	0,68	2,53	NE
Infections and infestations	Bronchitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6267	0,55	0,05	6,48	NE
Infections and infestations	Candida infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Cellulitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Erysipelas	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1166	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Herpes zoster	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5922	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6786	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2839	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Influenza	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5937	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,5528	0,65	0,15	2,77	NE
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1564	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	20	8,8	208	91,2	113	100,0	9	8,0	104	92,0	0,6366	0,82	0,37	1,85	NE
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia fungal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4925	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Relapsing fever	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4856	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6111	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Sepsis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4826	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Skin infection	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3079	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3006	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0128	0,00	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications		n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1894	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4126	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7003	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8597	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations		n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	13	11,5	100	88,5	0,0114	0,37	0,17	0,82	NE
Investigations	Alanine aminotransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5925	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood calcium decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1705	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Blood pressure increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6965	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Lipase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4722	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Lymphocyte count decreased	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6944	1,38	0,28	6,91	NE
Investigations	Neutrophil count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	8	7,1	105	92,9	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Neutrophil count increased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Platelet count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0148	0,00	0,00	NE	NE
Investigations	Weight decreased	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3198	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	White blood cell count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	6	5,3	107	94,7	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders		n/a	228	100,0	26	11,4	202	88,6	113	100,0	8	7,1	105	92,9	0,6864	1,18	0,53	2,66	NE
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4380	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,1312	0,18	0,02	2,12	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,9615	1,06	0,11	10,61	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0104	0,00	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3933	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4839	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8920	1,17	0,12	11,38	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,8622	0,90	0,27	2,97	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3704	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders		n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,5644	0,69	0,19	2,46	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,2474	0,27	0,02	2,95	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5786	0,46	0,03	7,47	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4624	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8728	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4725	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1171	0,00	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3556	0,28	0,02	4,97	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1630	0,00	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6783	0,60	0,05	6,94	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4922	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6911	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0784	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,1868	0,45	0,13	1,52	NE
Nervous system disorders	Cerebral infarction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7751	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5322	0,42	0,03	6,88	NE
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1652	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Headache	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1709	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1725	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1651	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Paraesthesia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1725	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Syncope	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3346	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7036	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders		n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Confusional state	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Psychiatric disorders	Delirium	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7423	0,67	0,06	7,45	NE
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7423	0,67	0,06	7,45	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	37	16,2	191	83,8	113	100,0	13	11,5	100	88,5	0,5473	1,22	0,64	2,31	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7874	0,79	0,14	4,44	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,6259	1,29	0,46	3,60	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1652	0,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5234	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3754	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4679	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7119	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,3637	2,01	0,43	9,39	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7998	1,23	0,24	6,25	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3184	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,2285	0,38	0,07	1,95	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8332	0,77	0,07	8,90	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4810	>999.99	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1696	0,00	0,00	NE	NE
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6595	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders		n/a	228	100,0	13	5,7	215	94,3	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,5196	1,52	0,42	5,53	NE
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3131	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Hypertension	n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1930	3,64	0,45	29,05	NE
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1558	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0656	0,00	0,00	NE	NE

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	12	16,0	63	84,0	<.0001	0,13	0,05	0,37	0,1502
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	6	15,8	32	84,2	0,2256	0,49	0,15	1,60	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0574	0,25	0,06	1,14	0,4071
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7187	0,71	0,11	4,59	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1483	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0132	0,00	0,00	NE	0,9965
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0770	0,13	0,01	1,68	0,7464
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,3086	0,31	0,03	3,40	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0356	0,00	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0058	0,07	0,01	0,73	0,5130
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,2739	0,28	0,03	3,14	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1427	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,2088	>999.99	0,00	NE	0,2011
Cardiac disorders		Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7430	1,32	0,25	6,85	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0258	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9958
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Angina pectoris	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Cardiac disorders	Angina pectoris	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4764	>999.99	0,00	NE	0,9975
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2682	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3262	>999.99	0,00	NE	0,9976
Cardiac disorders	Cardiac failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4268	>999.99	0,00	NE	
Eye disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0878	0,13	0,01	2,09	0,9969
Eye disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0878	0,13	0,01	2,09	0,9969
Eye disorders	Cataract	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders		Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,2120	0,43	0,11	1,68	0,8430
Gastrointestinal disorders		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,3276	0,42	0,07	2,52	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1404	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7434	>999.99	0,00	NE	0,9956
Gastrointestinal disorders	Colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5463	0,44	0,03	6,98	0,2328
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0795	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4993	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0041	0,00	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4906	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0041	0,00	0,00	NE	0,1773
Gastrointestinal disorders	Nausea	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,5270	0,53	0,07	3,89	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4021	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1392	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	9	5,5	156	94,5	75	66,4	5	6,7	70	93,3	0,2196	0,49	0,16	1,56	0,1371
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,4664	2,22	0,24	20,17	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,1212	0,18	0,02	2,04	0,4809
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5650	0,44	0,03	7,62	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5460	>999.99	0,00	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8634	0,82	0,08	8,26	0,2116
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1751	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1483	0,00	0,00	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0024	0,00	0,00	NE	0,9968

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6603	>999.99	0,00	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3884	>999.99	0,00	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7290	>999.99	0,00	NE	0,9957
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	0,9955
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7434	>999.99	0,00	NE	0,9956
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Immune system disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations		Male	165	72,4	28	17,0	137	83,0	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,4729	1,36	0,58	3,17	0,7666
Infections and infestations		Female	63	27,6	15	23,8	48	76,2	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,5802	1,34	0,47	3,80	
Infections and infestations	Bronchitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,3783	0,30	0,02	5,09	0,2055
Infections and infestations	Bronchitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Candida infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9955
Infections and infestations	Candida infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Infections and infestations	Cellulitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4117	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4993	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9954
Infections and infestations	Erysipelas	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2285	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6400	>999.99	0,00	NE	0,9969

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Herpes zoster	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9954
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4467	>999.99	0,00	NE	0,9978
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4272	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6417	>999.99	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Influenza	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8425	1,26	0,13	12,19	0,6662
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,4409	0,47	0,06	3,41	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1390	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	Male	165	72,4	15	9,1	150	90,9	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,6026	0,77	0,29	2,06	0,8831
Infections and infestations	Pneumonia	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,9305	0,94	0,22	3,96	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	0,9968
Infections and infestations	Relapsing fever	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9961
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4708	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Infections and infestations	Sepsis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4176	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3277	>999.99	0,00	NE	0,9953

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Skin infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7335	>999,99	0,00	NE	0,9958
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Infections and infestations	Urinary tract infection	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2543	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0923	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3035	>999,99	0,00	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4000	>999,99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7277	>999,99	0,00	NE	0,9971
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4000	>999,99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7277	>999,99	0,00	NE	0,9957
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999,99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4991	>999,99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999,99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	9	12,0	66	88,0	0,0018	0,21	0,07	0,61	0,1863
Investigations		Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,9253	0,94	0,26	3,34	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6434	>999,99	0,00	NE	0,9963
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood calcium decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2327	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood pressure increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Blood pressure increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7290	>999.99	0,00	NE	0,9957
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Lipase increased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4347	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9333	1,10	0,11	11,00	0,9053
Investigations	Lymphocyte count decreased	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5619	1,93	0,20	18,58	
Investigations	Neutrophil count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	6	8,0	69	92,0	<.0001	0,00	0,00	NE	0,9966
Investigations	Neutrophil count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0741	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Investigations	Neutrophil count increased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0032	0,00	0,00	NE	0,9972
Investigations	Platelet count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5059	>999.99	0,00	NE	0,9967
Investigations	Weight decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0016	0,00	0,00	NE	0,9973
Investigations	White blood cell count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,0219	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Male	165	72,4	20	12,1	145	87,9	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,2031	2,19	0,64	7,52	0,1573
Metabolism and nutrition disorders		Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	5	13,2	33	86,8	0,3161	0,53	0,15	1,86	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4698	>999.99	0,00	NE	0,9957
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4882	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,0805
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0796	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3816	>999.99	0,00	NE	0,0603
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2232	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0039	0,00	0,00	NE	0,9970
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4341	>999.99	0,00	NE	0,9956
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3324	>999.99	0,00	NE	0,2229
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6323	0,51	0,03	8,24	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,6621	1,42	0,29	6,86	0,4920
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,1795	0,21	0,02	2,49	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4885	>999.99	0,00	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,2980	0,36	0,05	2,61	0,5379
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,8011	1,24	0,23	6,80	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0398	0,00	0,00	NE	0,0355
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3950	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1469	0,00	0,00	NE	0,0689
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4891	>999.99	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0890	0,00	0,00	NE	0,9954
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7416	>999.99	0,00	NE	0,1416
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2240	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2015	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4648	>999.99	0,00	NE	0,0694
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1649	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5145	>999.99	0,00	NE	0,9968
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9956
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2813	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1064	4,65	0,60	36,13	0,0459
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,2981	0,46	0,10	2,06	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1489	0,00	0,00	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9954
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4363	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4180	>999.99	0,00	NE	0,9955
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4896	>999.99	0,00	NE	0,9963
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	0,9956
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7505	1,43	0,16	13,11	0,6528
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Female	63	27,6	5	7,9	58	92,1	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2678	3,16	0,37	27,09	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9320	1,11	0,11	11,16	0,7443
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6350	1,72	0,18	16,61	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4989	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,2598	0,33	0,04	2,51	0,7431
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7181	0,60	0,04	9,68	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7285	0,65	0,05	7,70	0,2458
Skin and subcutaneous tissue disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5069	>999.99	0,00	NE	0,9977
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1523	0,00	0,00	NE	0,9969
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7174	>999.99	0,00	NE	0,9953
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7846	1,36	0,15	12,19	0,8538
Vascular disorders		Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,3876	2,00	0,40	9,90	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9962
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2531	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7846	1,36	0,15	12,19	0,2244
Vascular disorders	Hypertension	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1112	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2240	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9960
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1880	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	10	20,4	39	79,6	0,0004	0,15	0,05	0,50	0,2674
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	9	7,1	118	92,9	64	56,6	8	12,5	56	87,5	0,0141	0,26	0,08	0,82	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,0175	0,11	0,01	0,99	0,0727
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,7856	0,78	0,14	4,53	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6121	>999.99	0,00	NE	0,9973
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0245	0,00	0,00	NE	0,9965
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1606	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5889	0,47	0,03	7,59	0,5140
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0238	0,09	0,01	1,05	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0459	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0074	0,00	0,00	NE	0,1593
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0814	0,17	0,02	1,64	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1552	0,00	0,00	NE	0,9967
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,2878	0,36	0,05	2,59	0,0250
Cardiac disorders		>= 75	127	55,7	8	6,3	119	93,7	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,0846	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0128	0,00	0,00	NE	0,9961
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8026	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Angina pectoris	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5747	>999.99	0,00	NE	0,9969
Cardiac disorders	Angina pectoris	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9961
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2106	>999.99	0,00	NE	0,9964
Cardiac disorders	Cardiac failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Cardiac disorders	Cardiac failure	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2475	>999.99	0,00	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4722	>999.99	0,00	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Eye disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1060	0,13	0,01	2,28	0,9977
Eye disorders	Cataract	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Eye disorders	Cataract	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1060	0,13	0,01	2,28	0,9977
Gastrointestinal disorders		< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,6929	0,75	0,18	3,15	0,2519
Gastrointestinal disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,0390	0,18	0,03	1,09	0,2519
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1623	0,00	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4984	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6115	>999.99	0,00	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6069	0,49	0,03	7,85	0,1920
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0455	0,00	0,00	NE	0,1920
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0001	0,00	0,00	NE	0,9975
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Nausea	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,2141	0,25	0,02	2,71	0,8262
Gastrointestinal disorders	Nausea	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0107	0,07	0,00	1,07	0,8262
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4613	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Vomiting	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Vomiting	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,3329	0,46	0,09	2,29	0,2261
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,9179	0,93	0,24	3,62	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5806	0,47	0,03	7,46	0,6305
General disorders and administration site conditions	Asthenia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0370	0,09	0,01	1,25	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Chest pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5718	0,46	0,03	7,34	0,0703
General disorders and administration site conditions	Fatigue	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,1699	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4739	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1673	0,00	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4692	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6359	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9979
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4406	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8046	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Liver injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	
Immune system disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Immune system disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		< 75	101	44,3	17	16,8	84	83,2	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,9619	0,98	0,38	2,52	0,6076
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	26	20,5	101	79,5	64	56,6	6	9,4	58	90,6	0,2184	1,75	0,71	4,32	
Infections and infestations	Bronchitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7669	0,69	0,06	7,81	0,9974
Infections and infestations	Bronchitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Candida infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Candida infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Cellulitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Infections and infestations	Erysipelas	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1025	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Herpes zoster	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9978
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4476	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Influenza	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,8593	0,80	0,07	9,06	0,7959
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,5647	0,59	0,10	3,63	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	8	7,9	93	92,1	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,5901	0,71	0,21	2,45	0,9340
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	12	9,4	115	90,6	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,9313	0,95	0,33	2,78	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia fungal	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4876	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7456	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Relapsing fever	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4852	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6470	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4860	>999.99	0,00	NE	0,9966
Infections and infestations	Sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Skin infection	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3054	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6265	>999.99	0,00	NE	0,9973
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Urinary tract infection	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3082	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0005	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications		>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2085	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4595	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6219	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
Investigations		< 75	101	44,3	8	7,9	93	92,1	49	43,4	8	16,3	41	83,7	0,0326	0,34	0,12	0,96	0,9285
Investigations		>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,1900	0,44	0,12	1,56	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Alanine aminotransferase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7358	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1649	0,00	0,00	NE	0,9966

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Blood calcium decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4726	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood pressure increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8046	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lipase increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Lipase increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9541	1,07	0,10	11,20	0,8735
Investigations	Lymphocyte count decreased	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6714	1,62	0,17	15,24	
Investigations	Neutrophil count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	6	12,2	43	87,8	<.0001	0,00	0,00	NE	0,9967
Investigations	Neutrophil count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0514	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6121	>999.99	0,00	NE	0,9973
Investigations	Neutrophil count increased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0528	0,00	0,00	NE	0,9975
Investigations	Platelet count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3297	>999.99	0,00	NE	0,9971
Investigations	Weight decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,0009	0,00	0,00	NE	0,9973
Investigations	White blood cell count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0475	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		< 75	101	44,3	11	10,9	90	89,1	49	43,4	6	12,2	43	87,8	0,6449	0,79	0,29	2,15	0,1398
Metabolism and nutrition disorders		>= 75	127	55,7	15	11,8	112	88,2	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,2724	2,29	0,50	10,42	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	0,9973
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,1110	0,16	0,01	1,97	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9203	0,88	0,08	9,87	0,4378
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0480	0,00	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5673	>999.99	0,00	NE	0,9970
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5071	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,8185	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4847	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1154	0,00	0,00	NE	0,0284
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2770	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,5165	0,61	0,14	2,75	0,2694
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7194	1,50	0,16	13,70	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3627	>999.99	0,00	NE	0,9953
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,0760	0,17	0,02	1,59	0,0422
Musculoskeletal and connective tissue disorders		>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,4989	2,09	0,24	18,48	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1673	0,00	0,00	NE	0,2993
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6655	0,55	0,03	8,76	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5722	0,46	0,03	7,40	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4573	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1102	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,1292
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1594	0,00	0,00	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	0,3591
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5595	0,47	0,04	6,14	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4821	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8065	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0614	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7961	1,35	0,14	12,99	0,2287
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	4	6,3	60	93,8	0,0325	0,16	0,02	1,04	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebral infarction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5344	>999.99	0,00	NE	0,0902
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5175	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Headache	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1627	0,00	0,00	NE	0,9966
Nervous system disorders	Headache	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Paraesthesia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Paraesthesia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1785	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3386	>999.99	0,00	NE	0,9952
Nervous system disorders	Syncope	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8273	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9958
Psychiatric disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4724	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Psychiatric disorders	Confusional state	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4724	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Delirium	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Psychiatric disorders	Delirium	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4595	0,37	0,02	5,89	0,2017
Renal and urinary disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4595	0,37	0,02	5,89	0,2017
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		< 75	101	44,3	14	13,9	87	86,1	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,4758	1,50	0,49	4,58	0,6105
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		>= 75	127	55,7	23	18,1	104	81,9	64	56,6	9	14,1	55	85,9	0,8009	1,11	0,50	2,43	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3801	>999.99	0,00	NE	0,1306

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,4000	0,44	0,06	3,17	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,8504	0,85	0,15	4,66	0,6455
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	>= 75	127	55,7	10	7,9	117	92,1	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,4493	1,64	0,45	5,99	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5313	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3865	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4715	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9957
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6232	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9912	0,99	0,09	10,89	0,4467
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,3035	2,89	0,35	23,82	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6146	1,75	0,19	15,81	0,6578
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7631	0,68	0,05	8,53	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,1860	0,33	0,06	1,82	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4528	0,35	0,02	5,94	0,1695
Skin and subcutaneous tissue disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9958
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1627	0,00	0,00	NE	0,9966
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6207	>999.99	0,00	NE	0,9970
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4490	2,25	0,26	19,31	0,6835
Vascular disorders		>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,9167	1,09	0,21	5,69	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5043	>999.99	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4530	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,1857	>999.99	0,00	NE	0,2452
Vascular disorders	Hypertension	>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5973	1,80	0,20	16,24	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1542	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0519	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: ECOG

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1524	0,15	0,01	2,80	0,6944
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	12	7,3	152	92,7	86	76,1	16	18,6	70	81,4	0,0003	0,26	0,12	0,56	
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,4054	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1524	0,15	0,01	2,80	0,8485
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,2171	0,47	0,14	1,60	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0088	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,3209
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3376	0,39	0,05	2,86	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,4054	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0505	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,6057
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,0110	0,14	0,03	0,79	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1728	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4797	>999.99	0,00	NE	0,1735
Cardiac disorders		2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,2761	3,05	0,37	25,17	
Cardiac disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3173	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,1255
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0134	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3173	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	>999.99	>999.99	0,00	NE	0,9959
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Angina pectoris	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6015	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5415	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2978	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2290	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4622	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1735	0,17	0,01	2,97	1,0000
Eye disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1735	0,17	0,01	2,97	1,0000
Eye disorders	Cataract	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2214	0,20	0,01	3,39	0,8708
Gastrointestinal disorders		2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,2230	0,47	0,13	1,64	
Gastrointestinal disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9415	0,90	0,06	14,46	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1699	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2918	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Gastrointestinal disorders	Colitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,3053
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0540	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9415	0,90	0,06	14,46	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4631	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0068	0,00	0,00	NE	0,9970
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastric dilatation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4557	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Nausea	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0899	0,13	0,01	2,10	0,9938
Gastrointestinal disorders	Nausea	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2334	0,26	0,02	2,85	
Gastrointestinal disorders	Nausea	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5909	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Oesophageal stenosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Vomiting	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1686	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,3513	0,45	0,08	2,50	0,3536
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,8785	1,11	0,29	4,26	
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	0,4282
General disorders and administration site conditions	Asthenia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2562	0,33	0,04	2,45	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,3784	>999.99	0,00	NE	0,1033
General disorders and administration site conditions	Fatigue	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2627	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4858	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4616	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	0,9972
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5063	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5722	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6900	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5690	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9959
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6900	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Jaundice cholestatic	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Liver injury	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6892	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorders	Anaphylactic reaction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations		0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,9669	0,95	0,10	8,70	0,9216
Infections and infestations		2	164	71,9	37	22,6	127	77,4	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,3082	1,45	0,71	2,96	
Infections and infestations		3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,7766	1,43	0,12	16,81	
Infections and infestations	Bronchitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Bronchitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6746	0,59	0,05	6,95	
Infections and infestations	Bronchitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Candida infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Candida infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Candida infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Cellulitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4631	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4648	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0519	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Erysipelas	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Herpes zoster	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5831	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Herpes zoster	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6619	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2723	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Influenza	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Influenza	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Influenza	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,4338
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,9011	1,11	0,21	5,84	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1859	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1687	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	0,7248
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	17	10,4	147	89,6	86	76,1	8	9,3	78	90,7	0,6721	0,83	0,35	1,97	
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,8655	1,24	0,10	15,45	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia fungal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4959	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,8445	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Relapsing fever	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4925	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Relapsing fever	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Respiratory tract infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6061	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5582	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Skin infection	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2940	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7180	>999.99	0,00	NE	0,9960
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Urinary tract infection	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2871	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,0258
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0253				*
Injury, poisoning and procedural complications		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1832	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6858	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Multiple fractures	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0073	0,09	0,01	0,73	0,4579
Investigations		2	164	71,9	12	7,3	152	92,7	86	76,1	10	11,6	76	88,4	0,1150	0,50	0,21	1,20	
Investigations		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3428	0,00	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Alanine aminotransferase increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6341	>999.99	0,00	NE	0,9966
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood calcium decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1787	0,00	0,00	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood pressure increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood pressure increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9959
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Lipase increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4639	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lipase increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,8511
Investigations	Lymphocyte count decreased	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,7293	1,33	0,26	6,89	
Investigations	Lymphocyte count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Neutrophil count decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,0003	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3428	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Investigations	Neutrophil count increased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Platelet count decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0209	0,00	0,00	NE	
Investigations	Platelet count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Weight decreased	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3144	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Weight decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0641	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	White blood cell count decreased	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,0002	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,4582	0,41	0,04	4,63	0,5017
Metabolism and nutrition disorders		2	164	71,9	22	13,4	142	86,6	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,2668	1,74	0,65	4,68	
Metabolism and nutrition disorders		3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,5948	0,52	0,05	5,88	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4561	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0690	0,00	0,00	NE	0,1449
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3865	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,9229	1,12	0,11	11,20	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0176	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	0,1473
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3084	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2482	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,2367	0,21	0,01	3,53	0,5727
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,8429	1,15	0,30	4,39	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3352	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutrition	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3581	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitus	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4480	>999.99	0,00	NE	0,2857
Musculoskeletal and connective tissue disorders		2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,5290	0,62	0,13	2,82	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5770	>999.99	0,00	NE	0,2564
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1817	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	0,4230
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Back pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4540	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4590	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Muscular weakness	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3731	0,29	0,02	5,10	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Pain in extremity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1755	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Spinal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,7973
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,5040	0,40	0,02	6,45	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,9960
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0869	0,00	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0083	0,00	0,00	NE	0,0273
Nervous system disorders		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,9022	1,11	0,22	5,68	
Nervous system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Nervous system disorders	Cerebral infarction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7595	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,5571	0,44	0,03	7,21	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Diabetic neuropathy	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Headache	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Headache	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1779	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Headache	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Hypoaesthesia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Paraesthesia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Paraesthesia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Paraesthesia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3805	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Syncope	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3265	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6803	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Psychiatric disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Psychiatric disorders	Confusional state	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Delirium	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Delirium	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Delirium	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,2914
Renal and urinary disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4809	0,38	0,02	6,14	
Renal and urinary disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,2914
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4809	0,38	0,02	6,14	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Haematuria	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,4959	0,57	0,11	2,96	0,6218
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	28	17,1	136	82,9	86	76,1	9	10,5	77	89,5	0,3565	1,43	0,67	3,06	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,4954	1,80	0,33	9,91	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	0,6569
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6557	0,54	0,03	8,60	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9641	0,94	0,06	15,11	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,0076	0,00	0,00	NE	0,0074
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	2	164	71,9	12	7,3	152	92,7	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,3013	1,93	0,54	6,89	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,1951	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6670	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea at rest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1736	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea exertional	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Epistaxis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3657	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypercapnia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2482	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Hypoxia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6933	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6698	>999.99	0,00	NE	0,8809
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3993	1,93	0,41	9,16	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2907
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4368	2,30	0,27	19,97	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0253				*
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3043	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,5069	0,45	0,04	5,13	0,6439
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6294	0,51	0,03	8,19	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1573	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6911	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5525	>999.99	0,00	NE	0,0830
Skin and subcutaneous tissue disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1760	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5525	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1760	0,00	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliation	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,8233	1,28	0,15	11,11	0,9870
Vascular disorders		2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6942	1,38	0,28	6,91	
Vascular disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5741	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4934	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Hypertension	0/1	48	21,1	4	8,3	44	91,7	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,9597	0,94	0,10	8,65	0,3127
Vascular disorders	Hypertension	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1186	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1511	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0740	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	7	10,0	63	90,0	0,0647	0,38	0,13	1,10	0,1986
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,0080	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	6	28,6	15	71,4	0,0184	0,23	0,06	0,86	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,3300	0,47	0,10	2,24	0,3301
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0913	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8718	1,21	0,12	12,06	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2248	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0164	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,2387	0,31	0,04	2,41	0,7494
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1344	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0685	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0400	0,15	0,02	1,13	0,6353
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2248	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0396	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Normocytic anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1417	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Thrombocytopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Europe and Middle East	153	67,1	8	5,2	145	94,8	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,6665	1,41	0,29	6,85	0,8661
Cardiac disorders		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0024	0,00	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Angina pectoris	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2353	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Cardiac failure	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2755	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4923	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0044	0,00	0,00	NE	1,0000
Eye disorders		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Eye disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0044	0,00	0,00	NE	1,0000
Eye disorders	Cataract	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Eye disorders	Cataract	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Eye disorders	Cataract	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,4463	0,61	0,17	2,20	0,5129
Gastrointestinal disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0382	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7175	0,60	0,04	9,64	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1406	0,00	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5148	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Autoimmune colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7548	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Colitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0574	0,15	0,02	1,44	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diarrhoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastric dilatatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4777	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7096	0,62	0,05	7,71	0,5756
Gastrointestinal disorder:	Nausea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,0382	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Nausea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Oesophageal stenosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	12	7,8	141	92,2	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,6780	0,78	0,24	2,56	0,6748
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,4102	0,38	0,03	4,18	
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,1837	0,27	0,03	2,10	0,8794
General disorders and administration site conditions	Asthenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5342	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1905	>999.99	0,00	NE	0,1642
General disorders and administration site conditions	Fatigue	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2207	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3588	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Gait disturbance	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1607	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4943	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0031	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6665	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Hepatobiliary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4297	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatotoxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Hepatotoxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatotoxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatotoxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Jaundice cholestatic	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Jaundice cholestatic	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Jaundice cholestatic	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Jaundice cholestatic	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6056	>999,99	0,00	NE	
Immune system disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Immune system disorder:	Anaphylactic reactor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Europe and Middle East	153	67,1	34	22,2	119	77,8	70	61,9	8	11,4	62	88,6	0,3925	1,41	0,64	3,10	0,8668
Infections and infestation:		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,8300	0,84	0,18	3,96	
Infections and infestation:		Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,6403	1,69	0,18	15,65	
Infections and infestation:	Bronchitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4729	>999,99	0,00	NE	0,4479
Infections and infestation:	Bronchitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Bronchitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,3173	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,8415	>999.99	0,00	NE	0,9972
Infections and infestation:	Candida infectior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Candida infectior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Cellulitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4981	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0888	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Erysipelas	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Herpes zoster	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Herpes zoster	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3144	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Influenza	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,6757	0,69	0,12	3,92	0,4826
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2367	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1391	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	14	9,2	139	90,8	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,8147	0,89	0,34	2,36	0,9462
Infections and infestation:	Pneumonia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,9184	0,91	0,14	5,85	
Infections and infestation:	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,6676	0,59	0,05	6,61	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5032	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5097	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Relapsing fever	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5073	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Skin infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3265	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1573	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2179	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4423	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Multiple fractures	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	7	10,0	63	90,0	0,0633	0,37	0,13	1,10	0,4292
Investigations		North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,8810	0,84	0,08	8,48	
Investigations		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0532	0,00	0,00	NE	
Investigations		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,2669	0,34	0,05	2,47	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Alanine aminotransferase increased	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Alanine aminotransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Aspartate aminotransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6505	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1573	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood calcium decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood pressure increase	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood pressure increase	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7456	>999,99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increasec	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Lipase increasec	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lipase increasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lipase increasec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreasec	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7171	1,50	0,16	13,89	0,4149
Investigations	Lymphocyte count decreasec	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4631	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2712	0,00	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreasec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count decreasec	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0400	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	Neutrophil count decreasec	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0455	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count decreasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0532	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count decreasec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0186	0,00	0,00	NE	
Investigations	Neutrophil count increasec	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Neutrophil count increasec	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count increasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Neutrophil count increasec	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Platelet count decreasec	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Platelet count decreasec	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Platelet count decreasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1967	0,00	0,00	NE	
Investigations	Platelet count decreasec	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreasec	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Weight decreasec	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreasec	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Weight decreasec	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4956	>999.99	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0016	0,00	0,00	NE	1,0000
Investigations	White blood cell count decreased	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,0470	0,00	0,00	NE	
Investigations	White blood cell count decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Europe and Middle East	153	67,1	17	11,1	136	88,9	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,2955	1,92	0,55	6,70	0,0784
Metabolism and nutrition disorders		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	2	66,7	1	33,3	0,0289	0,11	0,01	1,21	
Metabolism and nutrition disorders		Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,7252	0,70	0,10	5,12	
Metabolism and nutrition disorders		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5351	1,97	0,22	17,30	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4721	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Decreased appetite	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Dehydration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3205	0,25	0,01	4,65	0,6157
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0555	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5179	0,45	0,04	5,42	0,8569
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperkalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4729	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypervolaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1138	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoalbuminaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4302	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypocalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypoglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5162	>999.99	0,00	NE	0,0644
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0833	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3428	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5690	1,86	0,21	16,09	0,1713
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,0455	0,00	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8700	0,79	0,05	12,75	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8906	1,18	0,12	11,78	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypophosphataemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutritior	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Malnutritior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutritior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Malnutritior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4908	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Type 2 diabetes mellitu:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,7058	0,76	0,18	3,19	0,7028
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5135	0,40	0,02	6,67	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,6247	0,51	0,03	8,16	0,7945
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Arthralgia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5465	>999.99	0,00	NE	0,4346
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Back pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4759	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthriti:	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4933	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthriti:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthriti:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Immune-mediated arthriti:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Muscular weakness	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1172	0,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1336	0,00	0,00	NE	0,3559
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Pain in extremity	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999.99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1430	0,00	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Spinal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5266	0,46	0,04	5,47	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5182	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Cancer pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Metastases to central nervous system	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0402	0,00	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Tumour pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,0617	0,23	0,04	1,24	0,1804
Nervous system disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3507	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7651	0,69	0,06	7,95	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1590	0,00	0,00	NE	0,3934
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5351	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1454	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Diabetic neuropathy	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracrania	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Headache	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1477	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Headache	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Headache	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Headache	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Hypoaesthesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarction	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1470	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarction	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Paraesthesia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Paraesthesia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Paraesthesia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Paraesthesia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1757	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3530	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Syncope	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:	Confusional state	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Delirium	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Psychiatric disorder:	Delirium	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Delirium	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Delirium	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5981	0,53	0,05	5,97	1,0000
Renal and urinary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5981	0,53	0,05	5,97	1,0000
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Renal and urinary disorder:	Haematuria	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	23	15,0	130	85,0	70	61,9	7	10,0	63	90,0	0,6213	1,24	0,53	2,93	0,7085
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		North America	12	5,3	4	33,3	8	66,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,3686	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Central and South America	29	12,7	7	24,1	22	75,9	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,8926	0,92	0,28	3,03	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5991	1,82	0,19	17,50	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9290	0,90	0,09	9,21	0,9956
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8861	0,82	0,05	13,15	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Europe and Middle East	153	67,1	9	5,9	144	94,1	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,8878	0,92	0,28	3,01	0,6654
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1939	3,76	0,44	32,26	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7257	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea at rest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1454	0,00	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea exertional	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5465	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Epistaxis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4729	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4831	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypercapnia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Hypoxia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3682	2,55	0,31	21,08	0,3619
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4602	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2162	>999.99	0,00	NE	0,0656
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4643	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1967	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pneumothorax	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pneumothorax	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pneumothorax	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,2628	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary embolism	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7088	0,62	0,05	7,64	0,3419
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary embolism	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary embolism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1069	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary embolism	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary hypertensor	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7630	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary hypertensor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary hypertensor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders:	Pulmonary hypertensor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5652	0,45	0,03	7,24	0,8753
Skin and subcutaneous tissue disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1458	0,00	0,00	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Skin and subcutaneous tissue disorders	Skin exfoliator	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders:		Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,9369	1,07	0,21	5,55	0,1407
Vascular disorders:		North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2320	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders:		Asia-Pacific	34	14,9	5	14,7	29	85,3	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1821	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Vascular disorders:	Deep vein thrombosis:	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3397	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders:	Deep vein thrombosis:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Deep vein thrombosis:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Deep vein thrombosis:	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders:	Hypertensor	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2341	>999.99	0,00	NE	0,1336
Vascular disorders:	Hypertensor	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders:	Hypertensor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2320	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders:	Hypertensor	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1821	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders:	Peripheral ischaemi:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1336	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders:	Peripheral ischaemi:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Peripheral ischaemi:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Peripheral ischaemi:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Superior vena cava occlusio:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0386	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders:	Superior vena cava occlusio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Superior vena cava occlusio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Superior vena cava occlusio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	7	6,2	106	93,8	<.0001	0,05	0,01	0,39	NE
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1235	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0253	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2746	0,24	0,01	3,87	NE
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	6	5,3	107	94,7	<.0001	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5056	0,40	0,02	6,47	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0881	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4936	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7565	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations		n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6402	0,66	0,11	3,86	NE
Infections and infestations	Appendicitis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0082	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3212	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7751	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Septic shock	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4841	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations		n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3216	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Blood calcium decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4735	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations	Lymphocyte count decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4936	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders		n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,0441	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3370	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3004	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2326	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Lacunar stroke	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6755	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6755	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7564	0,75	0,13	4,51	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3178	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1642	0,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1531	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders		n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,0080	0,09	0,01	0,82	0,4447
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,0163	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0976	0,00	0,00	NE	0,9953
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1473	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6417	>999.99	0,00	NE	0,1754
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1473	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,0108	0,00	0,00	NE	0,9972
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,0163	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0665	0,00	0,00	NE	0,0711
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0665	0,00	0,00	NE	0,9957
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8252	>999.99	0,00	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,2967	0,37	0,05	2,55	0,2503
Infections and infestations		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0033	0,00	0,00	NE	0,9970
Infections and infestations	Appendicitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1380	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8208	>999.99	0,00	NE	0,9959
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5114	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Septic shock	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9958
Investigations		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2708	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Blood calcium decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4337	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Investigations	Lymphocyte count decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4386	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Male	165	72,4	8	4,8	157	95,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,0754	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8185	>999.99	0,00	NE	0,9959
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3676	>999.99	0,00	NE	0,9954
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3288	>999.99	0,00	NE	0,9953

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3640	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Nervous system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7369	>999.99	0,00	NE	0,9957
Nervous system disorders	Lacunar stroke	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7357	>999.99	0,00	NE	0,9954
Renal and urinary disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7357	>999.99	0,00	NE	0,9954
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5863	0,47	0,03	7,54	0,8292
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,8622	1,24	0,11	13,64	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1489	0,00	0,00	NE	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2109	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MQ29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,0013	0,07	0,01	0,58	0,4137
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0498	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1247	0,00	0,00	NE	0,9968
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0522	0,00	0,00	NE	0,9973
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,3635	0,30	0,02	4,77	0,9965
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,0007	0,00	0,00	NE	0,9972
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0498	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,4844	0,38	0,02	6,25	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4847	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2306	>999.99	0,00	NE	0,0377
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0025	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Appendicitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1589	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3311	>999.99	0,00	NE	0,9951
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4828	>999.99	0,00	NE	0,9966
Infections and infestations	Septic shock	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Investigations		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3152	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Blood calcium decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4706	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Lymphocyte count decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4847	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2885	>999.99	0,00	NE	0,9976
Metabolism and nutrition disorders		>= 75	127	55,7	6	4,7	121	95,3	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,0785	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6625	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5148	>999.99	0,00	NE	0,9968
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4652	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2942	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2315	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8292	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Lacunar stroke	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8292	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Renal and urinary disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9733	0,96	0,09	10,58	0,9255
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6389	0,52	0,03	8,33	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4742	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3234	>999.99	0,00	NE	0,9952
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1424	0,00	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MQ29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: ECOG

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0201	0,00	0,00	NE	0,8164
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,0009	0,06	0,01	0,54	
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1266	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0201	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0201	0,00	0,00	NE	0,2124
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5831	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0201	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,0007	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0393	0,00	0,00	NE	0,2021

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0393	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7353	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7353	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0056	0,00	0,00	NE	0,1846
Infections and infestations		2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6639	1,63	0,18	15,15	
Infections and infestations		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0056	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Appendicitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3131	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7595	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Septic shock	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations		2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3151	>999.99	0,00	NE	
Investigations		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Blood calcium decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4604	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Blood calcium decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Lymphocyte count decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4953	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Lymphocyte count decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,0748	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9992
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4602	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2913	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2221	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9962

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Nervous system disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9962
Nervous system disorders	Lacunar stroke	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6572	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6572	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	0,8128
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,7913	0,79	0,13	4,70	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3035	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1721	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1494	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,0032	0,07	0,01	0,65	0,8457
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0406	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1172	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999,99	0,00	NE	0,6719
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Lymphopenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,0006	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2636	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforation	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999,99	0,00	NE	0,4576
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1069	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1069	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7963	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7963	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9305	0,90	0,08	9,91	0,8116

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,6295	0,50	0,03	8,75	
Infections and infestation:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Appendicitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,0679	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3435	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Septic shock	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3613	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3484	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4947	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Blood calcium decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Blood calcium decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5202	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Lymphocyte count decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Lymphocyte count decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Lymphocyte count decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1885	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders		North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4697	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3428	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7855	>999,99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3600	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3428	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3651	>999,99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7416	>999,99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7416	>999,99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7348	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7348	>999.99	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7724	1,39	0,15	13,40	0,4645
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3372	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1440	0,00	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Capillary leak syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders:	Capillary leak syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Capillary leak syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders:	Capillary leak syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1564	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1564	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4430	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	9	3,9	219	96,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3511	2,62	0,32	21,43	NE
General disorders and administration site conditions	Death	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3935	2,44	0,29	20,28	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6846	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations		n/a	228	100,0	14	6,1	214	93,9	113	100,0	7	6,2	106	93,8	0,4244	0,68	0,26	1,76	NE
Infections and infestations	COVID-19	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4775	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0629	0,13	0,01	1,54	NE
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	8	3,5	220	96,5	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7008	1,37	0,28	6,75	NE
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0146	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Septic shock	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3719	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1378	0,14	0,01	2,66	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0001	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5922	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3078	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4712	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8711	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1390	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1390	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	0,9973
Cardiac disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8231	>999.99	0,00	NE	0,9974
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8550	1,23	0,14	11,11	0,2502
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1995	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8550	1,23	0,14	11,11	0,3191
General disorders and administration site conditions	Death	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2673	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9950
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5164	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations		Male	165	72,4	10	6,1	155	93,9	75	66,4	4	5,3	71	94,7	0,5655	0,70	0,20	2,39	0,9612
Infections and infestations		Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,7022	0,75	0,16	3,38	
Infections and infestations	COVID-19	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0238	0,00	0,00	NE	0,1929
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,5774	0,45	0,03	7,76	
Infections and infestations	Pneumonia	Male	165	72,4	6	3,6	159	96,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,6126	1,75	0,20	15,52	0,7596
Infections and infestations	Pneumonia	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,9285	1,12	0,10	12,38	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0339	0,00	0,00	NE	0,9977
Infections and infestations	Sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2235	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4048	>999.99	0,00	NE	0,9955
Infections and infestations	Septic shock	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6400	>999.99	0,00	NE	0,1569
Nervous system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0027				*
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,1383
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0027				*
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6400	>999.99	0,00	NE	0,9969
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4769	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8597	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6767	>999.99	0,00	NE	0,9973
Cardiac disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6767	>999.99	0,00	NE	0,9974
Cardiac disorders	Cardiac arrest	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac disorder	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7107	1,51	0,17	13,76	0,2488
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3130	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,7107	1,51	0,17	13,76	0,3366
General disorders and administration site conditions	Death	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3349	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7609	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations		< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,9763	1,03	0,20	5,35	0,3580
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	7	5,5	120	94,5	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,2822	0,52	0,16	1,74	
Infections and infestations	COVID-19	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4742	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0833	0,00	0,00	NE	0,3651
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2962	0,21	0,01	4,64	
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,8206	1,30	0,13	12,72	0,9950
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8069	1,33	0,14	12,83	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4666	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Infections and infestations	Sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0158	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3675	>999.99	0,00	NE	0,9953
Infections and infestations	Septic shock	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0082	0,00	0,00	NE	0,1543
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0082	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3182	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4771	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sq2_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: ECOG

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1687	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1687	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders		2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4247	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Cardiac disorders	Cardiac arrest	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7316	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac disorder	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3291	2,73	0,33	22,29	
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Death	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3723	2,54	0,31	21,02	
General disorders and administration site conditions	Death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6709	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1077	0,14	0,01	2,27	0,2676
Infections and infestations		2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	5	5,8	81	94,2	0,5226	0,69	0,22	2,18	
Infections and infestations		3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,4348	2,42	0,25	23,58	
Infections and infestations	COVID-19	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,7327
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4975	0,39	0,02	6,51	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0455				*
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1077	0,14	0,01	2,27	0,1535
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6653	1,64	0,17	15,75	
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	3	18,8	13	81,3	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,1775	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4612	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0159	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Septic shock	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5824	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2770	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	0,2781
Nervous system disorders		2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0001	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0001	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6650	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3006	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4624	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1391	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1391	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4699	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7928	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1348	>999.99	0,00	NE	0,0859
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1441	>999.99	0,00	NE	0,1174
General disorders and administration site conditions	Death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4142	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death†	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7409	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death†	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death†	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death†	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis:	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	146	95,4	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,7500	1,30	0,26	6,50	0,4601
Infections and infestation:		North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:		Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	5	26,3	14	73,7	0,3696	0,55	0,14	2,08	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5228	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	COVID-19	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3975	0,31	0,02	5,36	0,9204
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1138	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2367	>999,99	0,00	NE	0,4020
Infections and infestation:	Pneumonia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,6536	0,64	0,09	4,67	
Infections and infestation:	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5228	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4905	>999,99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1405	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Septic shock	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,2085	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0696	0,09	0,00	1,94	1,0000
Nervous system disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	<.0001	0,00	0,00	NE	0,9973
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6384	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3343	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4921	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	1,0000	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	6	5,3	107	94,7	0,0200	0,22	0,05	0,89	NE
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,9826	1,03	0,09	11,33	NE
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1654	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0453	0,00	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7039	>999.99	0,00	NE	NE
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders		n/a	228	100,0	15	6,6	213	93,4	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,4600	1,61	0,45	5,79	NE
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0090	0,00	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6877	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Angina pectoris	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5062	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8351	0,77	0,07	8,74	NE
Cardiac disorders	Cardiac arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7188	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac disorder	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2153	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4711	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8330	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Myocarditis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	NE
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4687	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders		n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6512	1,44	0,29	7,08	NE
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1573	0,00	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7301	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4689	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Ileus	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5062	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6579	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Gastrointestinal disorders	Vomiting	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1564	0,00	0,00	NE	NE

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	17	7,5	211	92,5	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,4368	1,55	0,51	4,72	NE
General disorders and administration site conditions	Asthenia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6365	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Chest pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Death	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2846	2,99	0,36	24,50	NE
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1654	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1652	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Malaise	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4806	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Oedema	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0071	0,00	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4759	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2321	>999.99	0,00	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6203	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2429	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7237	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4759	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	NE
Hepatobiliary disorders	Liver injury	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7301	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations		n/a	228	100,0	55	24,1	173	75,9	113	100,0	17	15,0	96	85,0	0,3176	1,32	0,76	2,31	NE
Infections and infestations	Appendicitis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0102	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Bronchitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,7277	0,65	0,05	7,65	NE
Infections and infestations	COVID-19	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Cellulitis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3166	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4773	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4759	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Erysipelas	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1532	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6358	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1527	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Influenza	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4892	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,3483	0,53	0,14	2,03	NE
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0443	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	30	13,2	198	86,8	113	100,0	10	8,8	103	91,2	0,6079	1,21	0,58	2,51	NE
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3067	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4814	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia fungal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4745	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8366	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Relapsing fever	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4692	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5079	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Sepsis	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0149	0,00	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Septic shock	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3078	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Skin infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4693	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4436	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0239	0,00	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications		n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5846	1,81	0,21	15,62	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,5141	0,44	0,03	5,51	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6911	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8638	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6358	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Investigations		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4673	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders		n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1224	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7110	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3070	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5637	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5380	>999.99	0,00	NE	NE
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4809	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3079	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4709	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8744	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4805	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4759	>999.99	0,00	NE	NE
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4759	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	4	3,5	109	96,5	0,8275	0,88	0,27	2,89	NE
Nervous system disorders	Cerebral infarction	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7137	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,0815	0,12	0,01	1,73	NE
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4836	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1651	0,00	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Lacunar stroke	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7007	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Syncope	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3166	>999.99	0,00	NE	NE
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3394	0,26	0,01	4,78	NE
Psychiatric disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE
Psychiatric disorders	Confusional state	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4765	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders		n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,8883	0,88	0,16	4,89	NE
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8633	1,22	0,12	11,95	NE

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders	Haematuria	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4730	>999.99	0,00	NE	NE
Renal and urinary disorders	Urinary retention	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1683	0,00	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7103	>999.99	0,00	NE	NE
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7103	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	33	14,5	195	85,5	113	100,0	10	8,8	103	91,2	0,3948	1,37	0,66	2,81	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,7179	1,35	0,27	6,77	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,2715	3,09	0,37	25,64	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,3275	0,25	0,01	4,73	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7150	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6414	1,46	0,29	7,24	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6581	1,43	0,29	7,15	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3184	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,1426	0,28	0,05	1,71	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7150	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,8744	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,6326	0,51	0,03	8,23	NE
Vascular disorders		n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,0738	0,16	0,02	1,58	NE
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1555	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4748	>999.99	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1659	0,00	0,00	NE	NE
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,1340	0,00	0,00	NE	NE

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:30

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,0115	0,19	0,05	0,79	0,9976
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9616	0,94	0,09	10,40	0,9977
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1458	0,00	0,00	NE	0,9969
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0378	0,00	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7568	>999.99	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0356	0,00	0,00	NE	0,9956
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,4673	2,18	0,25	18,60	0,9481
Cardiac disorders		Female	63	27,6	8	12,7	55	87,3	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,4785	1,77	0,36	8,78	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,0416	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7548	>999.99	0,00	NE	0,9974
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Cardiac disorders	Angina pectoris	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4337	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1955	0,12	0,00	3,83	0,1071
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3005	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7576	>999.99	0,00	NE	0,9956
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3262	>999.99	0,00	NE	0,9976
Cardiac disorders	Cardiac failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4176	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4268	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Cardiac disorders	Myocarditis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4176	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	0,9967
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders		Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,7554	1,29	0,26	6,36	0,9976
Gastrointestinal disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1404	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7647	>999.99	0,00	NE	0,9958
Gastrointestinal disorders	Colitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4969	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4871	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5335	>999.99	0,00	NE	0,9968
Gastrointestinal disorders	Ileus	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7038	>999.99	0,00	NE	0,9954
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4853	>999.99	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1392	0,00	0,00	NE	0,9969
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	3	4,0	72	96,0	0,7489	1,24	0,33	4,57	0,4197
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,3588	2,63	0,31	22,59	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5023	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4927	>999.99	0,00	NE	0,9967

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5991	1,77	0,20	15,47	0,3631
General disorders and administration site conditions	Death	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2875	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1458	0,00	0,00	NE	0,9965
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2043	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Malaise	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4984	>999.99	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0027	0,00	0,00	NE	0,9967
General disorders and administration site conditions	Oedema	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4463	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,2555	>999.99	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9962
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5097	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3886	>999.99	0,00	NE	0,9975
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7671	>999.99	0,00	NE	0,9956
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4880	>999.99	0,00	NE	0,9967
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7604	>999.99	0,00	NE	0,9972
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7647	>999.99	0,00	NE	0,9958
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		Male	165	72,4	40	24,2	125	75,8	75	66,4	10	13,3	65	86,7	0,2659	1,49	0,74	3,01	0,7473
Infections and infestations		Female	63	27,6	15	23,8	48	76,2	38	33,6	7	18,4	31	81,6	0,8181	1,11	0,45	2,77	
Infections and infestations	Appendicitis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0014	0,00	0,00	NE	0,9974
Infections and infestations	Appendicitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5017	0,40	0,02	6,42	0,2334
Infections and infestations	Bronchitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	COVID-19	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4989	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Cellulitis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4344	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4954	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4880	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Infections and infestations	Erysipelas	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2207	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6866	>999.99	0,00	NE	0,9952
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4537	>999.99	0,00	NE	0,9970

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1779	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5242	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Influenza	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,3942	0,44	0,06	3,11	0,5491
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,7979	0,79	0,13	4,81	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0355	0,00	0,00	NE	0,9956
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	Male	165	72,4	23	13,9	142	86,1	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,5231	1,35	0,54	3,37	0,6627
Infections and infestations	Pneumonia	Female	63	27,6	7	11,1	56	88,9	38	33,6	4	10,5	34	89,5	0,9863	1,01	0,29	3,46	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4884	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4866	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Pneumonia fungal	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4831	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Relapsing fever	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9972
Infections and infestations	Respiratory tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4337	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,0396	0,00	0,00	NE	0,9977
Infections and infestations	Sepsis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1880	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3253	>999.99	0,00	NE	0,9953
Infections and infestations	Septic shock	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4883	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Skin infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4921	>999.99	0,00	NE	0,9958
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Urinary tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Infections and infestations	Urinary tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1233	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,9665	0,95	0,10	9,21	0,2005
Injury, poisoning and procedural complications		Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3573	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0027	0,00	0,00	NE	0,0298
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,3573	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7488	>999.99	0,00	NE	0,9955
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6866	>999.99	0,00	NE	0,9952
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1788	>999.99	0,00	NE	0,9968
Metabolism and nutrition disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9956
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3236	>999.99	0,00	NE	0,9953
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5940	>999.99	0,00	NE	0,9969
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9956
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4328	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5009	>999.99	0,00	NE	0,9968
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4804	>999.99	0,00	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4918	>999.99	0,00	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4880	>999.99	0,00	NE	0,9967
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4880	>999.99	0,00	NE	0,9967
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		Male	165	72,4	9	5,5	156	94,5	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,5437	1,61	0,34	7,64	0,2174
Nervous system disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	2	5,3	36	94,7	0,1073	0,16	0,01	1,93	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7548	>999.99	0,00	NE	0,9956
Nervous system disorders	Cerebral infarction	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,5761	0,46	0,03	7,40	0,3999
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,0190	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4907	>999.99	0,00	NE	0,9967

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4909	>999.99	0,00	NE	0,9968
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2029	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,6566	>999.99	0,00	NE	0,9952
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7535	>999.99	0,00	NE	0,9955
Nervous system disorders	Lacunar stroke	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5403	>999.99	0,00	NE	0,9968
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Syncope	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3325	>999.99	0,00	NE	0,9954
Nervous system disorders	Syncope	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1393	0,00	0,00	NE	0,0588
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,5525	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Psychiatric disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Psychiatric disorders	Confusional state	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders		Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,5476	0,58	0,09	3,55	0,2704
Renal and urinary disorders		Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4241	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7284	0,65	0,06	7,52	0,3241
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4241	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	0,9967
Renal and urinary disorders	Haematuria	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,1556	0,00	0,00	NE	0,9969
Renal and urinary disorders	Urinary retention	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9956
Reproductive system and breast disorders		Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	0,9956
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Male	165	72,4	20	12,1	145	87,9	75	66,4	7	9,3	68	90,7	0,8911	0,94	0,38	2,30	0,2269
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Female	63	27,6	13	20,6	50	79,4	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,1089	2,69	0,76	9,48	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,5120	0,54	0,09	3,46	0,0883
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,1656	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,1243	>999.99	0,00	NE	0,1078
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7266	0,61	0,04	9,80	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,2697	0,21	0,01	4,14	0,9969
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9957
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8604	0,81	0,07	8,93	0,5265
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,3970	2,50	0,28	22,34	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7595	1,42	0,15	13,66	0,8358
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6316	1,73	0,18	16,69	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4989	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,3036	0,36	0,05	2,70	0,3574
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2310	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,8618	>999.99	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7241	0,61	0,04	9,75	
Vascular disorders		Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9976
Vascular disorders		Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,1266	0,20	0,02	1,96	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1979	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4475	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,1999	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,2170	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,1470	0,29	0,05	1,73	0,6107
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0810	0,17	0,02	1,63	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6283	0,51	0,03	8,16	0,3002
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1644	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0403	0,00	0,00	NE	0,9953
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6088	>999.99	0,00	NE	0,9973
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9953
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,0459	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders		< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,3049	0,46	0,10	2,11	0,0101
Cardiac disorders		>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,0545	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0155	0,00	0,00	NE	0,9959
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9976
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7542	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	0,9966
Cardiac disorders	Angina pectoris	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4350	0,34	0,02	5,74	0,1995
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4742	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6481	>999.99	0,00	NE	0,9973
Cardiac disorders	Cardiac arrest	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac disorder	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9964
Cardiac disorders	Cardiac failure	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2127	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4722	>999.99	0,00	NE	0,9966
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Cardiac disorders	Myocarditis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4701	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders		< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6967	1,55	0,17	14,04	0,8249
Gastrointestinal disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,7170	1,52	0,16	14,57	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1623	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	0,9974
Gastrointestinal disorders	Colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4848	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4684	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Ileus	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6065	>999.99	0,00	NE	0,9971
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Gastrointestinal disorders	Vomiting	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	7	6,9	94	93,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,5711	1,57	0,32	7,59	0,7633
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	10	7,9	117	92,1	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,6391	1,46	0,30	7,07	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Asthenia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7003	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4945	>999.99	0,00	NE	0,9966

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Chest pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6484	1,66	0,18	14,98	0,3094
General disorders and administration site conditions	Death	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2352	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1668	0,00	0,00	NE	0,0797
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Malaise	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4776	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
General disorders and administration site conditions	Oedema	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	<.0001	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4688	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4817	>999.99	0,00	NE	0,9976
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3368	>999.99	0,00	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6520	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3395	>999.99	0,00	NE	0,9975
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4544	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6400	>999.99	0,00	NE	0,9973
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4688	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4072	>999.99	0,00	NE	0,9956
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Hepatobiliary disorders	Liver injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8383	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations		< 75	101	44,3	24	23,8	77	76,2	49	43,4	7	14,3	42	85,7	0,5253	1,32	0,56	3,10	0,8365
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	31	24,4	96	75,6	64	56,6	10	15,6	54	84,4	0,3824	1,38	0,67	2,84	
Infections and infestations	Appendicitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9975
Infections and infestations	Appendicitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0004	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,8061	0,74	0,07	8,31	0,9974
Infections and infestations	Bronchitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9967
Infections and infestations	Cellulitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4737	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4718	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4688	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Erysipelas	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1625	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9968
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,6885	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3521	>999.99	0,00	NE	0,9971

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2937	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Influenza	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Influenza	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4825	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,3443	0,40	0,05	2,87	0,7754
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,7499	0,75	0,12	4,48	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9969
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1589	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	12	11,9	89	88,1	49	43,4	5	10,2	44	89,8	0,9178	0,95	0,33	2,73	0,6331
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	18	14,2	109	85,8	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,4098	1,52	0,56	4,17	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9952
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3023	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4778	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Pneumonia fungal	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4684	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,7576	>999.99	0,00	NE	NE
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Relapsing fever	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4610	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5002	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
Infections and infestations	Sepsis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,0164	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3192	>999.99	0,00	NE	0,9951
Infections and infestations	Septic shock	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Skin infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Infections and infestations	Skin infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4685	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4084	>999.99	0,00	NE	0,9956
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Urinary tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9970
Infections and infestations	Urinary tract infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8501	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,0059	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4608	>999.99	0,00	NE	0,3612
Injury, poisoning and procedural complications		>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8992	1,16	0,11	11,89	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,3018	0,24	0,01	4,10	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6210	>999.99	0,00	NE	0,9972
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5876	>999.99	0,00	NE	0,9970
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4743	>999.99	0,00	NE	
Investigations		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4650	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3927	>999.99	0,00	NE	0,9968
Metabolism and nutrition disorders		>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,1837	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	0,9972
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4703	>999.99	0,00	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4606	>999.99	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5768	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,5392	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Musculoskeletal and connective tissue disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,3102	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4720	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4688	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4688	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5451	1,93	0,22	16,91	0,3032
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	5	3,9	122	96,1	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,2837	0,43	0,09	2,09	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Cerebral infarction	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7928	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,3250	0,25	0,01	4,64	0,2765
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1679	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	0,9965

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4745	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1695	0,00	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,5876	>999.99	0,00	NE	0,9969
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Nervous system disorders	Lacunar stroke	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8383	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4990	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3293	>999.99	0,00	NE	0,9951
Nervous system disorders	Syncope	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9977
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,2196	0,14	0,01	4,01	
Psychiatric disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Psychiatric disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4724	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Psychiatric disorders	Confusional state	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4724	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders		< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9598	0,94	0,09	10,38	0,9865
Renal and urinary disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8311	0,76	0,06	9,03	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5556	0,44	0,03	7,11	0,1879
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4152	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4718	>999.99	0,00	NE	0,9966
Renal and urinary disorders	Haematuria	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Renal and urinary disorders	Urinary retention	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1816	0,00	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Reproductive system and breast disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8084	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		< 75	101	44,3	15	14,9	86	85,1	49	43,4	3	6,1	46	93,9	0,2276	2,12	0,61	7,43	0,3821
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		>= 75	127	55,7	18	14,2	109	85,8	64	56,6	7	10,9	57	89,1	0,9002	1,06	0,43	2,60	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2649	>999.99	0,00	NE	0,1284
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	2	3,1	62	96,9	0,7739	0,77	0,13	4,61	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3153	>999.99	0,00	NE	0,3986
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,4962	2,10	0,24	18,82	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,1242
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,8330	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	0,9974
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,9886	1,02	0,09	11,23	0,6442
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,5485	1,93	0,22	17,31	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5233	2,01	0,22	18,01	0,6865
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8543	0,80	0,07	9,18	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9967
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4760	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,1276	0,26	0,04	1,65	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6310	>999.99	0,00	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,6125	0,50	0,03	7,93	0,9965
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,0425	0,00	0,00	NE	0,0651
Vascular disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,6074	0,49	0,03	7,86	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1511	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9958
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4649	>999.99	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,1518	0,00	0,00	NE	0,9967
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9967
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,1336	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
26JUN2024 18:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis (Safety)

Name: ECOG

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,4285
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,0087	0,15	0,03	0,76	
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,7072
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6596	0,54	0,03	8,66	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1727	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0523	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6711	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0505	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders		0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5800	>999.99	0,00	NE	0,5789
Cardiac disorders		2	164	71,9	11	6,7	153	93,3	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,3176	2,15	0,46	9,99	
Cardiac disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9819	0,97	0,06	15,83	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,1378
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0219	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,3711	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Cardiac disorders	Angina pectoris	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4921	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	0,7972
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,8430	0,78	0,07	9,16	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Cardiac disorders	Cardiac arrest	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7132	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac disorder	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2015	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4622	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	0,9967
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Myocarditis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4617	>999.99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	0,8558
Gastrointestinal disorders		2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6768	1,41	0,28	7,08	
Gastrointestinal disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1699	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Gastrointestinal disorders	Colitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7079	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Colitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4704	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Diverticulum intestinal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4592	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Gastrointestinal toxicity	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorders	Ileus	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4921	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Ileus	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Inguinal hernia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Pancreatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Small intestinal perforation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorders	Vomiting	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1686	0,00	0,00	NE	
Gastrointestinal disorders	Vomiting	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1993	0,19	0,01	3,16	0,3732
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	16	9,8	148	90,2	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,2266	2,13	0,61	7,47	
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Asthenia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6326	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4647	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Death	2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,2601	3,14	0,38	25,78	
General disorders and administration site conditions	Death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1727	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1736	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Malaise	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4719	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	0,9971

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Oedema	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4695	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6115	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3012	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6147	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5780	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3341	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7083	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Cholangitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5780	>999.99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Hepatobiliary disorders	Liver injury	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7079	>999.99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorders	Liver injury	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	2	14,3	12	85,7	0,4431	0,53	0,10	2,79	0,3550
Infections and infestations		2	164	71,9	45	27,4	119	72,6	86	76,1	14	16,3	72	83,7	0,2888	1,39	0,75	2,56	
Infections and infestations		3	16	7,0	5	31,3	11	68,8	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1004	5,07	0,59	43,57	
Infections and infestations	Appendicitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0032	0,00	0,00	NE	0,9970

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Appendicitis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Appendicitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Bronchitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Bronchitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,7603	0,68	0,06	8,04	
Infections and infestations	Bronchitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestations	COVID-19	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Infections and infestations	COVID-19	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Cellulitis	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3041	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Cellulitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4688	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Diarrhoea infectious	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4695	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Enterocolitis bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0631	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Erysipelas	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Erysipelas	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6270	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infectious pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1418	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Influenza	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5876	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Influenza	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Influenza	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,5340
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,7245	0,77	0,18	3,28	
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0505	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Neutropenic sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,4342	0,39	0,03	4,46	0,5103
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	24	14,6	140	85,4	86	76,1	8	9,3	78	90,7	0,5466	1,28	0,57	2,90	
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2068	3,75	0,42	33,88	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2938	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4690	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Pneumonia fungal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4674	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia fungal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,8575	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Pneumonia pneumococcal	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Relapsing fever	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4652	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Relapsing fever	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Respiratory tract infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4945	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Sepsis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestations	Sepsis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0171	0,00	0,00	NE	
Infections and infestations	Sepsis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Septic shock	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Septic shock	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Septic shock	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2770	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestations	Skin infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4572	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Skin infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5393	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Upper respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Infections and infestations	Urinary tract infection	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7316	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,0152
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestations	Urinary tract infection bacterial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,0614	0,00	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	0,0291
Injury, poisoning and procedural complications		2	164	71,9	7	4,3	157	95,7	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,1416	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0062	0,00	0,00	NE	0,0996
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4075	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Fall	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6674	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femoral neck fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Femur fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6270	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Lumbar vertebral fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4675	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Radiation oesophagitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complications	Rib fracture	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Investigations		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4546	>999.99	0,00	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,4525	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders		2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2391	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9997
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4685	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,5612	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6056	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4696	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders		2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3011	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Flank pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Fracture pain	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4676	>999.99	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4695	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank p-value	Hazard Ratio			Interaction Test p-value (likelihood ratio)
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%		Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4695	>999.99	0,00	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,4513	0,40	0,03	4,73	0,8086
Nervous system disorders		2	164	71,9	8	4,9	156	95,1	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,9932	1,01	0,26	3,93	
Nervous system disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Nervous system disorders	Cerebral infarction	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7055	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,0956	0,14	0,01	1,85	
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4685	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Generalised tonic-clonic seizure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4701	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Haemorrhage intracranial	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,0669	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic cerebral infarction	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6099	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Ischaemic stroke	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7728	>999.99	0,00	NE	0,9961
Nervous system disorders	Lacunar stroke	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Lacunar stroke	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Syncope	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Syncope	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3030	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorders	Syncope	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3914	0,30	0,02	5,31	
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Psychiatric disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Psychiatric disorders	Confusional state	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4633	>999.99	0,00	NE	
Psychiatric disorders	Confusional state	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,4612

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorders		2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,6858	0,69	0,11	4,21	
Renal and urinary disorders		3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,5649
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,8748	0,82	0,07	9,37	
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Haematuria	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4646	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Haematuria	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorders	Urinary retention	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1760	0,00	0,00	NE	
Renal and urinary disorders	Urinary retention	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Reproductive system and breast disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6985	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6985	>999.99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders	Benign prostatic hyperplasia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	5	10,4	43	89,6	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,9915	0,99	0,11	8,98	0,9678
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	24	14,6	140	85,4	86	76,1	7	8,1	79	91,9	0,3080	1,56	0,66	3,67	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,6899	1,44	0,24	8,65	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	1,00	0,00	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5930	>999.99	0,00	NE	0,8555
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6789	1,61	0,17	15,43	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Chronic obstructive pulmonary disease	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,9641	0,94	0,06	15,11	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,5657
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,4748	2,18	0,24	19,50	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Dyspnoea	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,1489	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3694	0,28	0,02	5,17	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,6949	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Laryngeal haemorrhage	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5856	>999.99	0,00	NE	0,8244
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,7694	1,28	0,25	6,59	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pleural effusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2846
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3459	2,70	0,31	23,07	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1859	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3043	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumothorax	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,1902	0,18	0,01	3,12	0,6893
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6570	0,54	0,03	8,62	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,2850	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9973
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7021	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary hypertension	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,6547	0,54	0,03	8,58	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5824	>999.99	0,00	NE	0,4548
Vascular disorders		2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	3	3,5	83	96,5	0,0150	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Vascular disorders		3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1673	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5824	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1727	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1462	0,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,4329	0,47	0,07	3,30	0,8814
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	4	19,0	17	81,0	0,0216	0,11	0,01	1,04	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9586	0,94	0,09	10,35	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Disseminated intravascular coagulation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1875	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1391	0,00	0,00	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Febrile neutropenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1644	0,00	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Leukocytosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppressor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,0685	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders		Europe and Middle East	153	67,1	10	6,5	143	93,5	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,6503	1,44	0,30	6,92	0,7316
Cardiac disorders		North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3819	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5750	0,46	0,03	7,49	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0052	0,00	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute coronary syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7348	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Acute myocardial infarction	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Angina pectoris	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Angina pectoris	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5501	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4526	>999,99	0,00	NE	0,2931
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Atrial fibrillation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7557	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac disorder	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac disorder	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2323	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4923	>999,99	0,00	NE	1,0000
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Cardiac failure congestive	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocardial ischaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Cardiac disorders	Myocarditis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3819	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Myocarditis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Cardiac disorders	Sinus tachycardia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7225	1,49	0,16	13,90	0,8245
Gastrointestinal disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3545	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,9440	0,92	0,08	10,57	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1406	0,00	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Abdominal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7815	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Colitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5066	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Diverticulum intestinalis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4892	>999,99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Gastrointestinal toxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Ileus	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Ileus	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Ileus	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3545	>999,99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Ileus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Inguinal hernia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6336	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Pancreatitis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Small intestinal perforatio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Gastrointestinal disorder:	Vomiting	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,2032	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	14	9,2	139	90,8	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,4363	1,65	0,46	5,85	0,5254
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3711	>999.99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,5469	0,43	0,03	7,20	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7098	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Asthenia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Asthenia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4920	>999.99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1040	>999,99	0,00	NE	0,1079
General disorders and administration site conditions	Death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3711	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0679	0,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1466	0,00	0,00	NE	0,4332
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	NE
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1454	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Infusion site extravasation	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Malaise	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Malaise	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Malaise	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5066	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Non-cardiac chest pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,0008	0,00	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Oedema	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4907	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Performance status decrease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3589	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999,99	0,00	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6665	>999,99	0,00	NE	1,0000
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
General disorders and administration site conditions	Sudden cardiac death	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4176	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7604	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Cholangitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4907	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7595	>999,99	0,00	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999,99	0,00	NE	
Hepatobiliary disorder:	Immune-mediated hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Hepatobiliary disorder:	Liver injury	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:		Europe and Middle East	153	67,1	37	24,2	116	75,8	70	61,9	9	12,9	61	87,1	0,2632	1,52	0,72	3,20	0,5062
Infections and infestation:		North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999,99	0,00	NE	
Infections and infestation:		Central and South America	29	12,7	9	31,0	20	69,0	19	16,8	7	36,8	12	63,2	0,9197	0,95	0,35	2,58	
Infections and infestation:		Asia-Pacific	34	14,9	7	20,6	27	79,4	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,3045	2,87	0,35	23,63	
Infections and infestation:	Appendicitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Appendicitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,1138	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Appendicitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4632	>999,99	0,00	NE	0,3788
Infections and infestation:	Bronchitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2593	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Bronchitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	COVID-19	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	COVID-19	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	COVID-19	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Cellulitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4101	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Cellulitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5034	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Diarrhoea infectious	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4907	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Enterocolitis bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1465	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Erysipelas	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Erysipelas	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6992	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infectious pleural effusio	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1792	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4952	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Influenza	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Influenza	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,3698	0,50	0,11	2,32	0,4954
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2801	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Lower respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0358	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Neutropenic sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	19	12,4	134	87,6	70	61,9	5	7,1	65	92,9	0,3645	1,58	0,58	4,27	0,7793
Infections and infestation:	Pneumonia	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	4	21,1	15	78,9	0,7593	0,81	0,21	3,09	
Infections and infestation:	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,8179	1,29	0,14	11,74	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3285	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia aspirator	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4183	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia fungal	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4652	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Pneumonia pneumococcal	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Relapsing fever	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4835	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Relapsing fever	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Relapsing fever	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5233	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Sepsis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,1405	0,00	0,00	NE	
Infections and infestation:	Sepsis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Septic shock	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1869	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Septic shock	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Skin infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Skin infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7348	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Upper respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5501	>999.99	0,00	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7963	>999.99	0,00	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2320	0,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Infections and infestation:	Urinary tract infection bacterial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7389	1,45	0,16	12,93	0,9346
Injury, poisoning and procedural complication:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,3586	0,30	0,02	4,28	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Fall	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7305	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femoral neck fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Femur fracture	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6831	>999.99	0,00	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6992	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Lumbar vertebral fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Radiation oesophagitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4974	>999.99	0,00	NE	1,0000
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Injury, poisoning and procedural complication:	Rib fracture	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Investigations		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4888	>999.99	0,00	NE	1,0000
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Investigations	Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2508	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,3282	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7477	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Diabetic ketoacidosis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4856	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyperglycaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hypokalaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5563	>999.99	0,00	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4862	>999.99	0,00	NE	1,0000
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Metabolism and nutrition disorders	Hyponatraemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3335	>999,99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4909	>999,99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Flank pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Fracture pair	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4988	>999,99	0,00	NE	1,0000
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Musculoskeletal and connective tissue disorder:	Rheumatoid arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4907	>999,99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4907	>999.99	0,00	NE	1,0000
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of color	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	4	5,7	66	94,3	0,2684	0,48	0,13	1,81	0,2366
Nervous system disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:		Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3132	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4226	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebral infarctior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0011	0,00	0,00	NE	0,2138
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Cerebrovascular accident	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5032	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4898	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Generalised tonic-clonic seizure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3907	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Haemorrhage intracranial	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio:	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1470	0,00	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio:	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio:	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic cerebral infarctio:	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic stroke	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,6619	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Ischaemic stroke	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Clas:	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Nervous system disorder:	Ischaemic stroke	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Ischaemic stroke	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7389	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Lacunar stroke	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Myasthenia gravis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,3318	>999.99	0,00	NE	1,0000
Nervous system disorder:	Syncope	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Syncope	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1354	0,00	0,00	NE	0,3193
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,5839	>999.99	0,00	NE	
Nervous system disorder:	Transient ischaemic attack	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4962	>999.99	0,00	NE	1,0000
Psychiatric disorder:	Confusional state	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Psychiatric disorder:	Confusional state	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5436	0,57	0,09	3,54	0,6858
Renal and urinary disorder:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:		Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3304	>999.99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,9366	1,10	0,11	10,91	1,0000
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Acute kidney injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Haematuria	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3304	>999,99	0,00	NE	
Renal and urinary disorder:	Haematuria	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1535	0,00	0,00	NE	1,0000
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Renal and urinary disorder:	Urinary retentior	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders:		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders:		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders:		Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders:		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999,99	0,00	NE	
Reproductive system and breast disorders:	Benign prostatic hyperplasi.	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Reproductive system and breast disorders:	Benign prostatic hyperplasi.	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders:	Benign prostatic hyperplasi.	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Reproductive system and breast disorders:	Benign prostatic hyperplasi.	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,5839	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Europe and Middle East	153	67,1	22	14,4	131	85,6	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,5026	1,37	0,54	3,44	0,8288
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4795	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Central and South America	29	12,7	5	17,2	24	82,8	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,8724	1,13	0,25	5,07	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:		Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,7033	1,55	0,16	15,33	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Acute respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5294	1,98	0,23	17,32	0,9504
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,8861	0,82	0,05	13,15	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Chronic obstructive pulmonary disease	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,7745	1,39	0,14	13,36	0,6210
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Central and South America	29	12,7	3	10,3	26	89,7	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,1153	>999,99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Dyspnoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
			n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	0,3508
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Haemoptysis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Laryngeal haemorrhage	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,4667	2,18	0,25	18,66	0,4157
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pleural effusior	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4431	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1693	>999.99	0,00	NE	0,0585
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2410	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumonitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	1,0000	NE	NE	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pneumothorax	Asia-Pacific	34	14,9	2	5,9	32	94,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,2628	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,0944	0,15	0,01	1,83	0,4529
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2673	0,00	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary embolism	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7697	>999.99	0,00	NE	1,0000
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Pulmonary hypertensor	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Respiratory, thoracic and mediastinal disorder:	Respiratory arrest	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	1,00	0,00	NE	

			Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
			Patients		Patients with Event		Censored		Patients		Patients with Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Interaction Test
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Respiratory arrest	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
mediastinal disorders	Respiratory failure	Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	0,5038
mediastinal disorders	Respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
mediastinal disorders	Respiratory failure	South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2758	0,00	0,00	NE	
mediastinal disorders	Respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	3	4,3	67	95,7	0,0606	0,15	0,02	1,47	0,5557
Vascular disorders		North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1393	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4958	>999.99	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Deep vein thrombosis	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	1,00	0,00	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1497	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Peripheral ischaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,1296	0,00	0,00	NE	1,0000
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
Vascular disorders	Superior vena cava occlusion	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte_soc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_soc_sg2_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:30

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Generelle Verträglichkeit nach SOC/PT

Zum Behandlungsabbruch führende unerwünschte Ereignisse nach SOC/PT (deskriptiv)

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: First Adverse Event leading to Treatment Discontinuation

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Dichotomous Analysis (Safety)

Name: All

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Blood and lymphatic system disorders		n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	2	1,8
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Cardiac disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Gastrointestinal disorders		n/a	228	100,0	2	0,9	113	100,0	2	1,8
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	2	1,8
Gastrointestinal disorders	Nausea	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Gastrointestinal disorders	Vomiting	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	2	1,8
General disorders and administration site conditions		n/a	228	100,0	4	1,8	113	100,0	4	3,5
General disorders and administration site conditions	Facial pain	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
General disorders and administration site conditions	Fatigue	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	1	0,9
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Hepatobiliary disorders		n/a	228	100,0	4	1,8	113	100,0	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Infections and infestations		n/a	228	100,0	5	2,2	113	100,0	1	0,9

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	n/a	228	100,0	3	1,3	113	100,0	1	0,9
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Investigations		n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	2	1,8
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Investigations	Platelet count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Investigations	Weight decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Investigations	White blood cell count decreased	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Metabolism and nutrition disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		n/a	228	100,0	3	1,3	113	100,0	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		n/a	228	100,0	2	0,9	113	100,0	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Nervous system disorders		n/a	228	100,0	2	0,9	113	100,0	2	1,8
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	1	0,9
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Renal and urinary disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		n/a	228	100,0	9	3,9	113	100,0	4	3,5
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	n/a	228	100,0	8	3,5	113	100,0	2	1,8
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Skin and subcutaneous tissue disorders		n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	1	0,9
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	n/a	228	100,0	1	0,4	113	100,0	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Vascular disorders		n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	n/a	228	100,0	0	0,0	113	100,0	1	0,9

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_soc_descriptive.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_soc_descriptive_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

01JUL2024 9:58

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: First Adverse Event leading to Treatment Discontinuation

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Dichotomous Analysis (Safety)

Name: Sex

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Blood and lymphatic system disorders		Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	2	2,7
Blood and lymphatic system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Cardiac disorders		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Cardiac disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Ear and labyrinth disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders		Male	165	72,4	2	1,2	75	66,4	1	1,3
Gastrointestinal disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
Gastrointestinal disorders	Nausea	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
General disorders and administration site conditions		Male	165	72,4	2	1,2	75	66,4	4	5,3
General disorders and administration site conditions		Female	63	27,6	2	3,2	38	33,6	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	1	1,3
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders		Male	165	72,4	3	1,8	75	66,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders		Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Infestations and infections		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	1	1,3
Infestations and infections		Female	63	27,6	4	6,3	38	33,6	0	0,0
Infestations and infections	Lower respiratory tract infection	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Infestations and infections	Lower respiratory tract infection	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Infestations and infections	Pneumonia	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Infestations and infections	Pneumonia	Female	63	27,6	3	4,8	38	33,6	0	0,0
Infestations and infections	Pneumonia aspiration	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Infestations and infections	Pneumonia aspiration	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	2	2,7
Investigations		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Investigations	Neutrophil count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Investigations	Platelet count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations	Weight decreased	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Investigations	Weight decreased	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Investigations	White blood cell count decreased	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Female	63	27,6	2	3,2	38	33,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Nervous system disorders		Male	165	72,4	2	1,2	75	66,4	1	1,3
Nervous system disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Renal and urinary disorders		Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Renal and urinary disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Male	165	72,4	6	3,6	75	66,4	3	4,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Female	63	27,6	3	4,8	38	33,6	1	2,6
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Male	165	72,4	1	0,6	75	66,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Male	165	72,4	5	3,0	75	66,4	1	1,3
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Female	63	27,6	3	4,8	38	33,6	1	2,6
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Skin and subcutaneous tissue disorders		Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Female	63	27,6	1	1,6	38	33,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	1	1,3
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	0	0,0
Vascular disorders		Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Vascular disorders		Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Male	165	72,4	0	0,0	75	66,4	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Female	63	27,6	0	0,0	38	33,6	1	2,6

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_soc_descriptive.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_soc_descriptive_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

01JUL2024 9:58

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: First Adverse Event leading to Treatment Discontinuation

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Dichotomous Analysis (Safety)

Name: Age

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Blood and lymphatic system disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	2	3,1
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Cardiac disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Cardiac disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Gastrointestinal disorders		< 75	101	44,3	2	2,0	49	43,4	1	2,0
Gastrointestinal disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Gastrointestinal disorders	Nausea	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
General disorders and administration site conditions		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions		>= 75	127	55,7	4	3,1	64	56,6	4	6,3

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
General disorders and administration site conditions	Facial pain	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Facial pain	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
General disorders and administration site conditions	Fatigue	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	1	1,6
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	64	56,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Infections and infestations		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Infections and infestations		>= 75	127	55,7	5	3,9	64	56,6	1	1,6
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	>= 75	127	55,7	3	2,4	64	56,6	1	1,6
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Investigations		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Investigations		>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	1	1,6
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Investigations	Neutrophil count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Investigations	Platelet count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Investigations	Weight decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Investigations	Weight decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Investigations	White blood cell count decreased	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Investigations	White blood cell count decreased	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		>= 75	127	55,7	2	1,6	64	56,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		>= 75	127	55,7	2	1,6	64	56,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Nervous system disorders		< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	1	2,0
Nervous system disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	1	1,6
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	< 75	101	44,3	1	1,0	49	43,4	1	2,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Renal and urinary disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Renal and urinary disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		< 75	101	44,3	6	5,9	49	43,4	2	4,1
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		>= 75	127	55,7	3	2,4	64	56,6	2	3,1
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	< 75	101	44,3	6	5,9	49	43,4	1	2,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	>= 75	127	55,7	2	1,6	64	56,6	1	1,6
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	1	1,6
Skin and subcutaneous tissue disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	>= 75	127	55,7	1	0,8	64	56,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Vascular disorders		< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Vascular disorders		>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	< 75	101	44,3	0	0,0	49	43,4	1	2,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	>= 75	127	55,7	0	0,0	64	56,6	0	0,0

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_soc_descriptive.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_soc_descriptive_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

01JUL2024 9:58

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: First Adverse Event leading to Treatment Discontinuation

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Dichotomous Analysis (Safety)

Name: ECOG

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Blood and lymphatic system disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders		2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	2	2,3
Blood and lymphatic system disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Cardiac disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Cardiac disorders		2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Cardiac disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Ear and labyrinth disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders		2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	2	2,3
Gastrointestinal disorders		3	16	7,0	1	6,3	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	3	16	7,0	1	6,3	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Gastrointestinal disorders	Colitis	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	2	2,3
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Gastrointestinal disorders	Nausea	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	2	2,3
Gastrointestinal disorders	Vomiting	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	2	14,3
General disorders and administration site conditions		2	164	71,9	3	1,8	86	76,1	2	2,3
General disorders and administration site conditions		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Facial pain	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Facial pain	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
General disorders and administration site conditions	Facial pain	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
General disorders and administration site conditions	Fatigue	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	1	7,1
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	1	7,1
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Hepatobiliary disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders		2	164	71,9	3	1,8	86	76,1	0	0,0
Hepatobiliary disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Infections and infestations		0/1	48	21,1	2	4,2	14	12,4	0	0,0
Infections and infestations		2	164	71,9	3	1,8	86	76,1	1	1,2
Infections and infestations		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	0/1	48	21,1	2	4,2	14	12,4	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	1	1,2
Infections and infestations	Pneumonia	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Investigations		2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	2	2,3
Investigations		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Investigations	Neutrophil count decreased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Investigations	Platelet count decreased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations	Weight decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Investigations	Weight decreased	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Investigations	Weight decreased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Investigations	White blood cell count decreased	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
			n	%	n	%	n	%	n	%
Metabolism and nutrition disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		2	164	71,9	3	1,8	86	76,1	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Nervous system disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Nervous system disorders		2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	2	2,3
Nervous system disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	1	1,2
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Renal and urinary disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Renal and urinary disorders		2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Renal and urinary disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	2	164	71,9	1	0,6	86	76,1	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		0/1	48	21,1	2	4,2	14	12,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		2	164	71,9	7	4,3	86	76,1	3	3,5
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	1	7,7
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	2	164	71,9	7	4,3	86	76,1	1	1,2
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	1	7,7
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Skin and subcutaneous tissue disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	0/1	48	21,1	1	2,1	14	12,4	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Vascular disorders		0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Vascular disorders		2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2
Vascular disorders		3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	0/1	48	21,1	0	0,0	14	12,4	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	2	164	71,9	0	0,0	86	76,1	1	1,2

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	3	16	7,0	0	0,0	13	11,5	0	0,0

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_soc_descriptive.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_soc_descriptive_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

01JUL2024 9:58

Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%,
 Discontinuation
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Dichotomous Analysis (Safety)

Name: Geographic region

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Blood and lymphatic system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	2	9,5
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Anaemia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Blood and lymphatic system disorders	Myelosuppression	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Cardiac disorders		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Cardiac disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Cardiac disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Cardiac disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Cardiac disorders	Cardiac failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Ear and labyrinth disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Ear and labyrinth disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Ear and labyrinth disorders	Tinnitus	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	70	61,9	2	2,9
Gastrointestinal disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Abdominal pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Autoimmune colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Colitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	2	2,9
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Diarrhoea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Gastrointestinal disorders	Nausea	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Nausea	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	2	2,9
Gastrointestinal disorders	Vomiting	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Gastrointestinal disorders	Vomiting	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	70	61,9	3	4,3
General disorders and administration site conditions		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
General disorders and administration site conditions		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
General disorders and administration site conditions	Facial pain	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Facial pain	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
General disorders and administration site conditions	Fatigue	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Fatigue	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	General physical health deterioration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Generalised oedema	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Oedema peripheral	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Performance status decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
General disorders and administration site conditions	Pyrexia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	70	61,9	0	0,0
Hepatobiliary disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Hepatobiliary disorders		Central and South America	29	12,7	1	3,4	19	16,8	0	0,0
Hepatobiliary disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Autoimmune hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Hepatotoxicity	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Central and South America	29	12,7	1	3,4	19	16,8	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Immune-mediated hepatitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Hepatobiliary disorders	Liver injury	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Infections and infestations		Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	70	61,9	1	1,4
Infections and infestations		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Infections and infestations		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Infections and infestations		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Infections and infestations	Lower respiratory tract infection	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	70	61,9	1	1,4
Infections and infestations	Pneumonia	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Infections and infestations	Pneumonia aspiration	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Investigations		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	1	1,4
Investigations		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Investigations		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations	Blood alkaline phosphatase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations	Gamma-glutamyltransferase increased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations	Neutrophil count decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Investigations	Platelet count decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations	Platelet count decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Investigations	Weight decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Investigations	Weight decreased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Investigations	Weight decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations	Weight decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Investigations	White blood cell count decreased	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Metabolism and nutrition disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Metabolism and nutrition disorders	Hypercalcaemia	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	70	61,9	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Arthralgia	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Immune-mediated arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Musculoskeletal and connective tissue disorders	Rheumatoid arthritis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	70	61,9	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Adenocarcinoma of colon	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)	Uterine cancer	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Nervous system disorders		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	2	2,9
Nervous system disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Nervous system disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Nervous system disorders		Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Nervous system disorders	Cerebrovascular accident	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	21	18,6	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Nervous system disorders	Myasthenia gravis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Nervous system disorders	Transient ischaemic attack	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Renal and urinary disorders		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Renal and urinary disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Renal and urinary disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Renal and urinary disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Renal and urinary disorders	Acute kidney injury	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Europe and Middle East	153	67,1	7	4,6	70	61,9	1	1,4
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		North America	12	5,3	2	16,7	3	2,7	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	1	5,3
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	2	9,5
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Acute respiratory failure	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0

			Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
			Patients		Patients with Event		Patients		Patients with Event	
MedDRA System Organ Class	MedDRA Preferred Term	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Haemoptysis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	70	61,9	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	North America	12	5,3	2	16,7	3	2,7	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	1	5,3
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pneumonitis	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	1	4,8
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders	Pulmonary embolism	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	1	1,4
Skin and subcutaneous tissue disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	70	61,9	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Skin and subcutaneous tissue disorders	Rash macular	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Vascular disorders		Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Vascular disorders		North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Vascular disorders		Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Vascular disorders		Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	70	61,9	1	1,4
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	North America	12	5,3	0	0,0	3	2,7	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Central and South America	29	12,7	0	0,0	19	16,8	0	0,0
Vascular disorders	Capillary leak syndrome	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	21	18,6	0	0,0

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_soc_descriptive.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_soc_descriptive_sg2_TTWDAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

01JUL2024 9:58

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Generelle Verträglichkeit nach SOC/PT

KM Plots

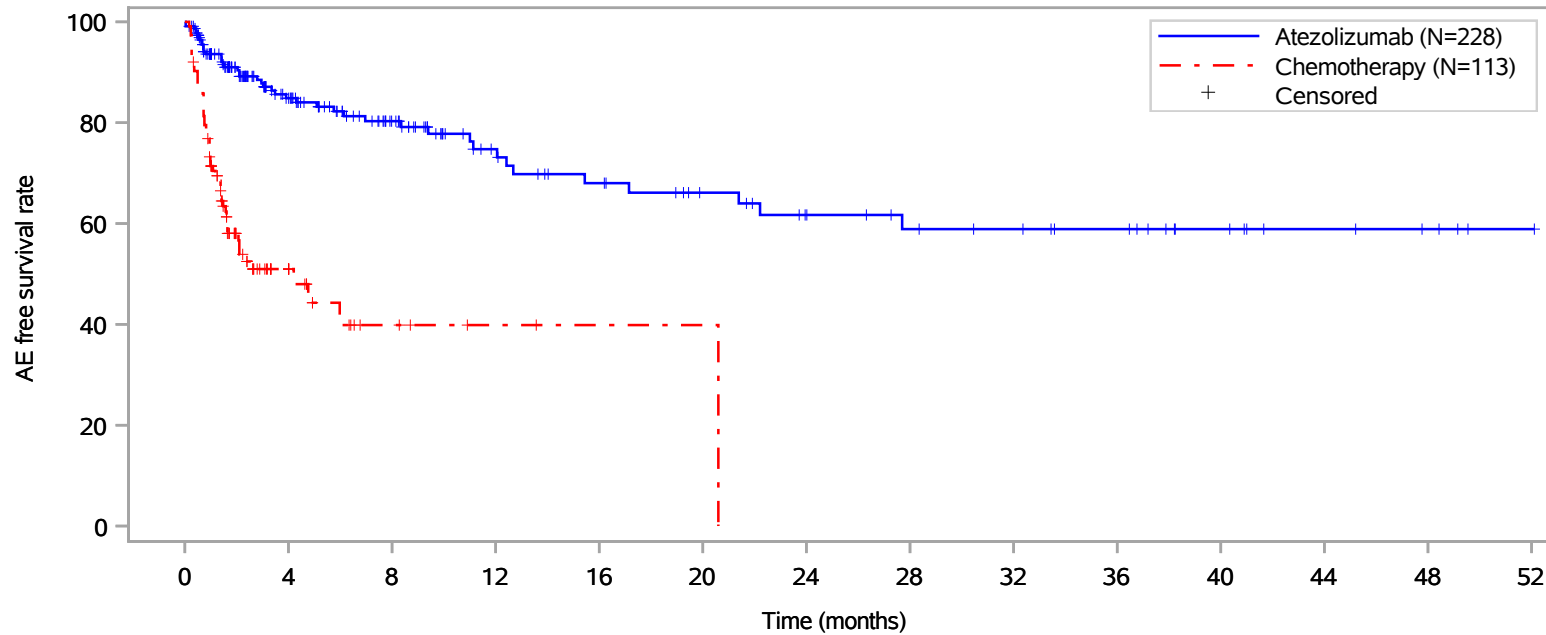
Unstratifiziert

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	109	72	46	38	31	25	21	19	16	10	6	4	1
Chemotherapy	113	21	5	2	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	123	145	149	155	159	162	164	167	173	177	179	182
Chemotherapy	0	42	55	58	59	59	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

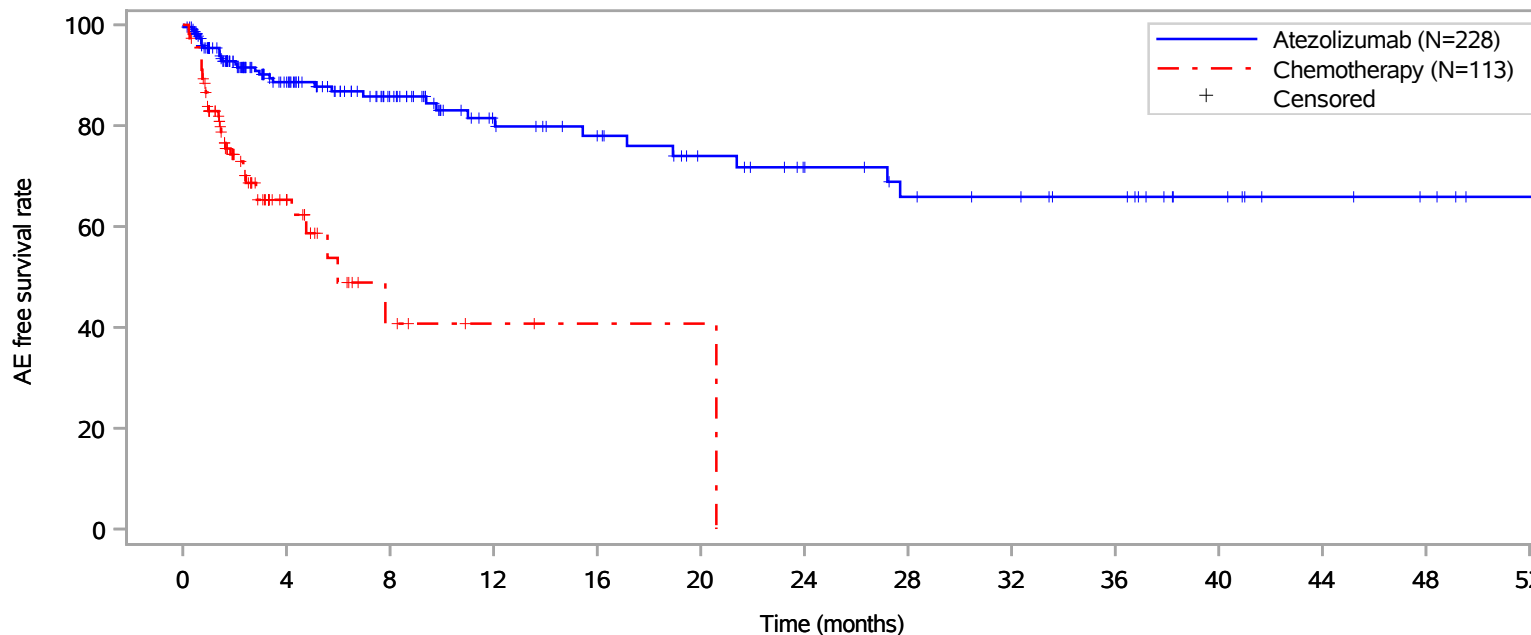
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Anaemia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	112	75	49	42	33	27	22	20	17	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	26	5	2	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	95	129	152	158	164	169	172	174	177	184	188	190	193	
Chemotherapy	0	54	70	73	74	74	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

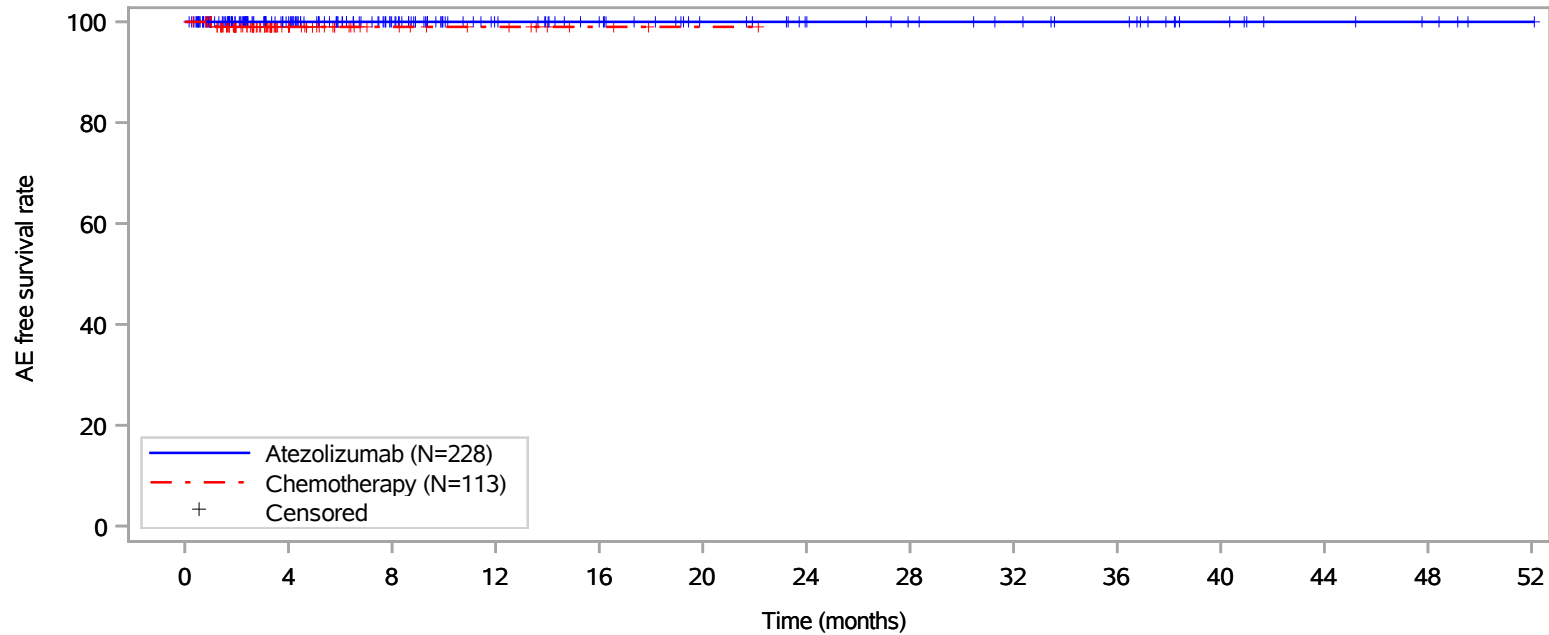
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Disseminated intravascular coagulation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

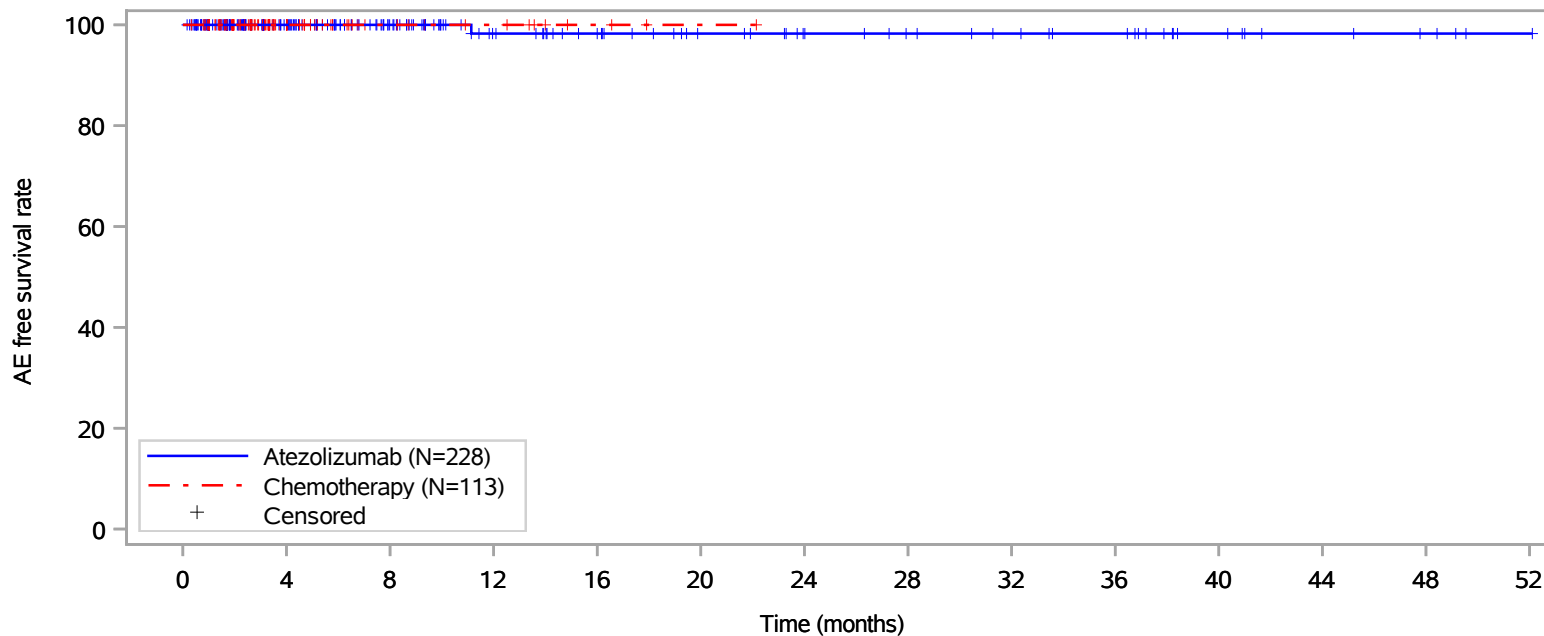
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Eosinophilia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

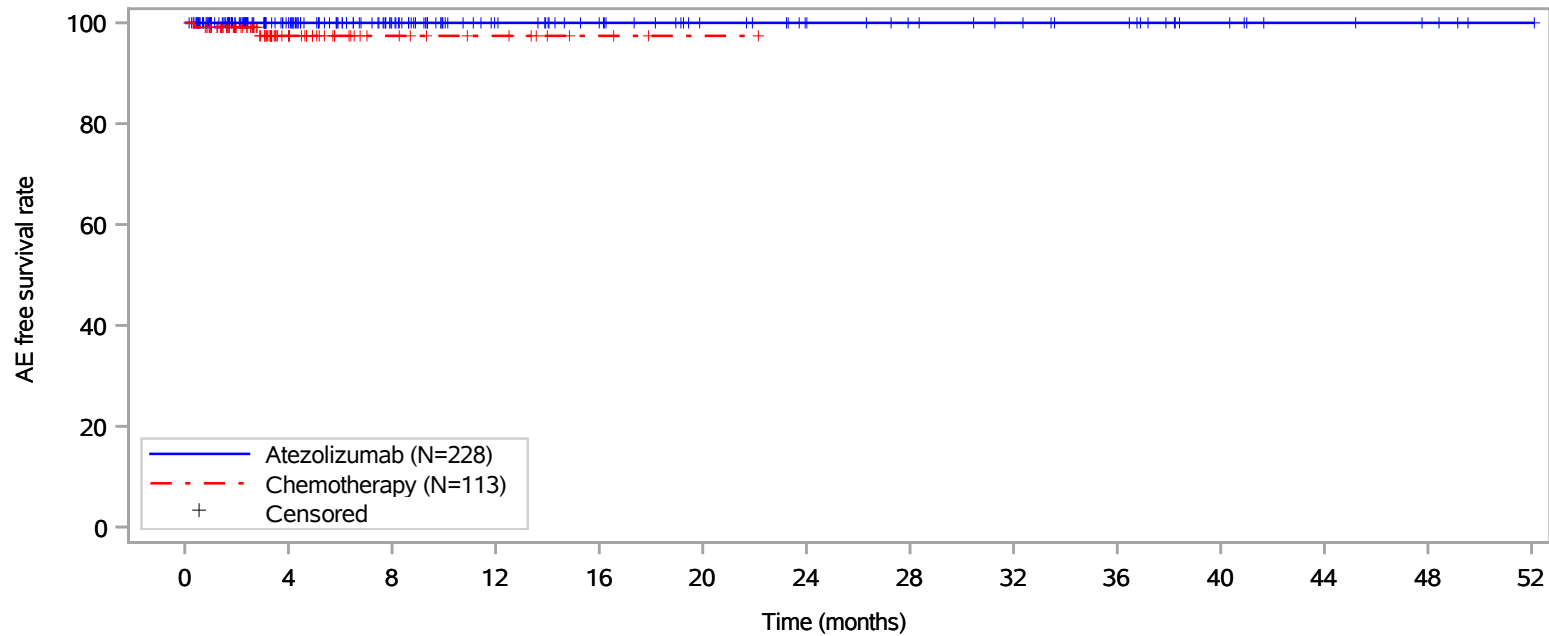
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Febrile neutropenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

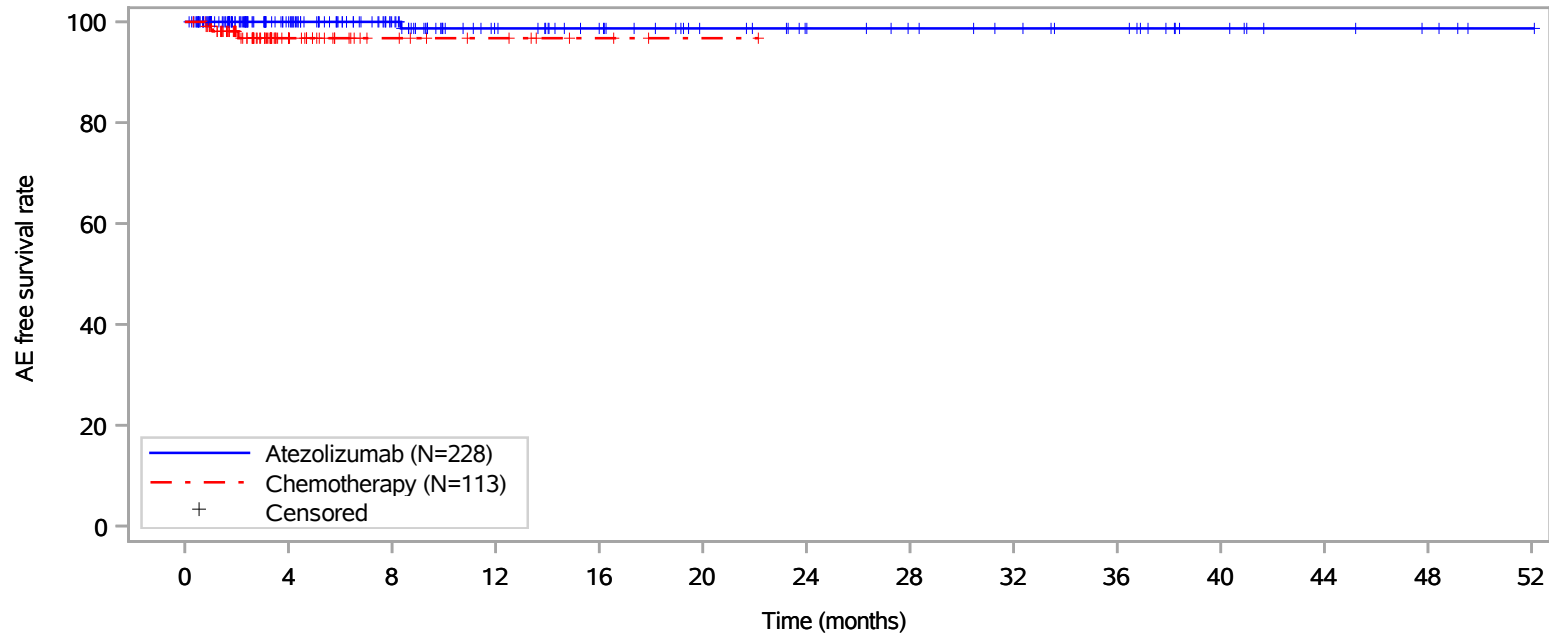
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukocytosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

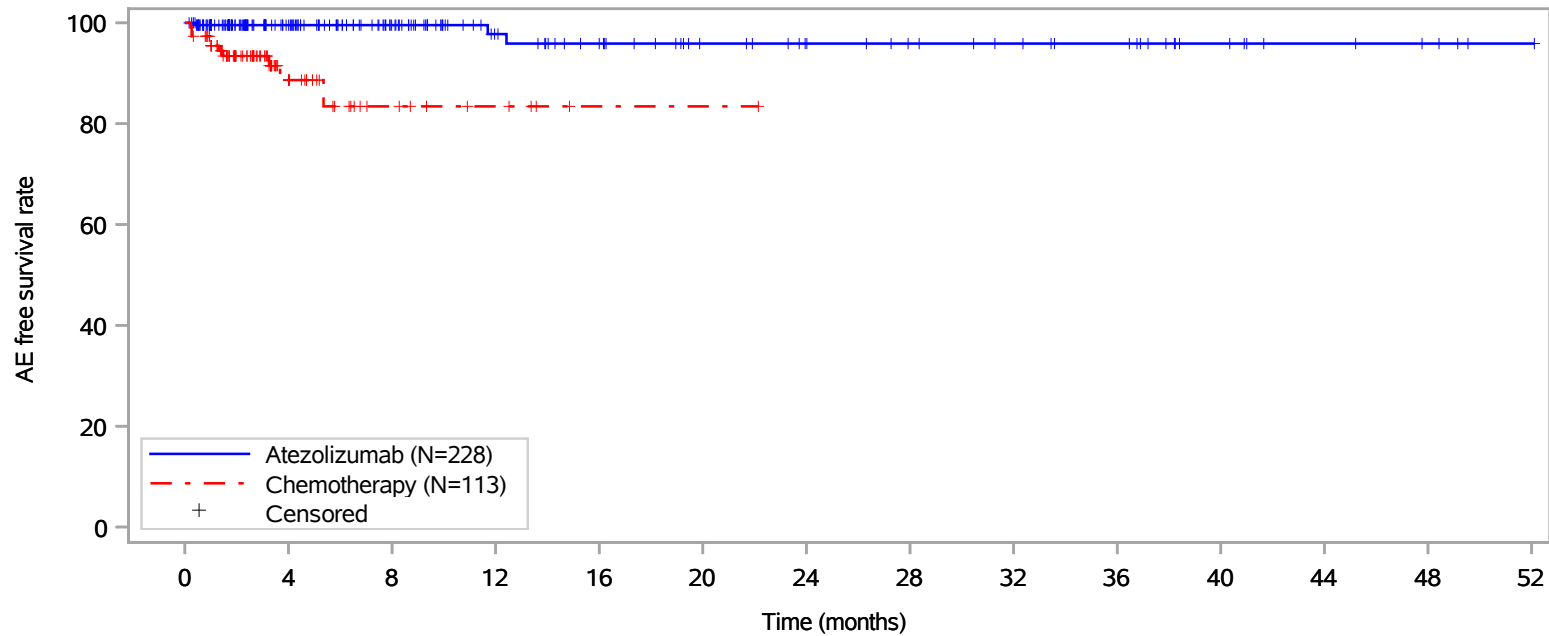
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukopenia



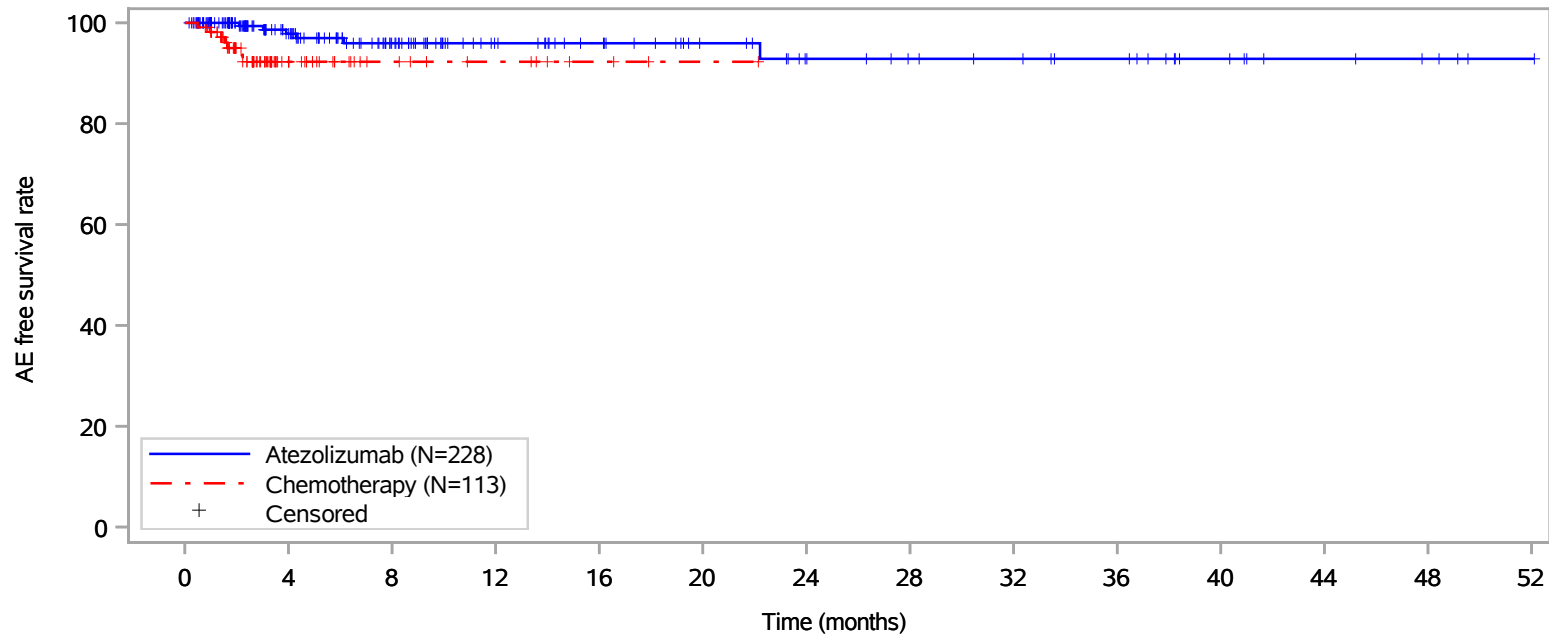
Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	31	9	5	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	197	201	204	207	215	219	221	224	
Chemotherapy	0	73	94	98	102	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Lymphopenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	52	43	33	26	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	31	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	171	180	190	196	200	202	205	212	216	218	221
Chemotherapy	0	75	95	99	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

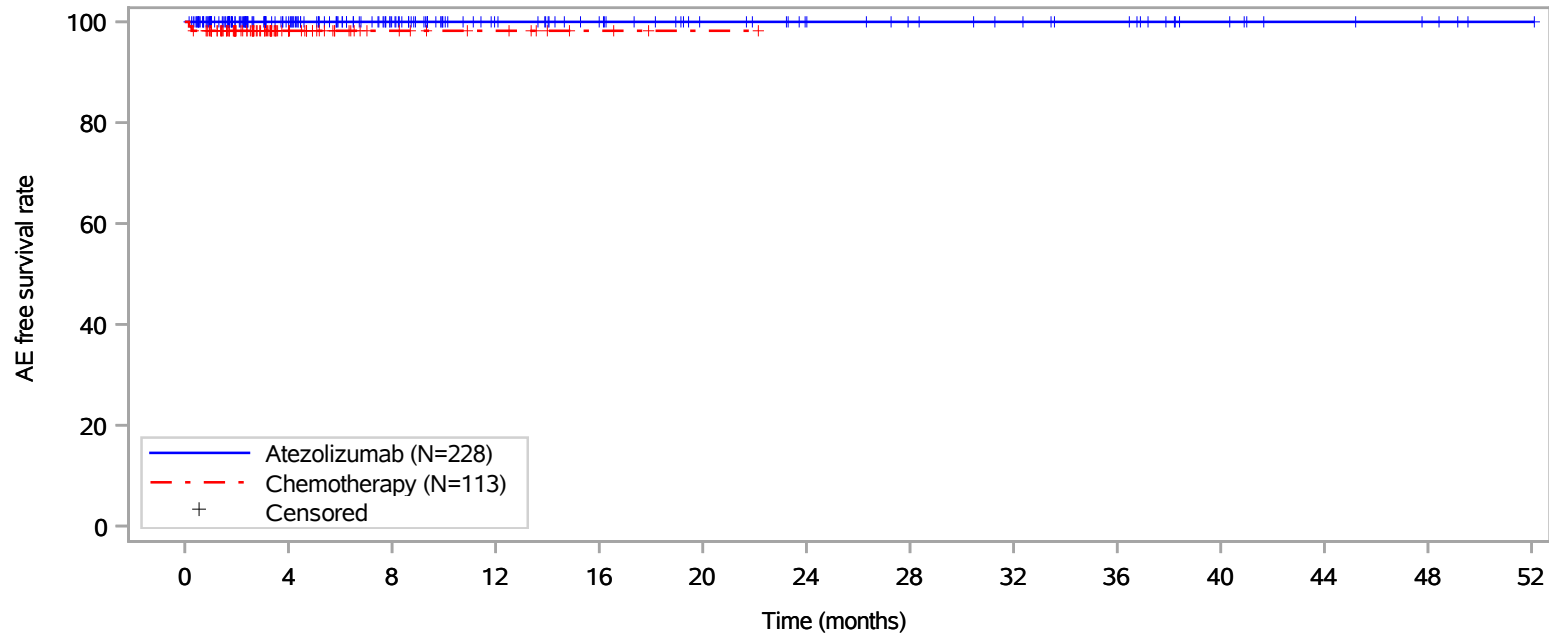
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Myelosuppression



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

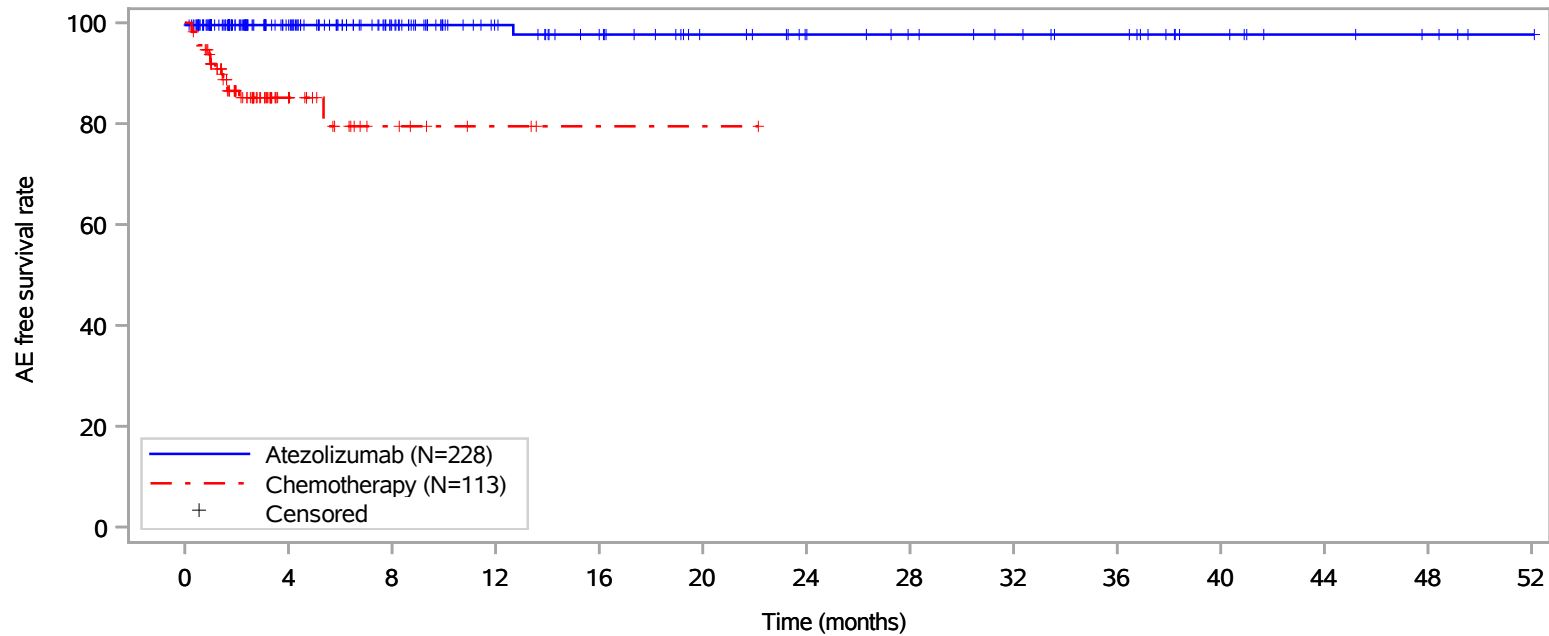
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Neutropenia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	27	7	3	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225	
Chemotherapy	0	71	90	94	96	96	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

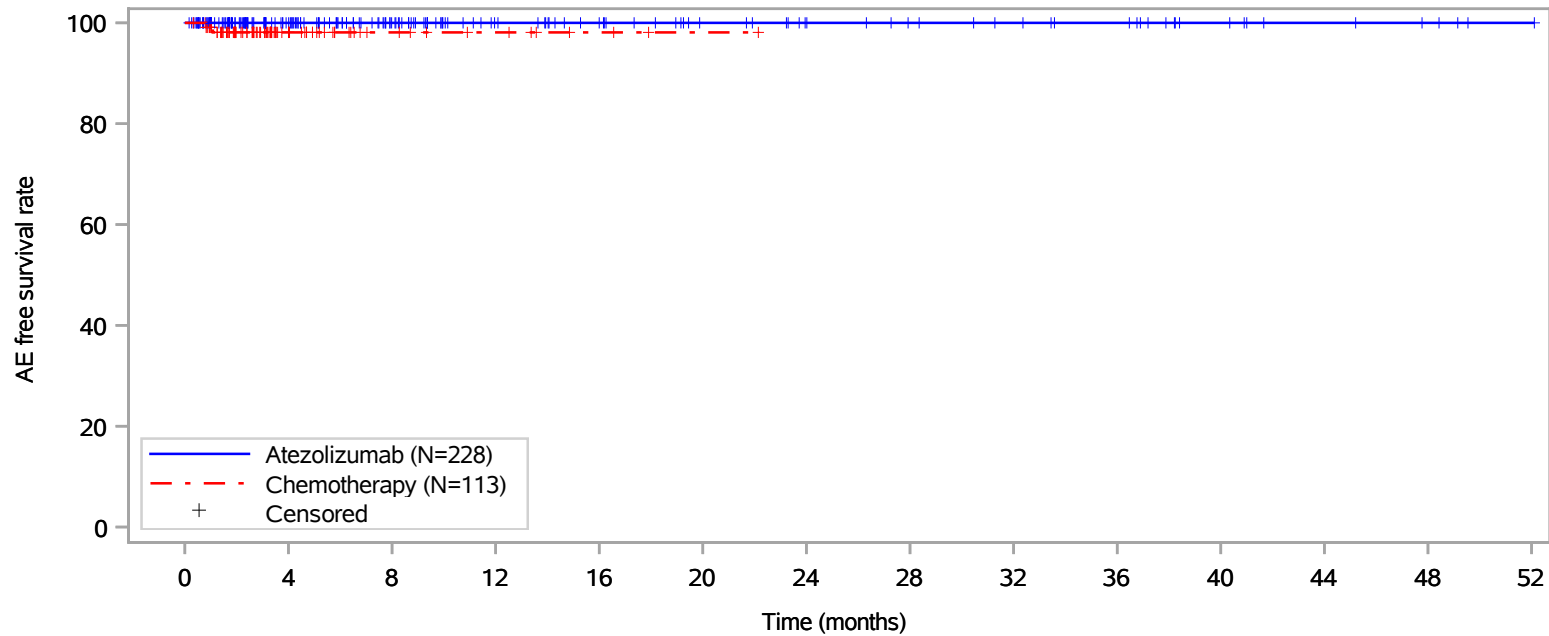
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Neutrophilia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

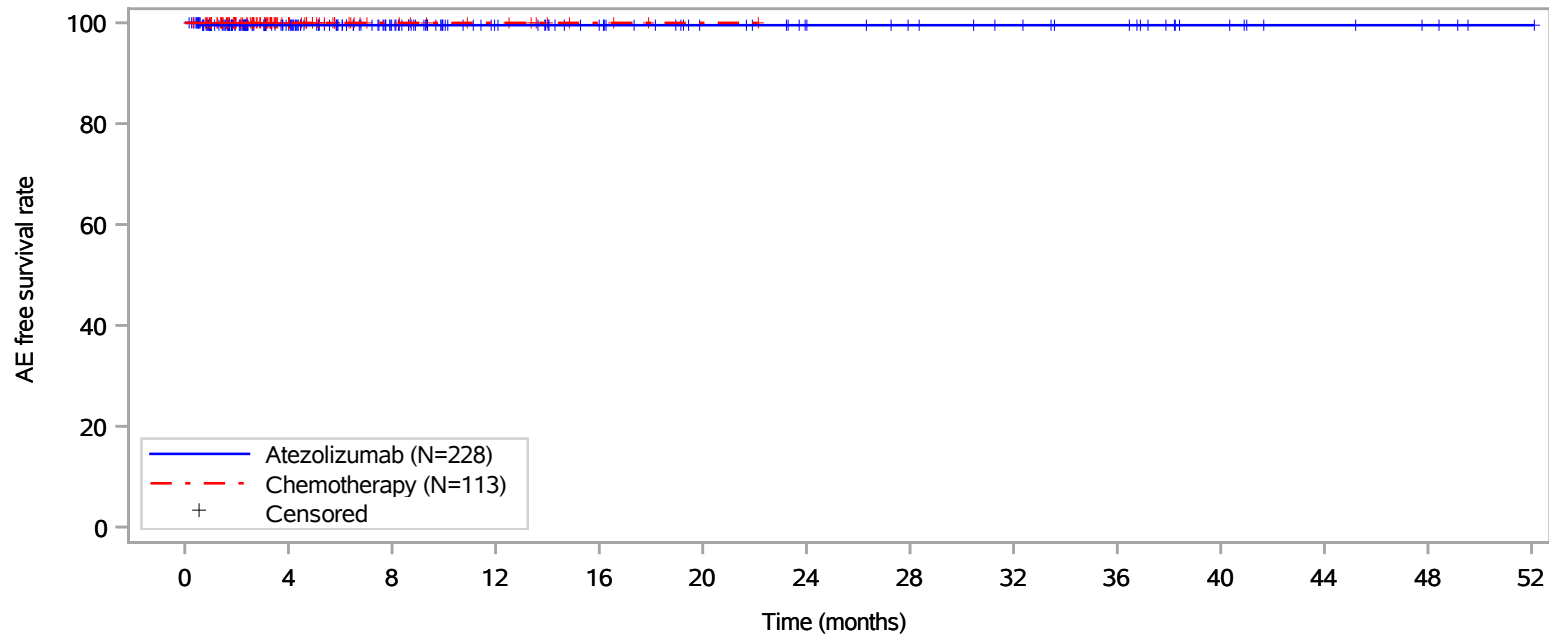
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Normocytic anaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

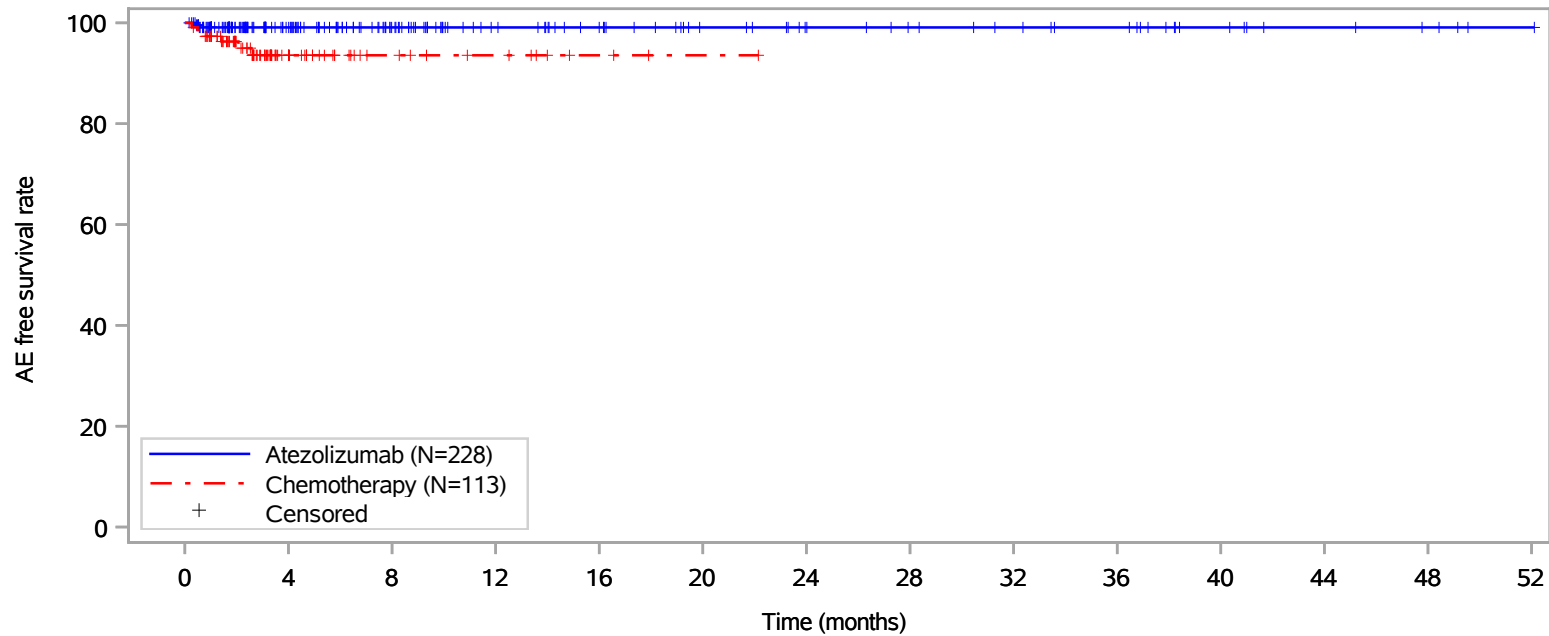
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Thrombocytopenia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225	
Chemotherapy	0	73	95	99	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

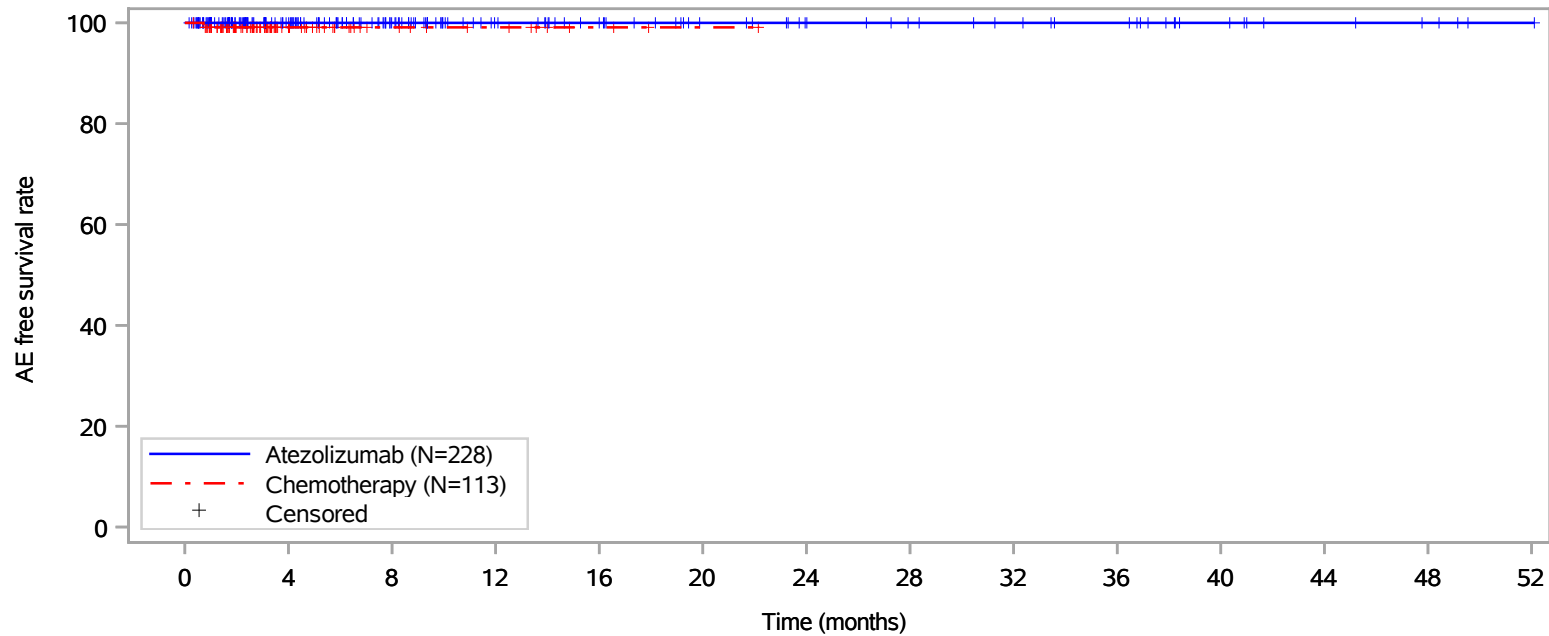
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Thrombocytosis



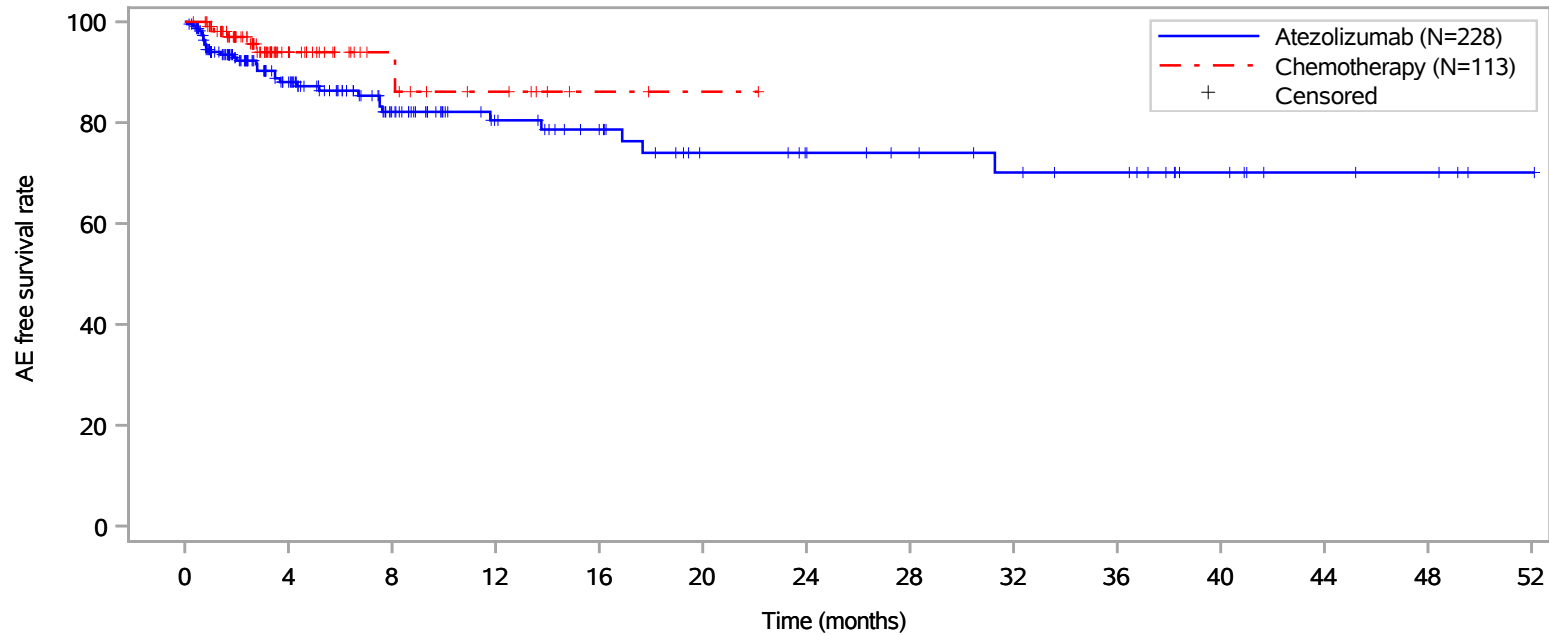
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, All



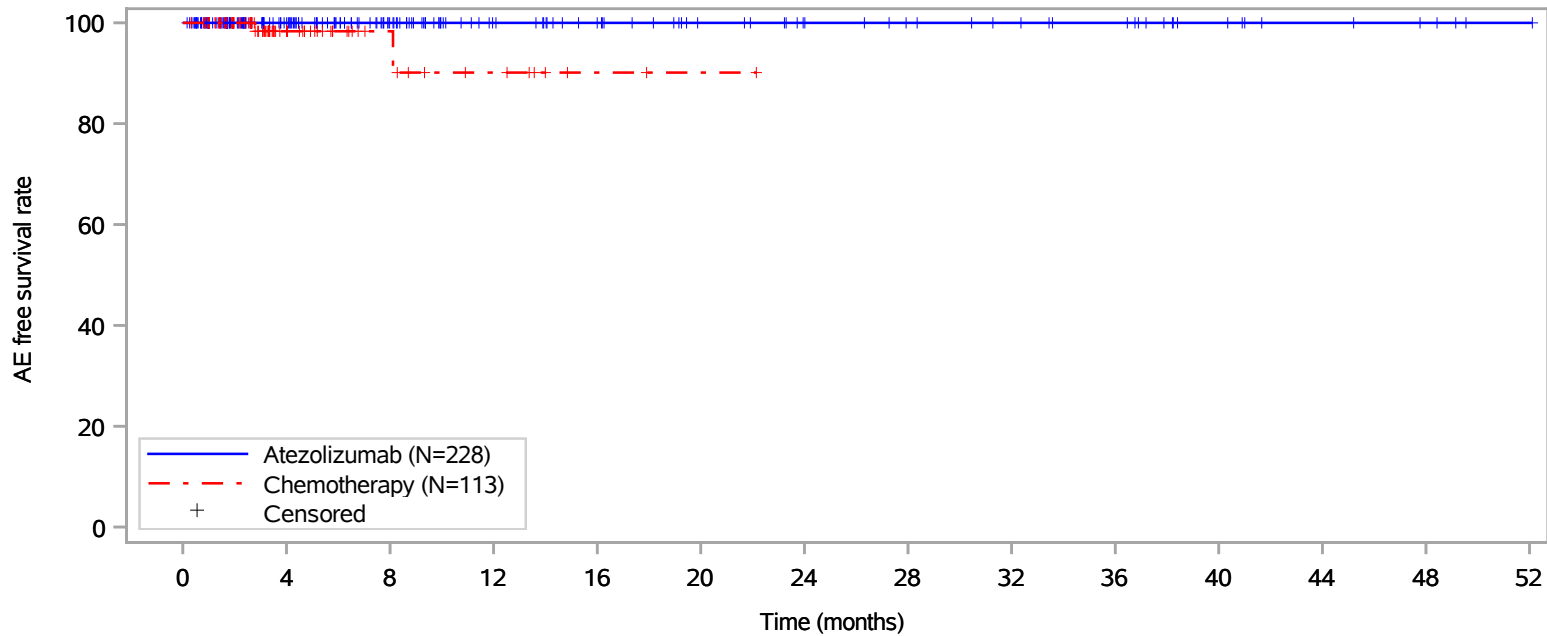
Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	70	46	38	27	24	21	18	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	33	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	130	153	161	169	172	175	177	179	186	190	191	194
Chemotherapy	0	75	96	100	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute coronary syndrome



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

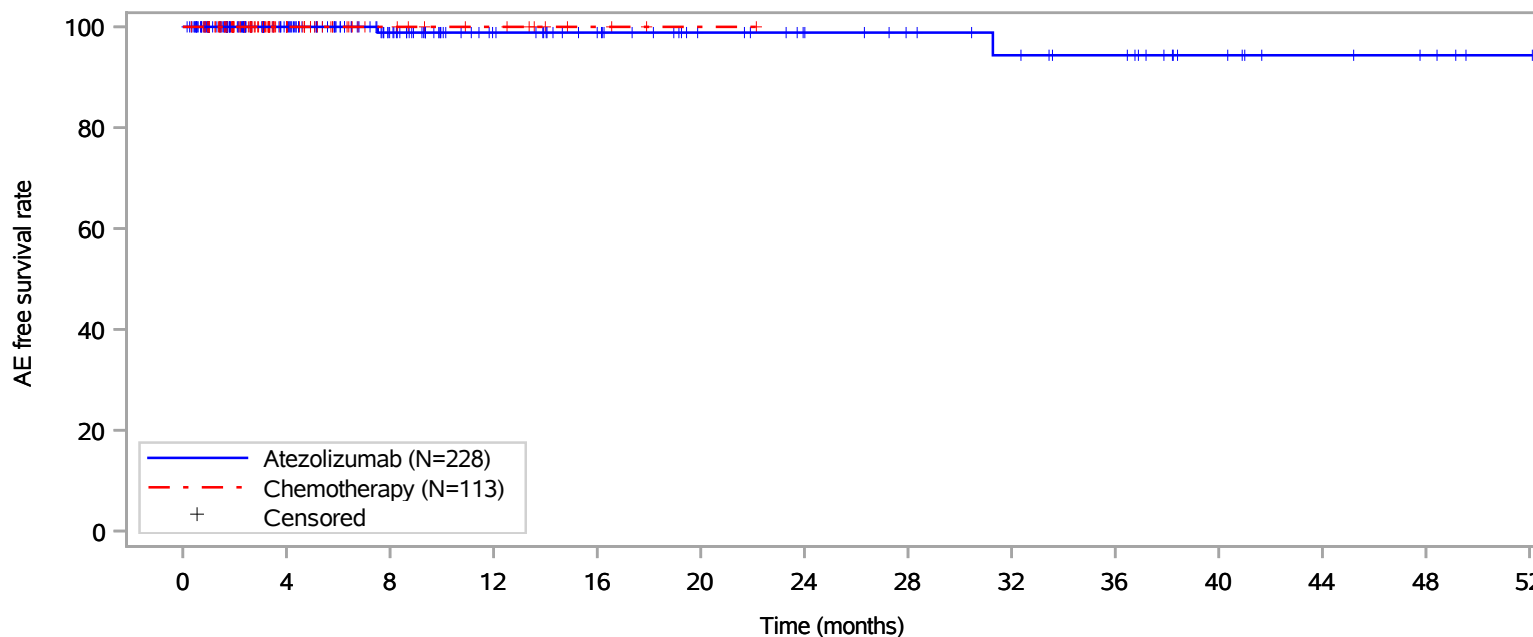
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute myocardial infarction



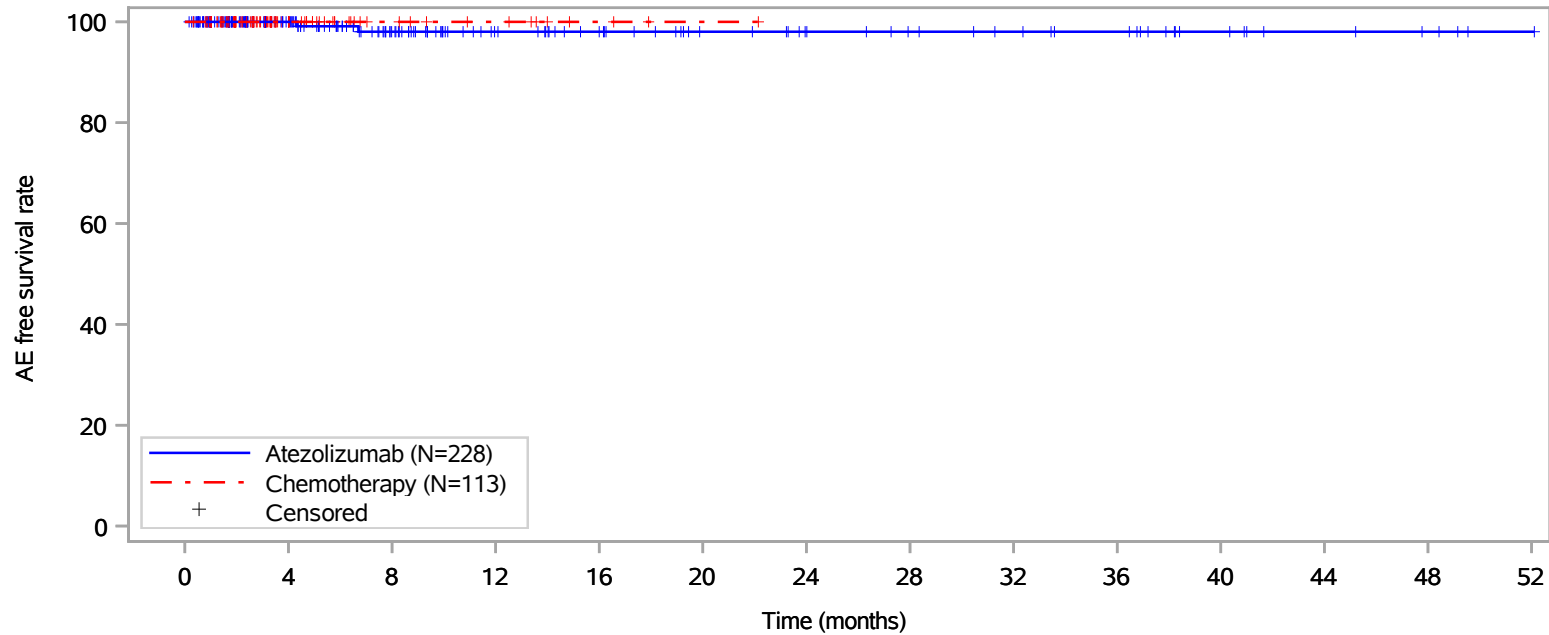
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Angina pectoris



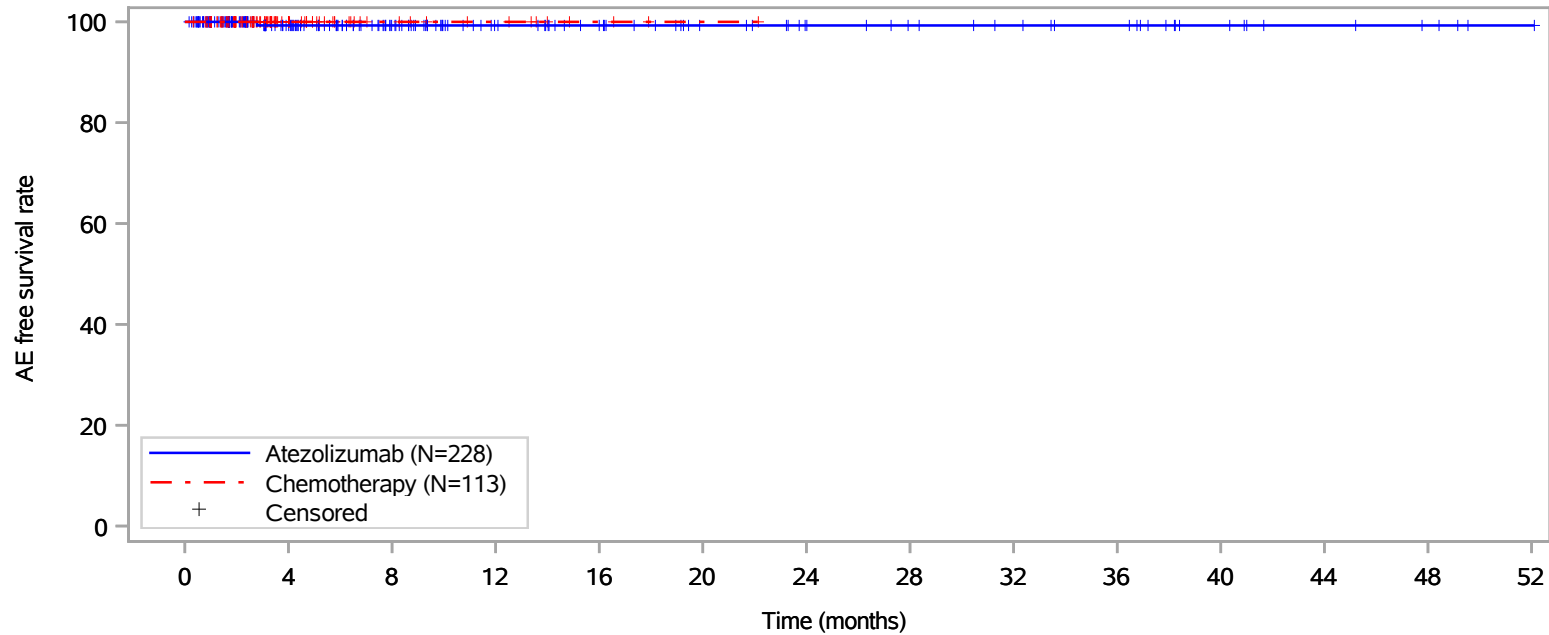
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	79	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Arteriosclerosis coronary artery



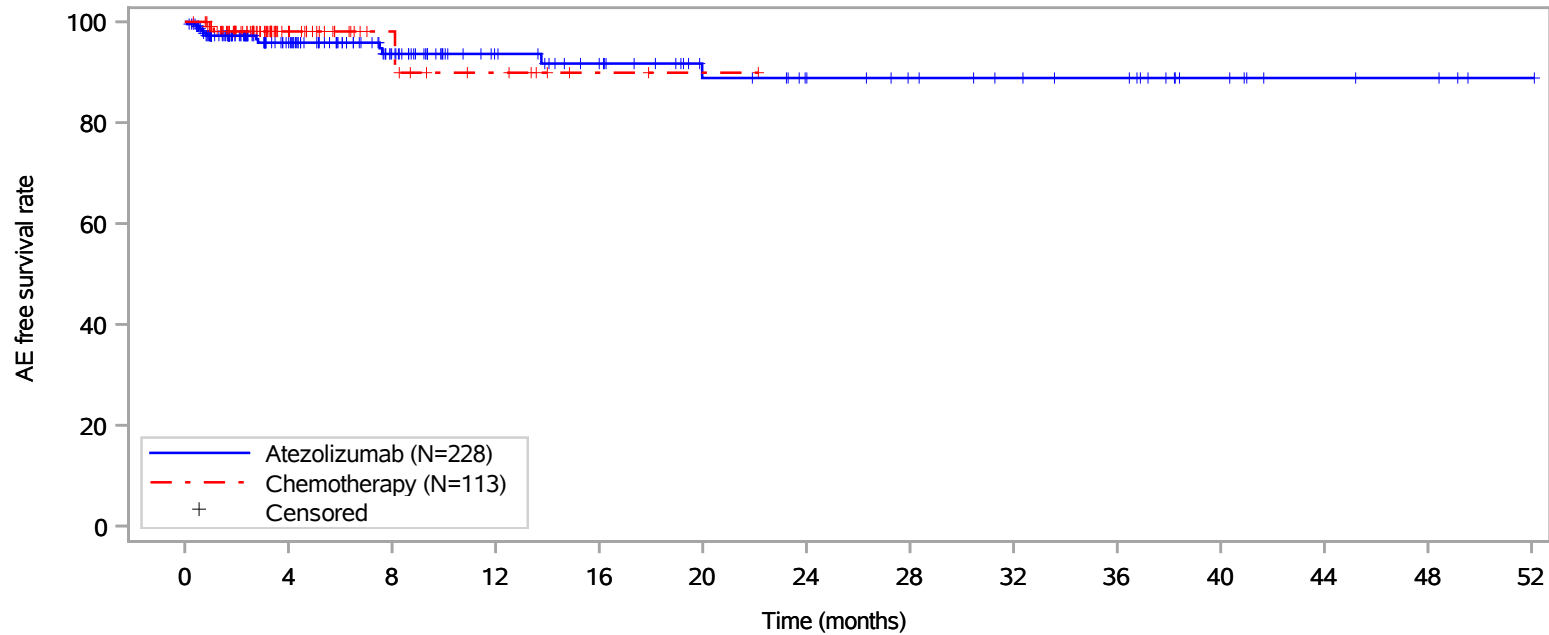
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Atrial fibrillation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	77	51	43	31	26	22	19	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	141	167	175	185	190	194	197	199	207	211	212	215
Chemotherapy	0	76	99	103	108	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

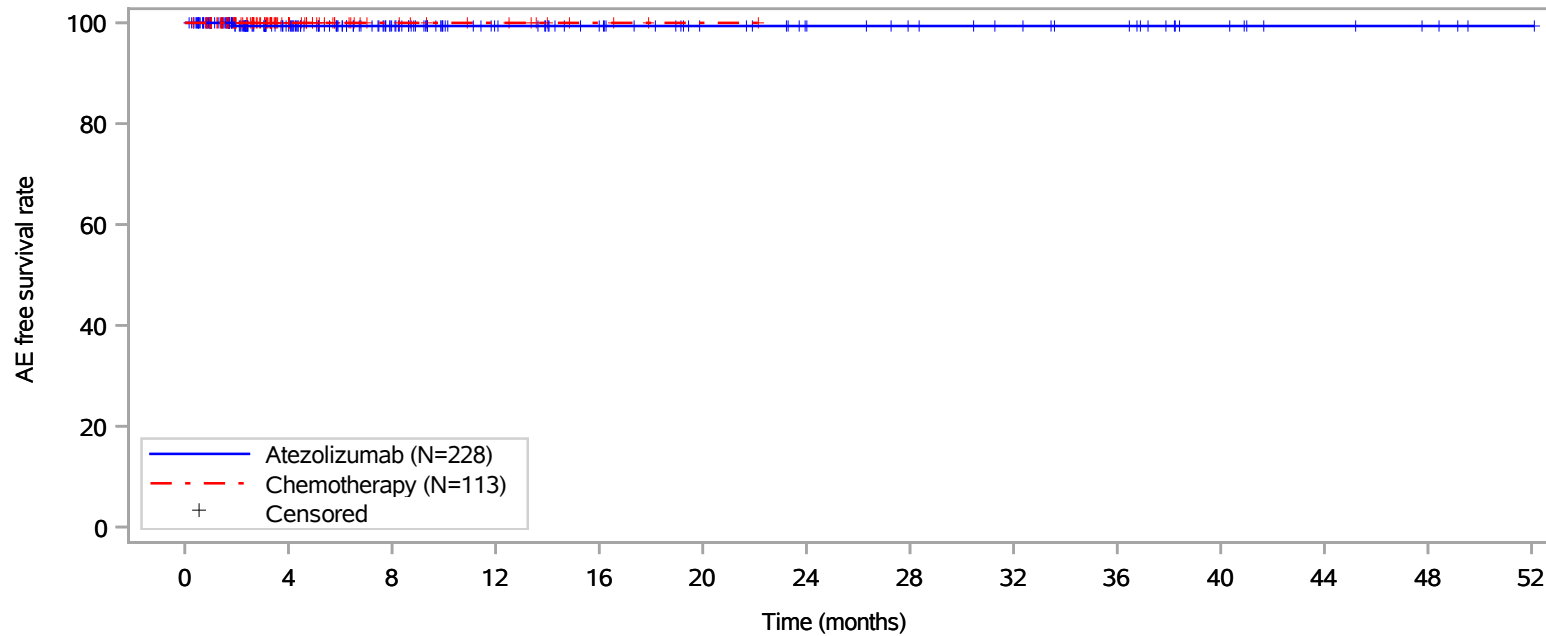
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Atrial flutter



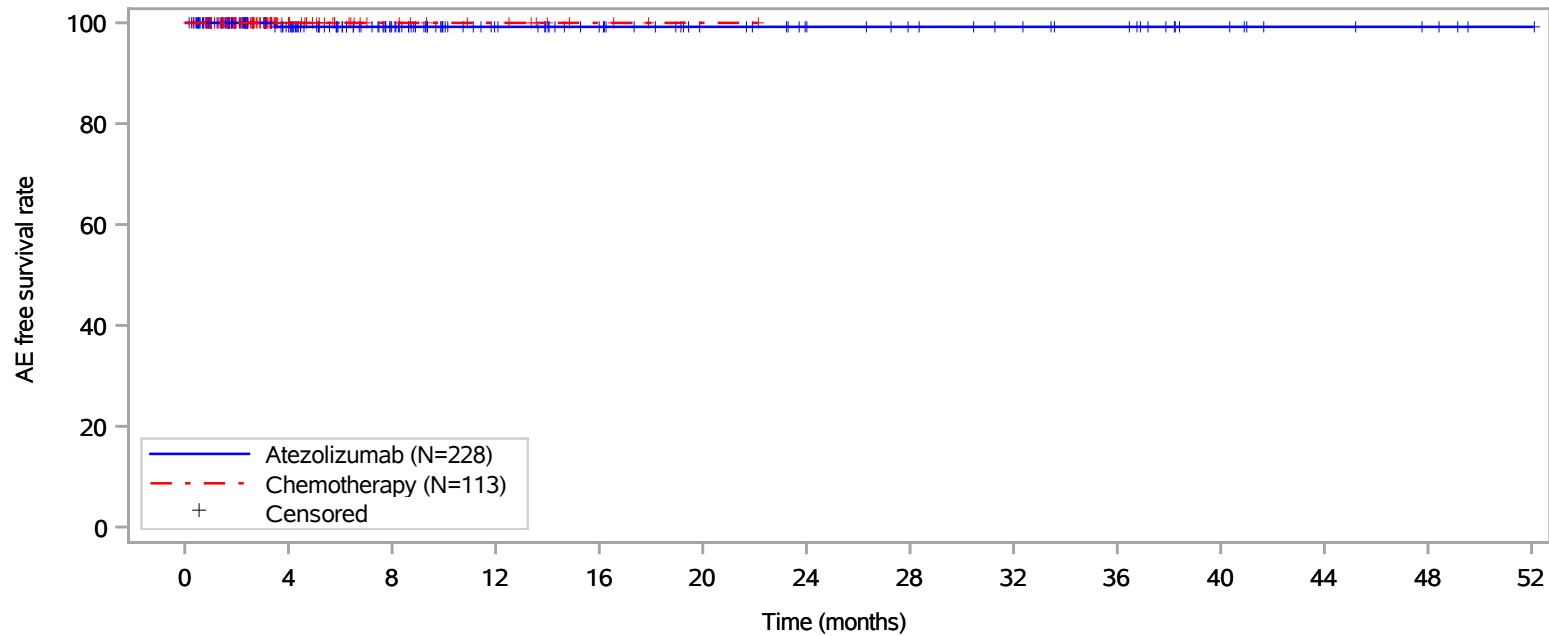
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Atrial tachycardia



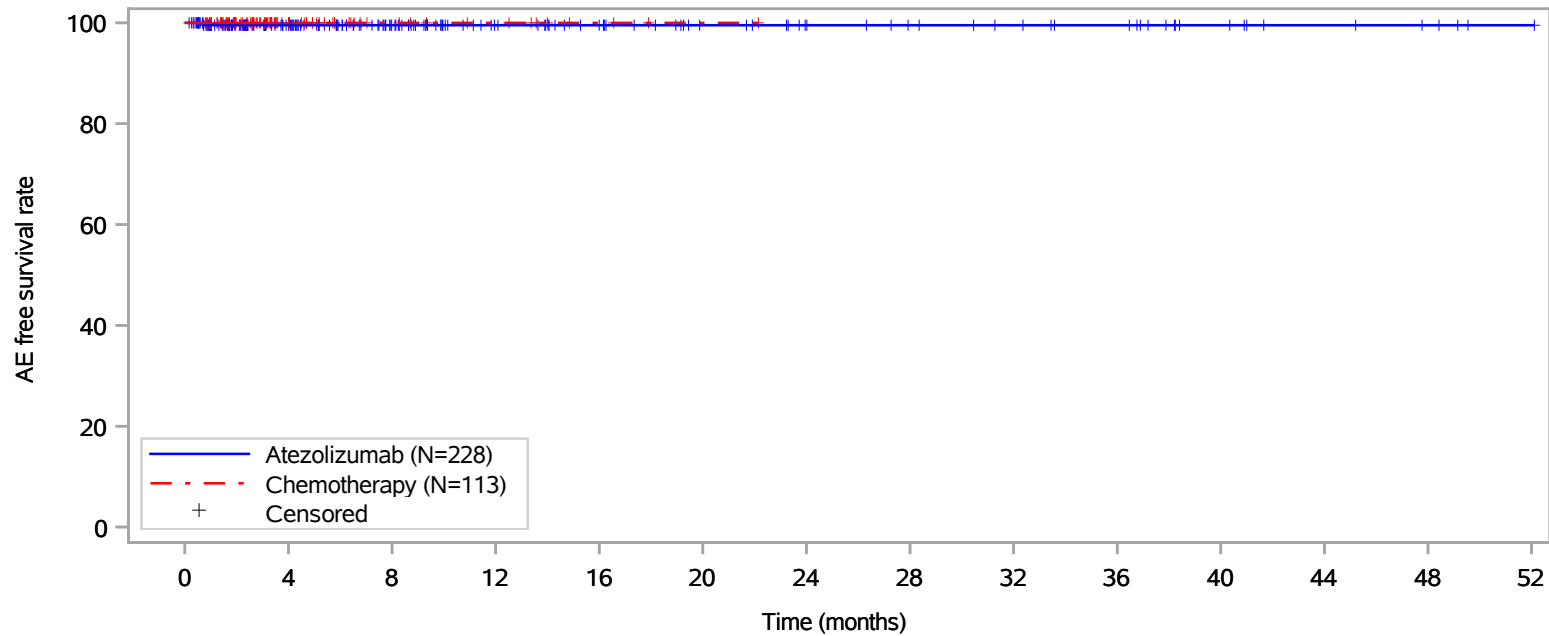
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Bundle branch block left



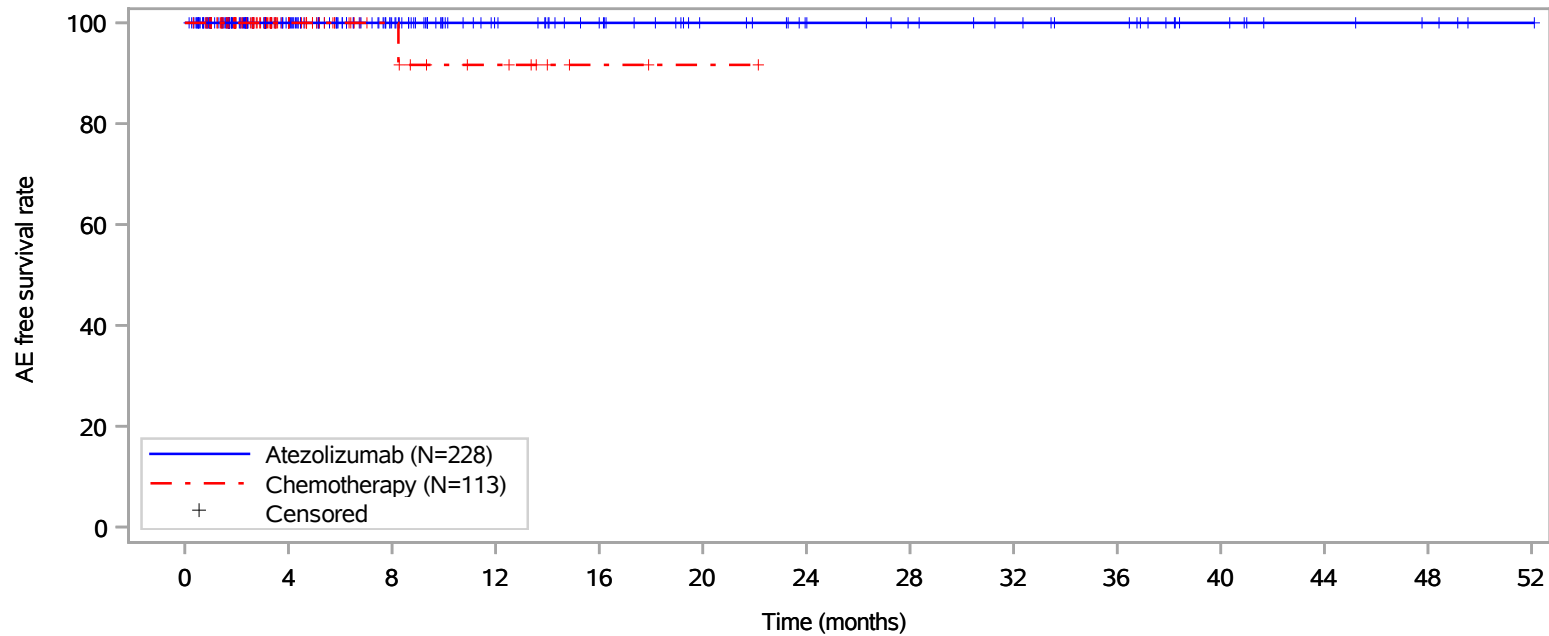
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Bundle branch block right



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

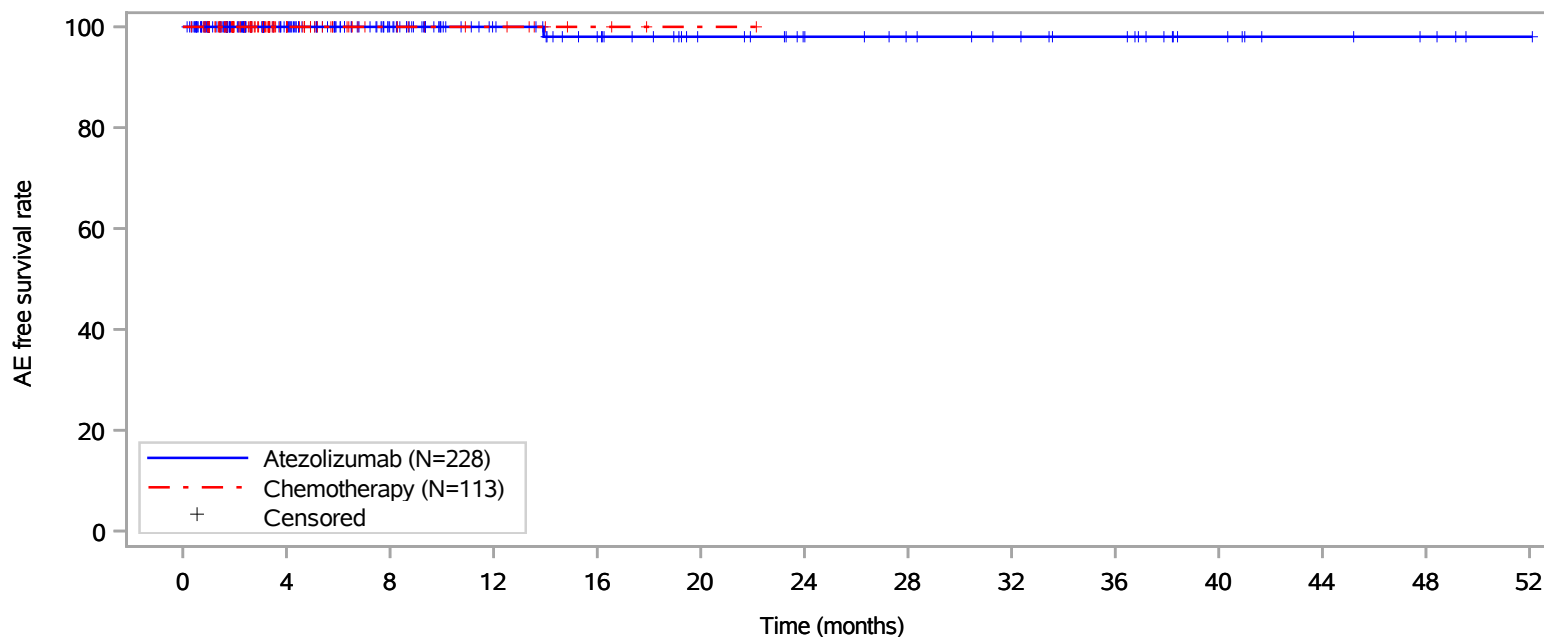
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac arrest



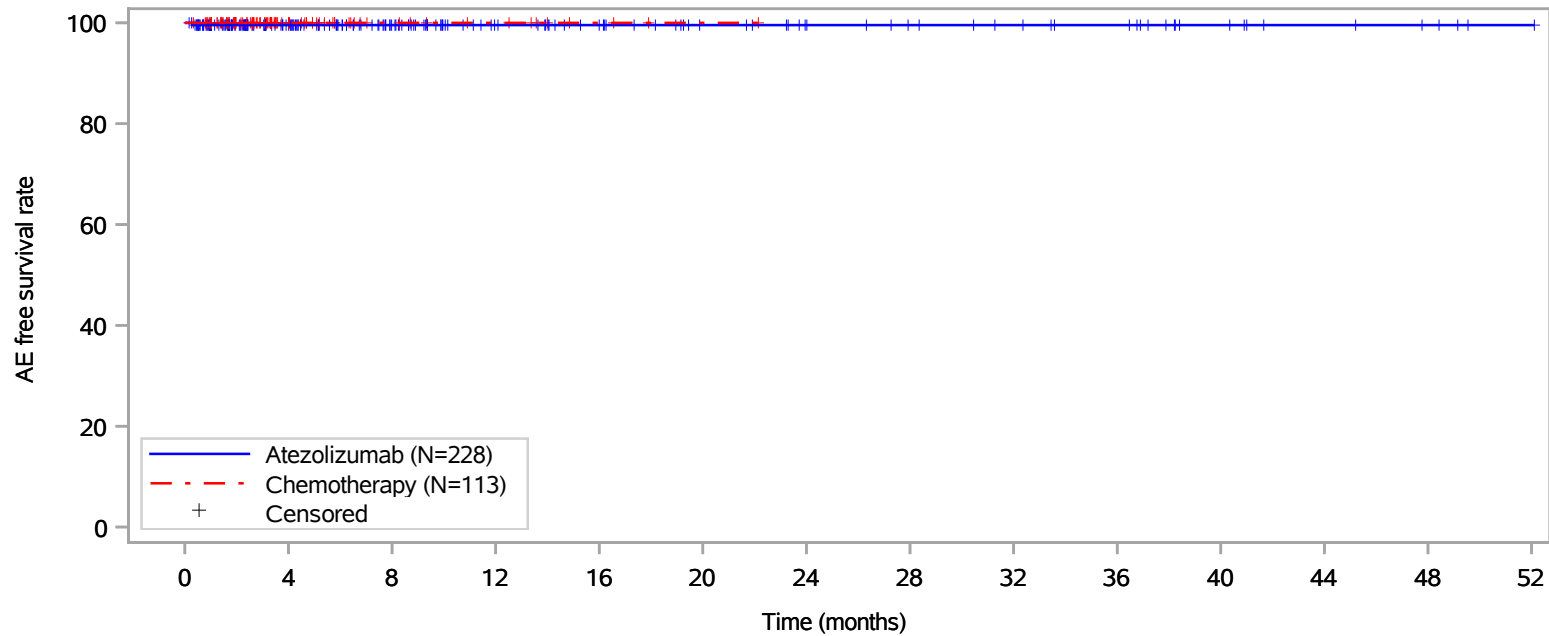
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac disorder



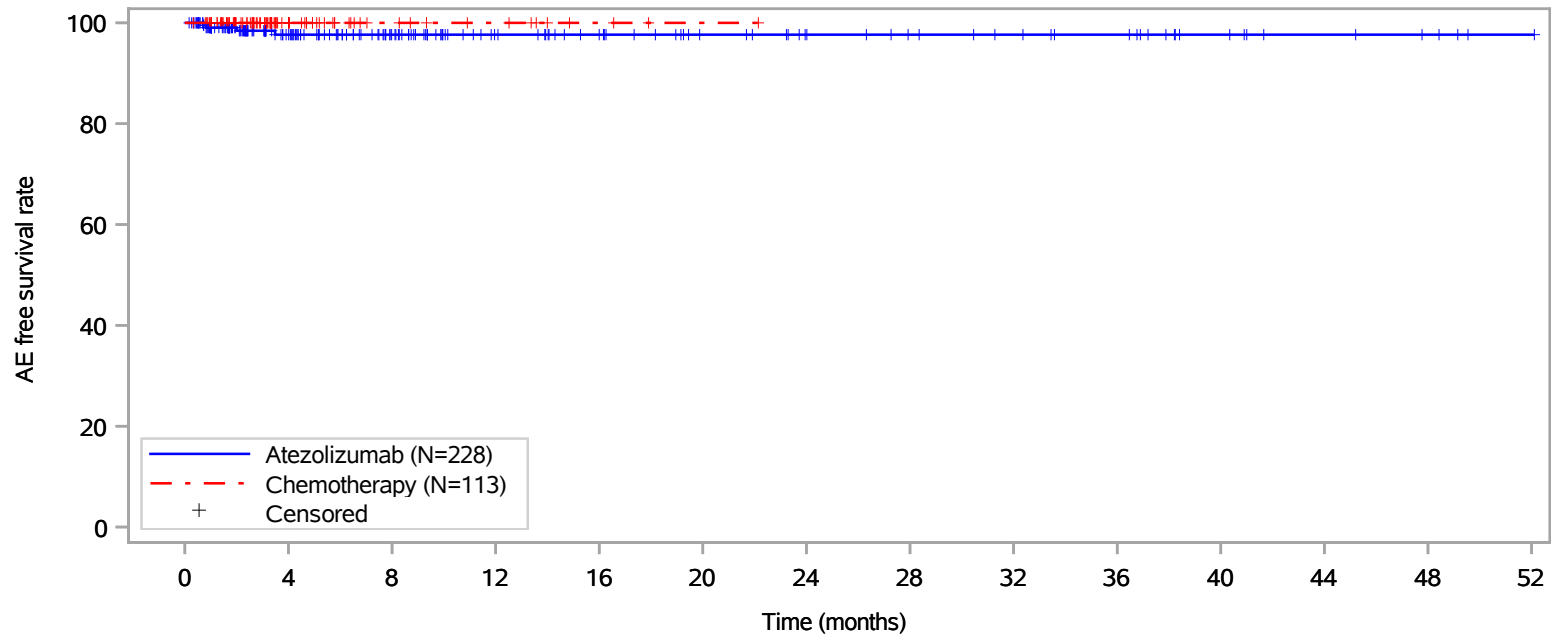
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	143	170	180	190	196	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

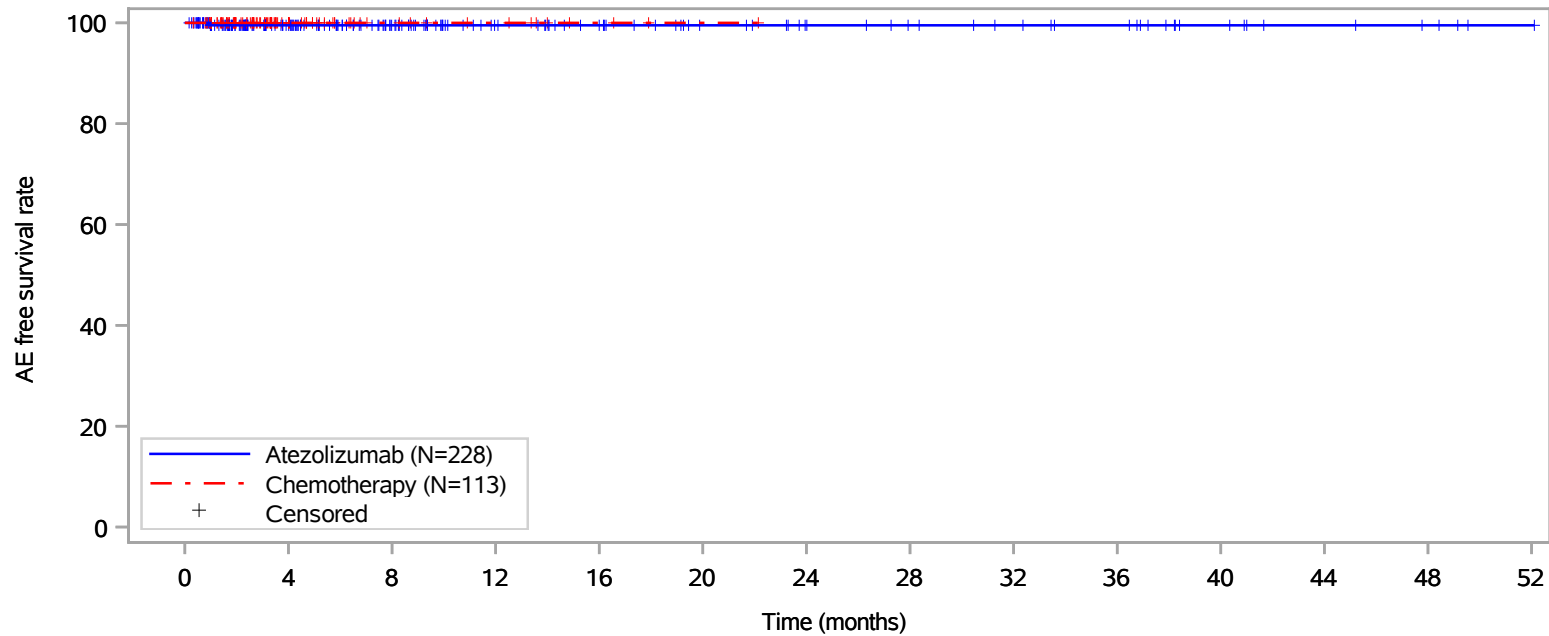
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure congestive



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

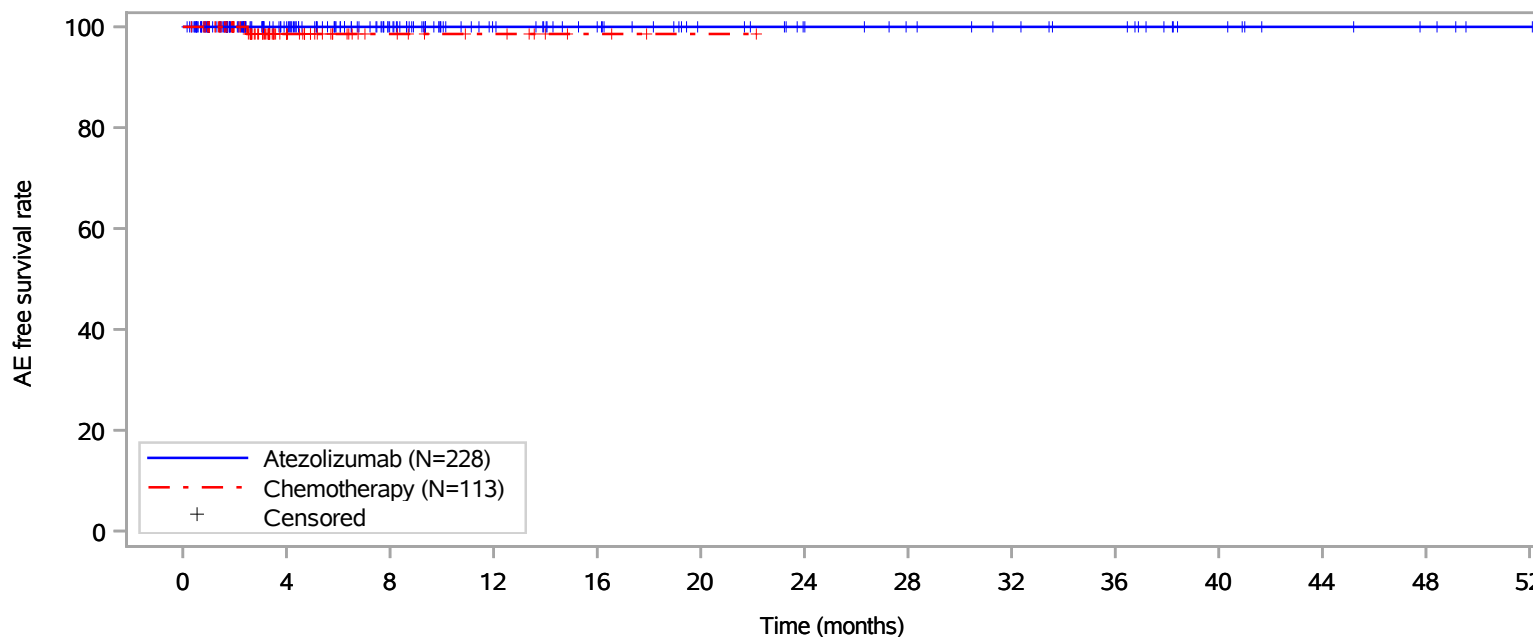
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiomegaly



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

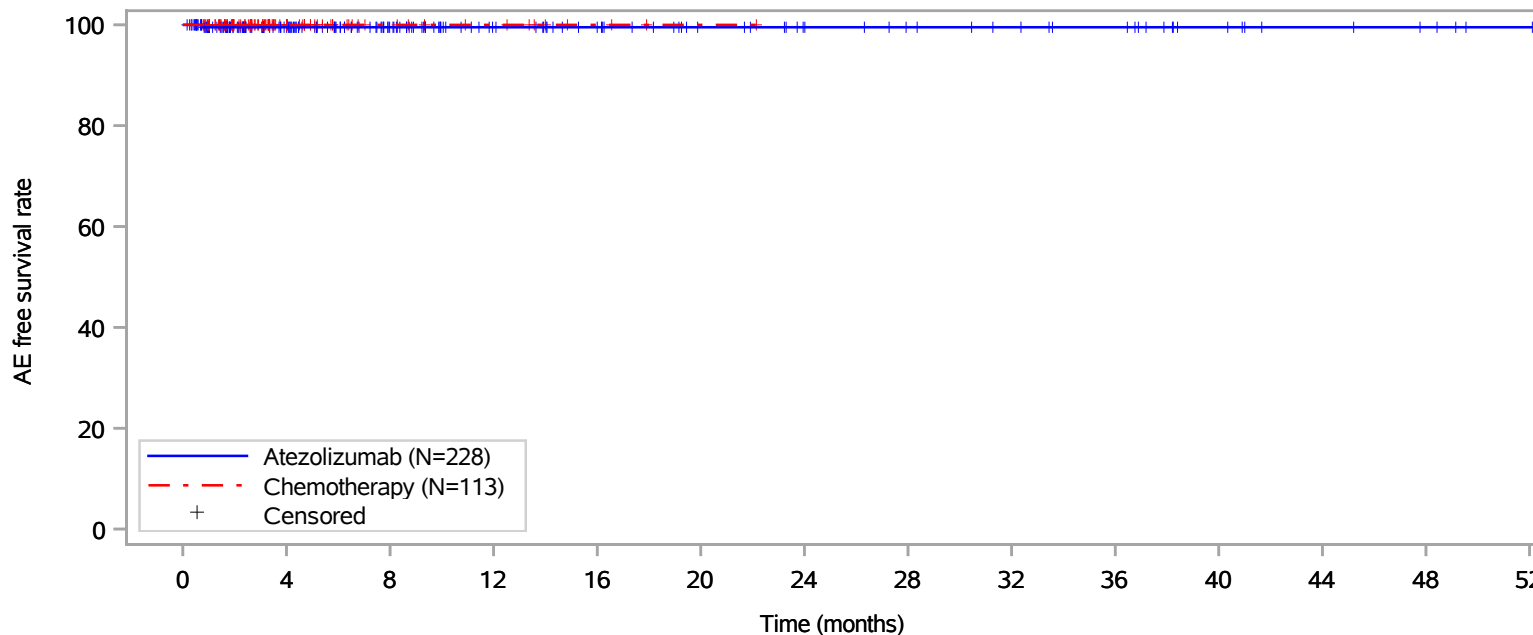
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cor pulmonale



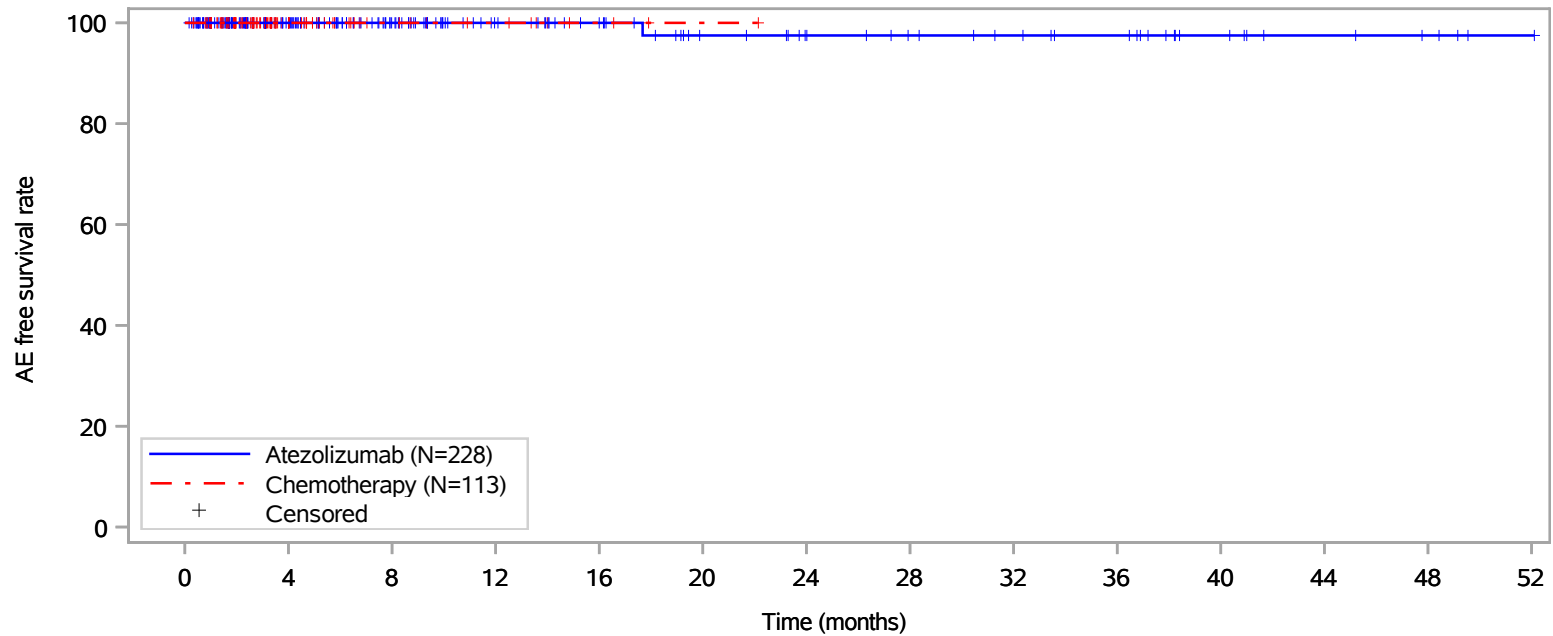
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Myocardial ischaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

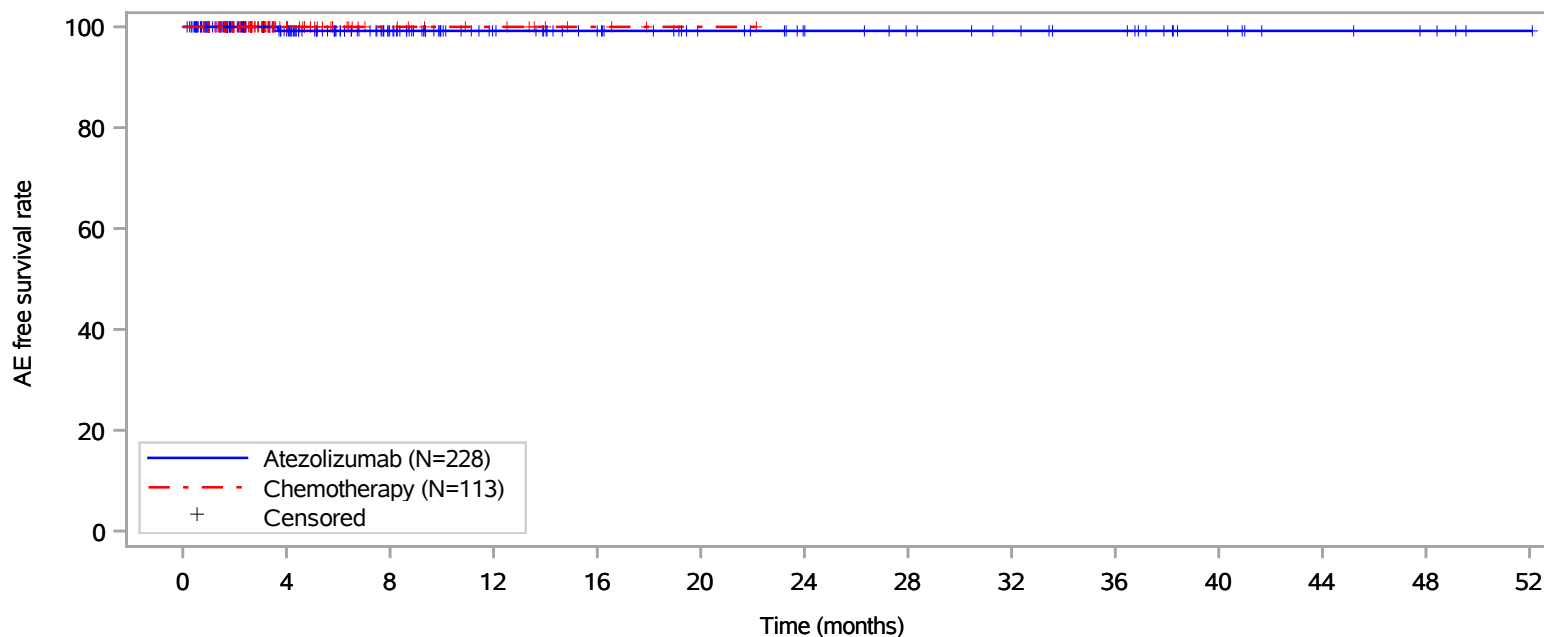
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Myocarditis



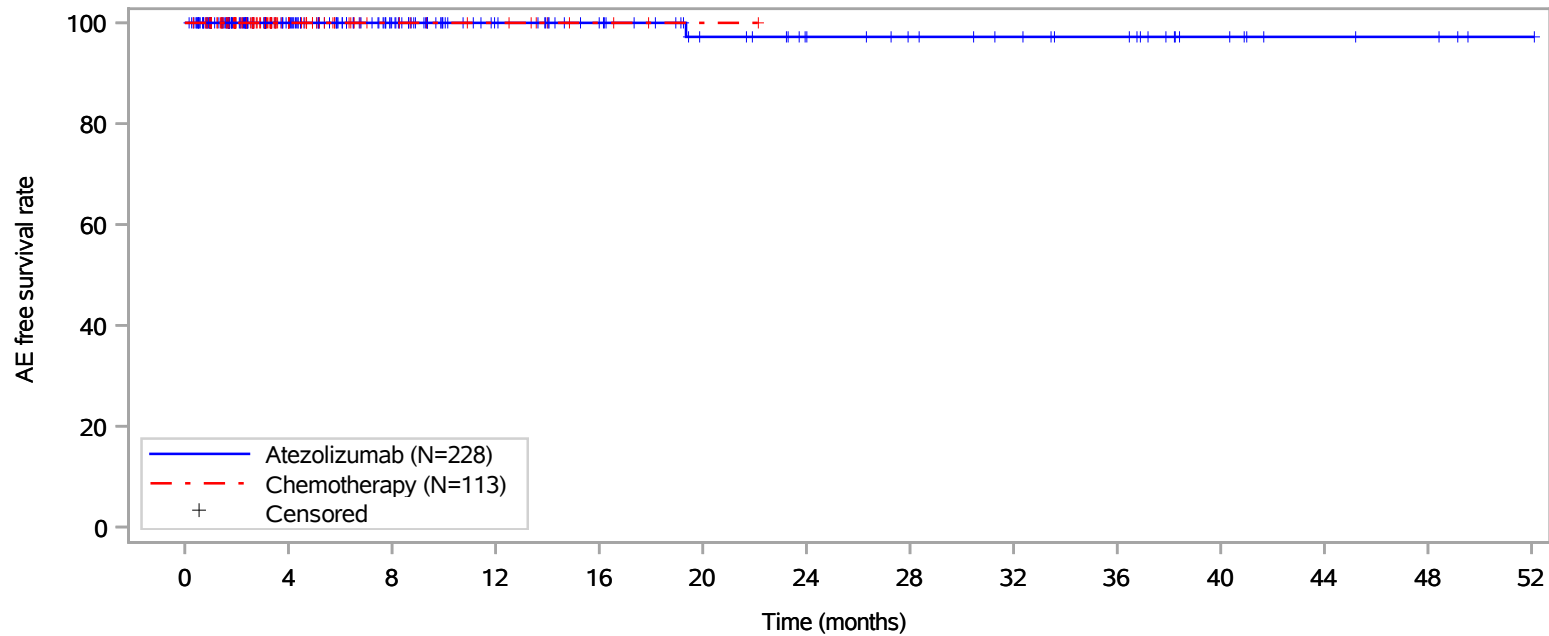
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Palpitations



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

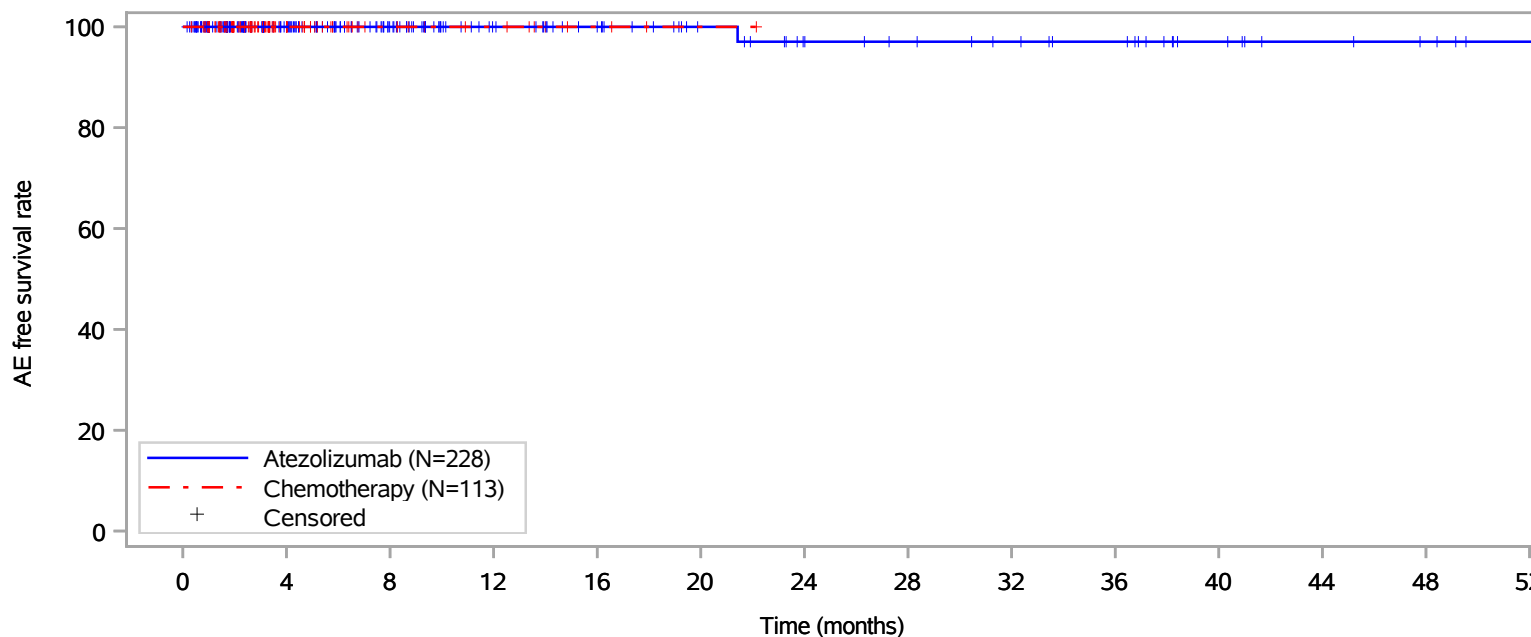
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Sinus arrhythmia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

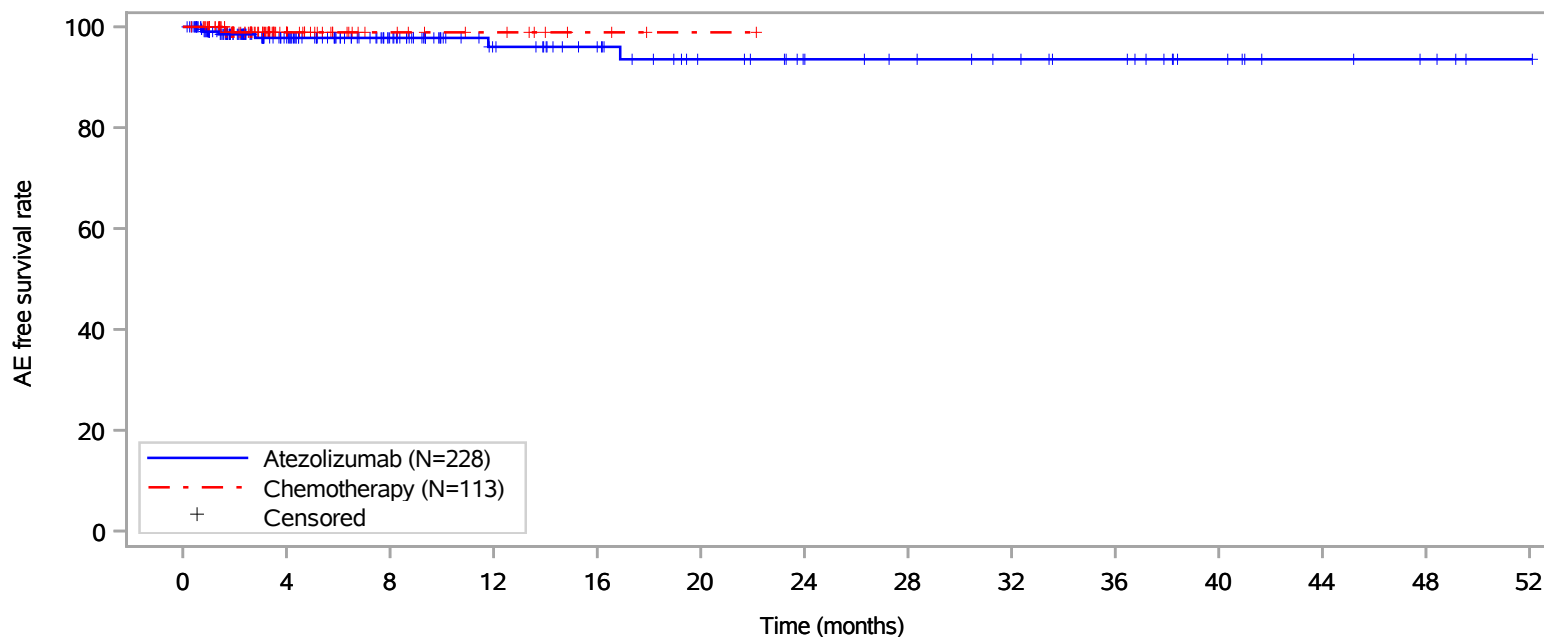
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Sinus tachycardia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	52	43	32	26	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	171	181	190	196	199	202	205	212	216	218	221
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

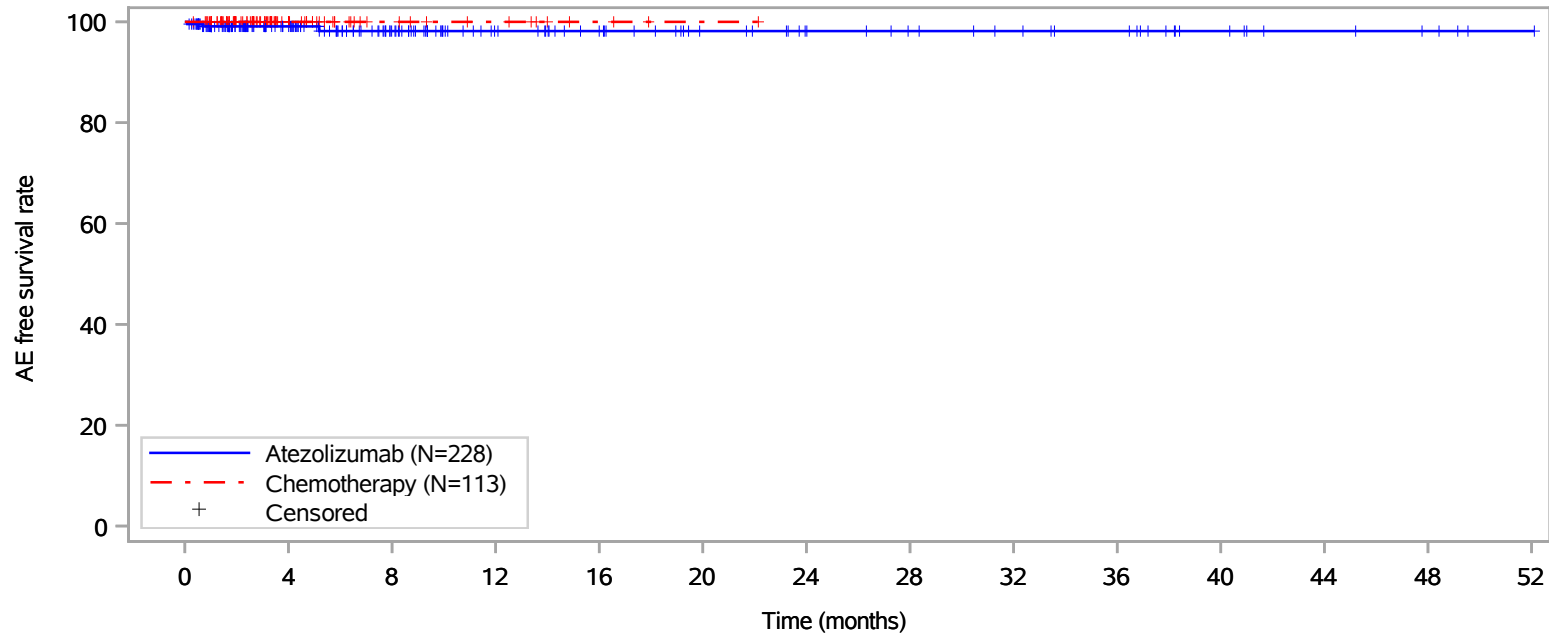
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Tachycardia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

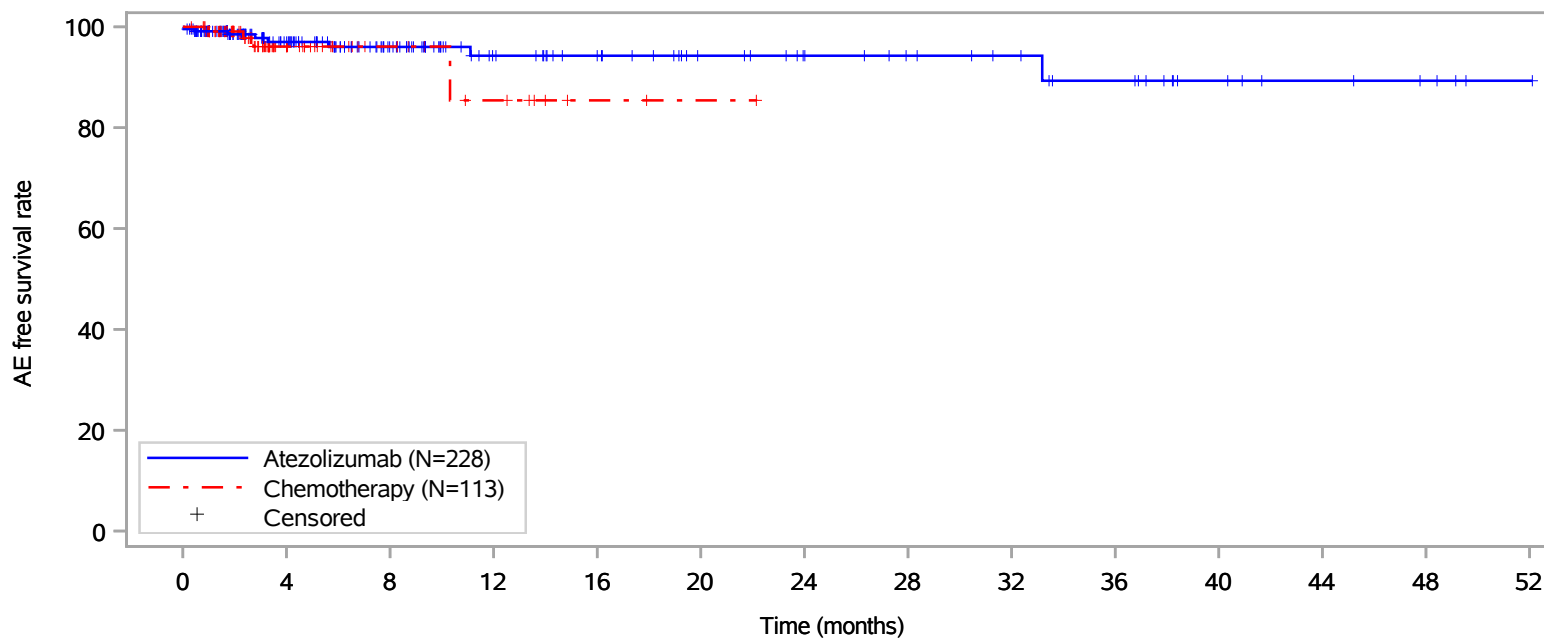
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Ear and labyrinth disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	77	50	42	32	27	23	20	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	171	180	189	194	198	201	204	211	214	216	219
Chemotherapy	0	76	98	102	107	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

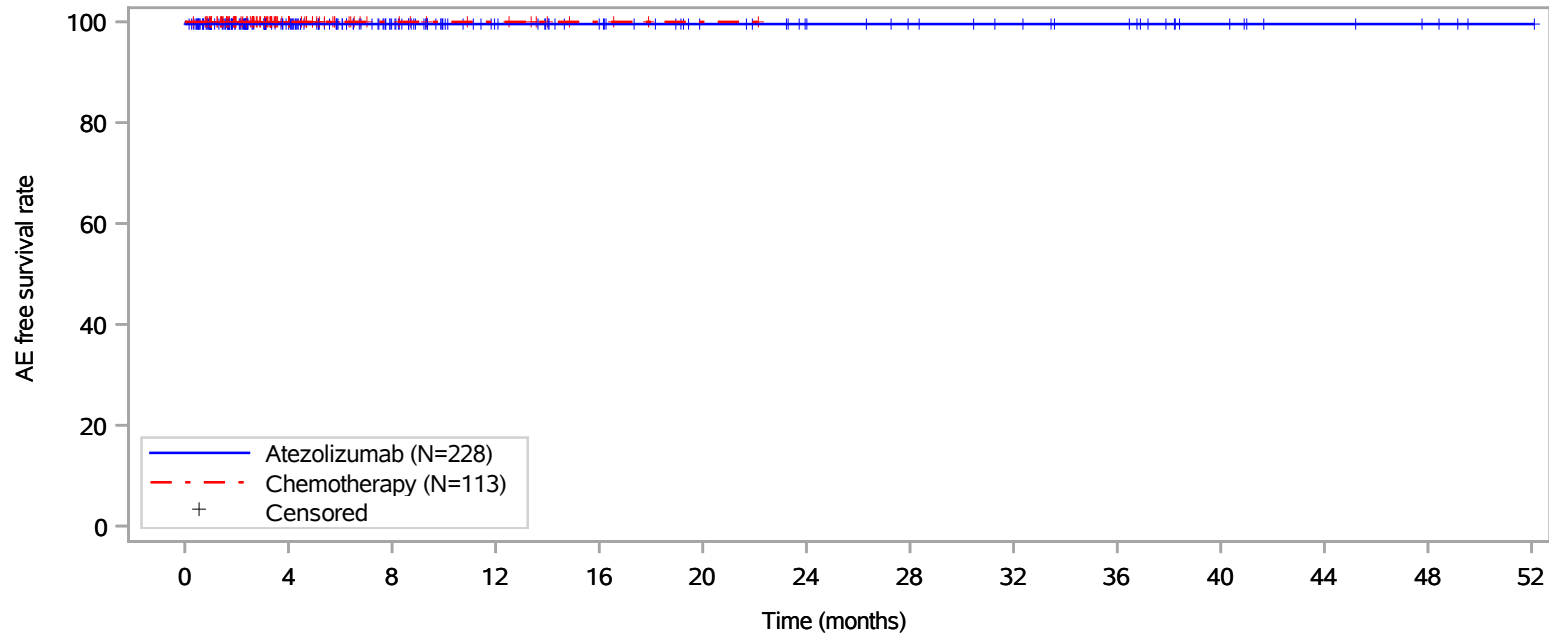
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Ear and labyrinth disorders, Ear discomfort



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

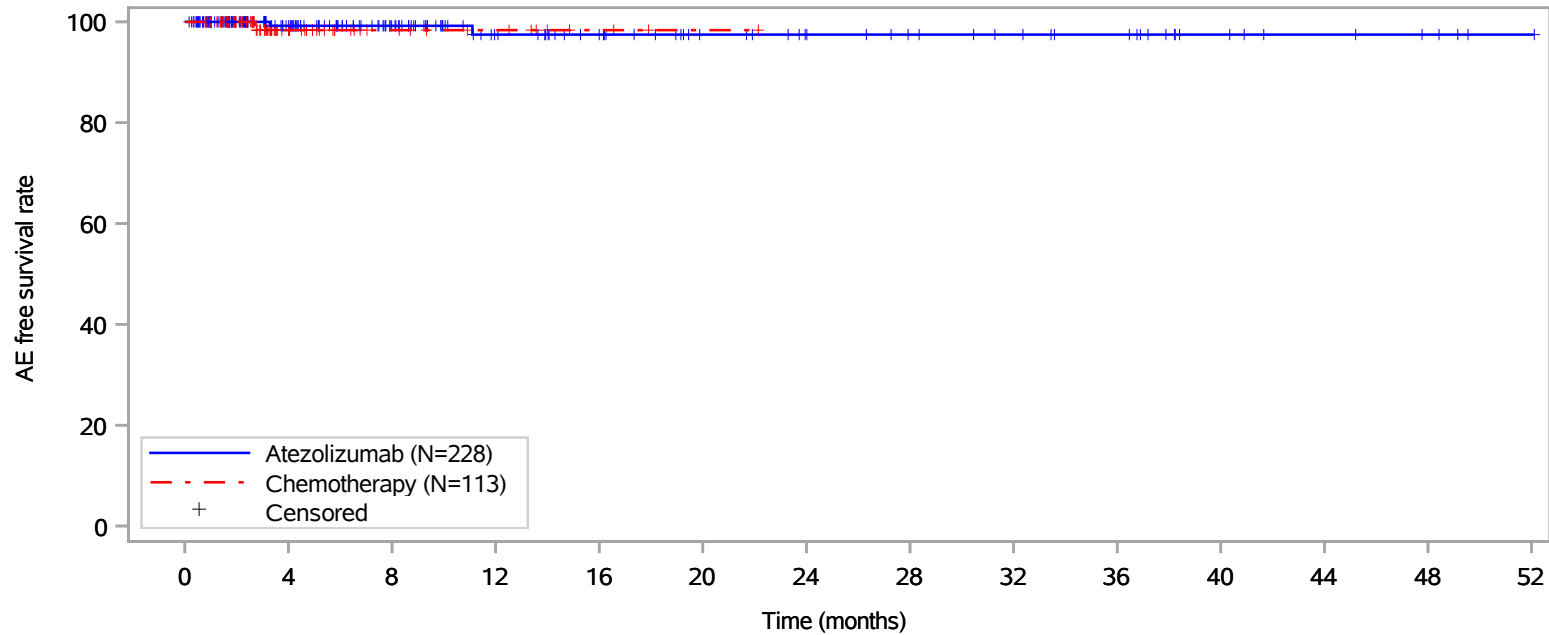
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Ear and labyrinth disorders, Ear pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	32	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

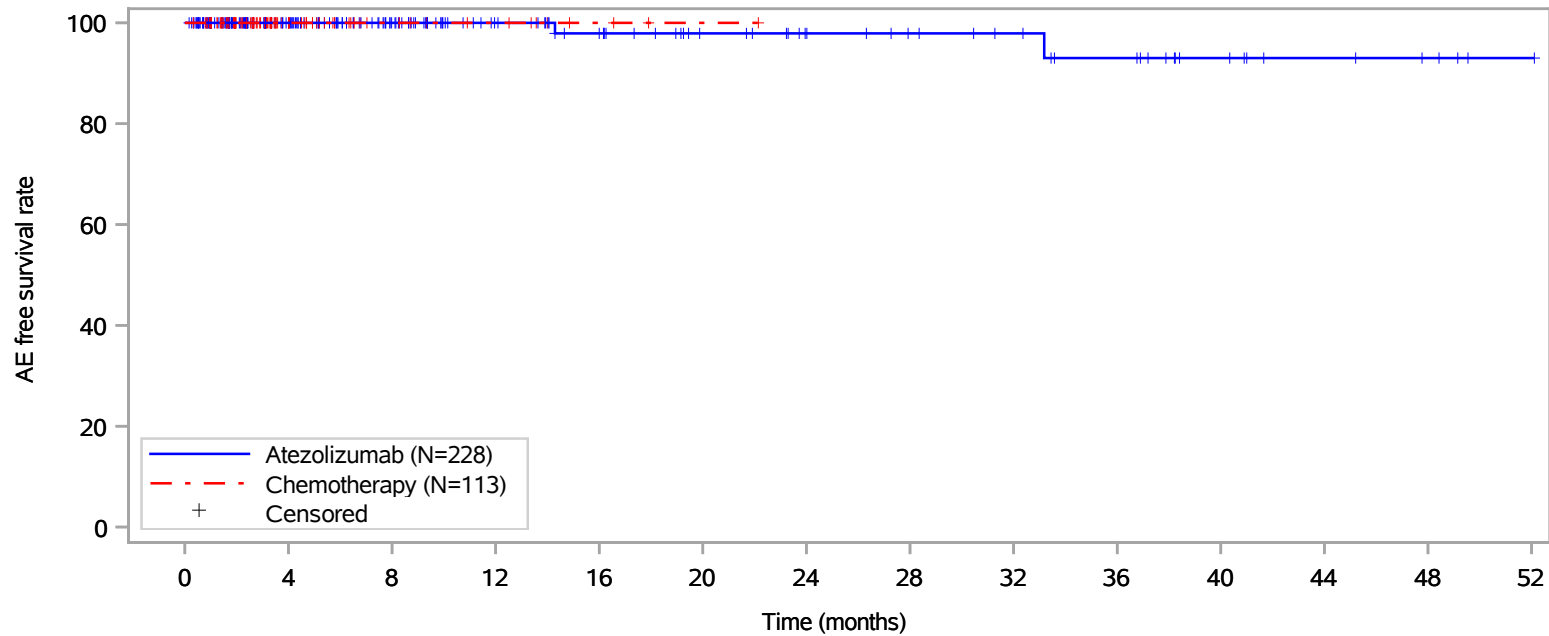
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Ear and labyrinth disorders, Hypoacusis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

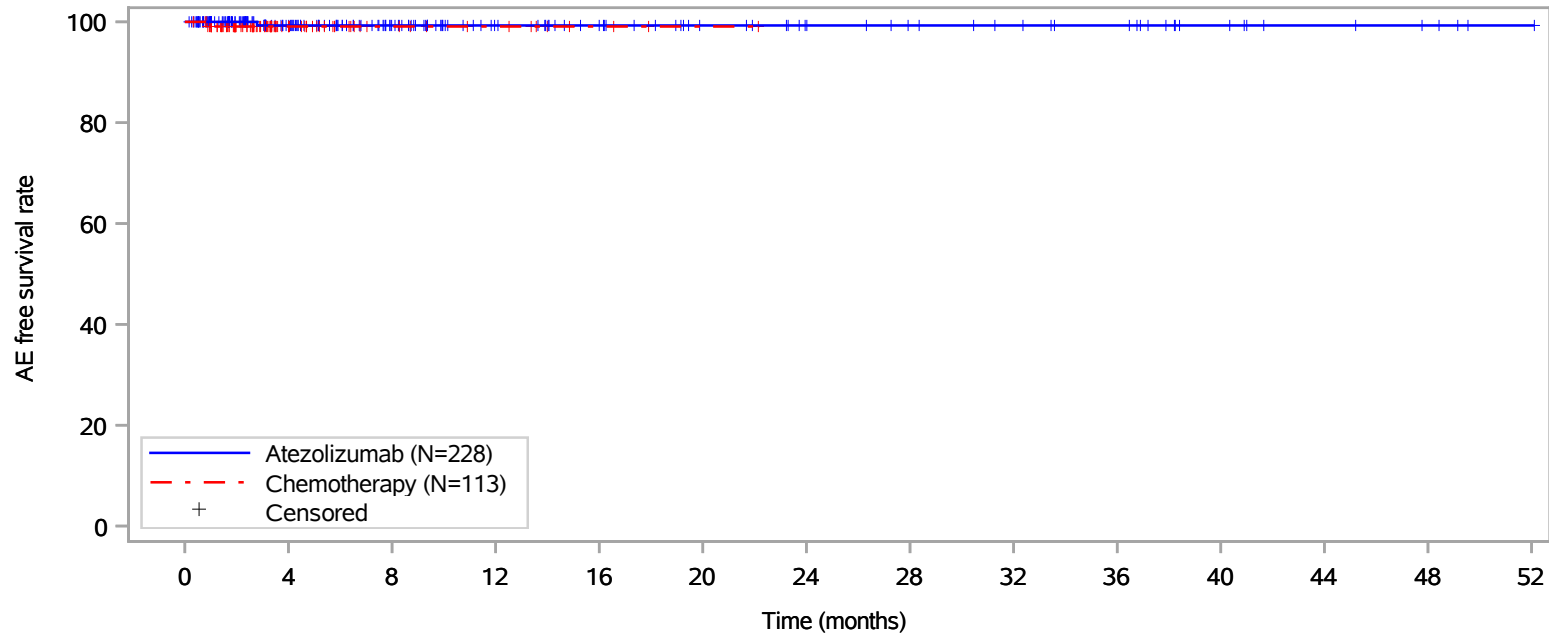
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Ear and labyrinth disorders, Tinnitus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

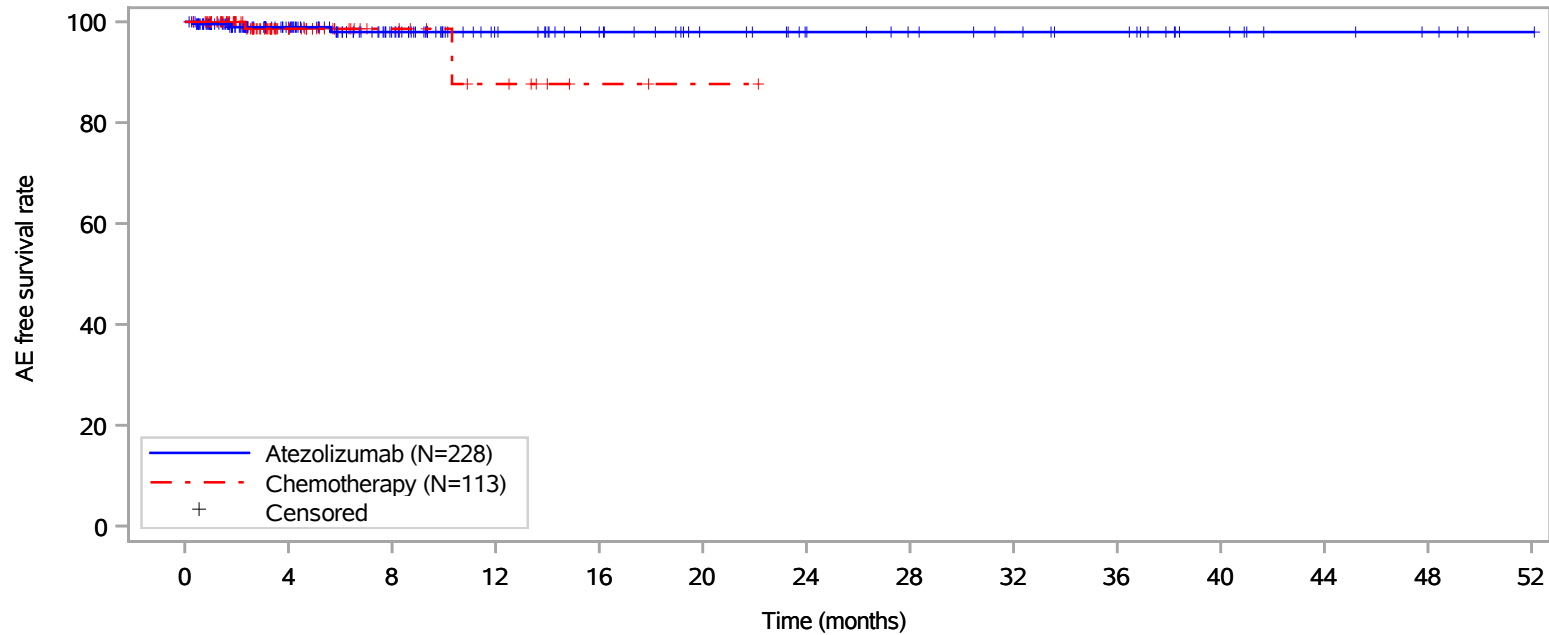
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Ear and labyrinth disorders, Vertigo



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	172	182	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

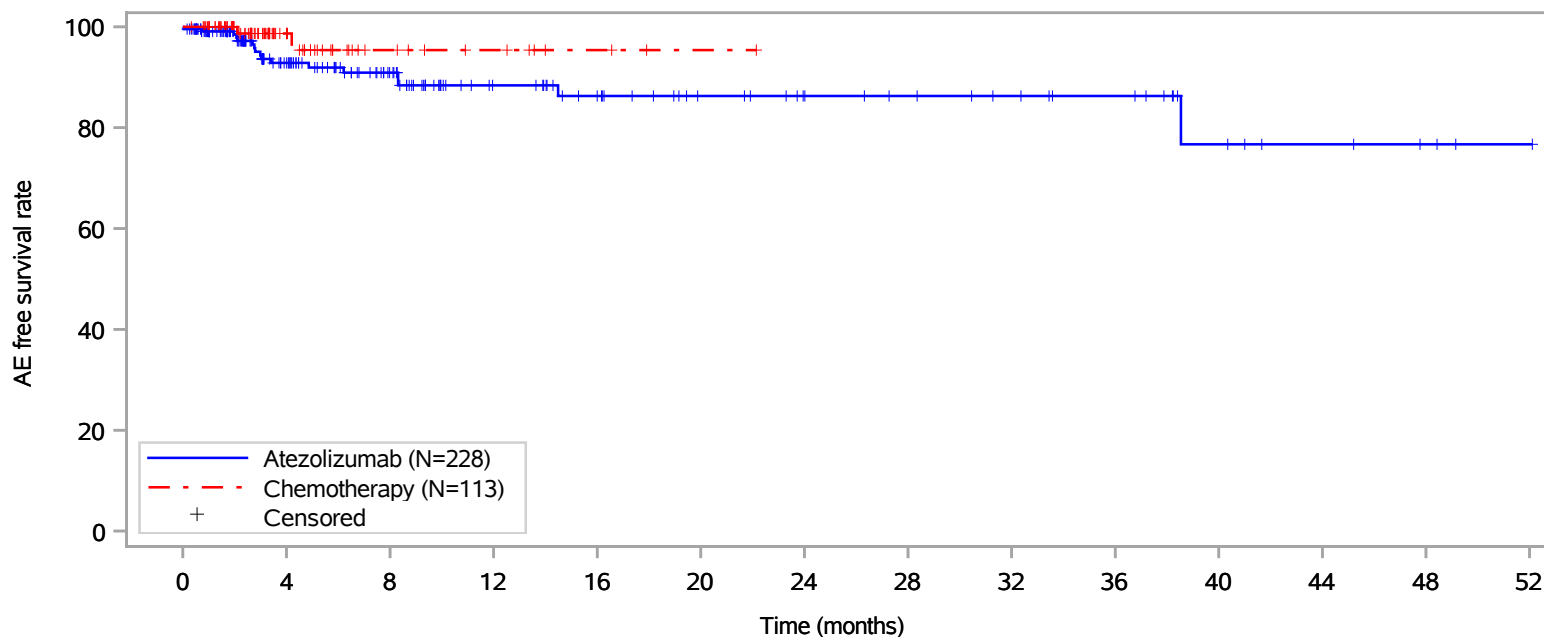
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Endocrine disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	113	76	48	39	29	24	21	18	15	8	5	3	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	139	165	174	183	188	191	194	197	203	206	208	210
Chemotherapy	0	77	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

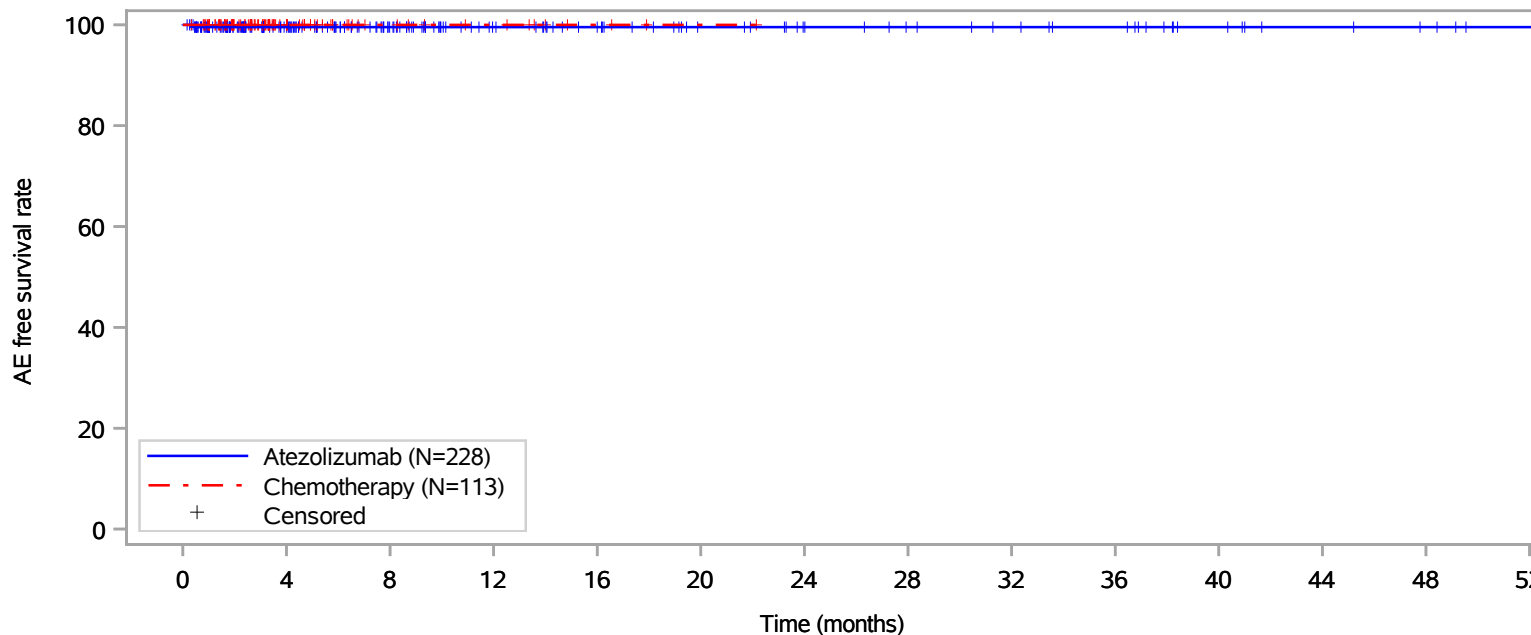
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Endocrine disorders, Adrenal insufficiency



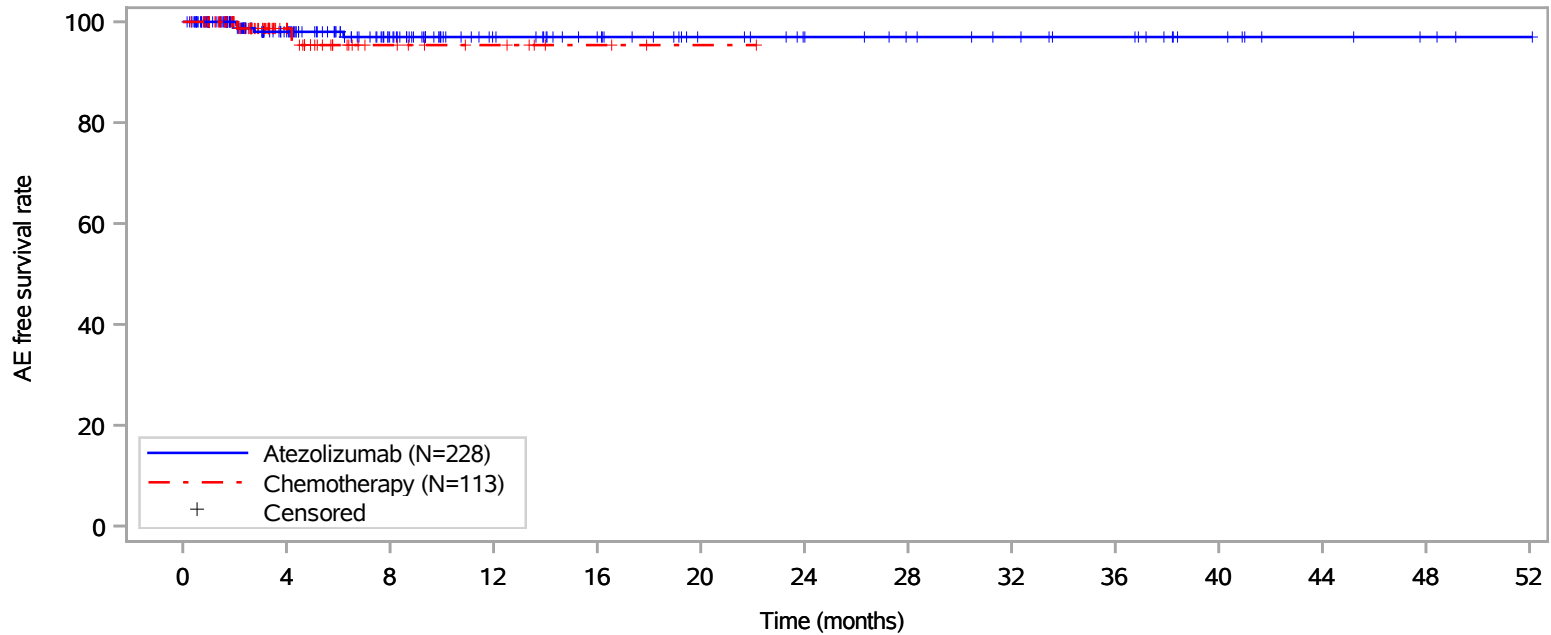
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Endocrine disorders, Hyperthyroidism



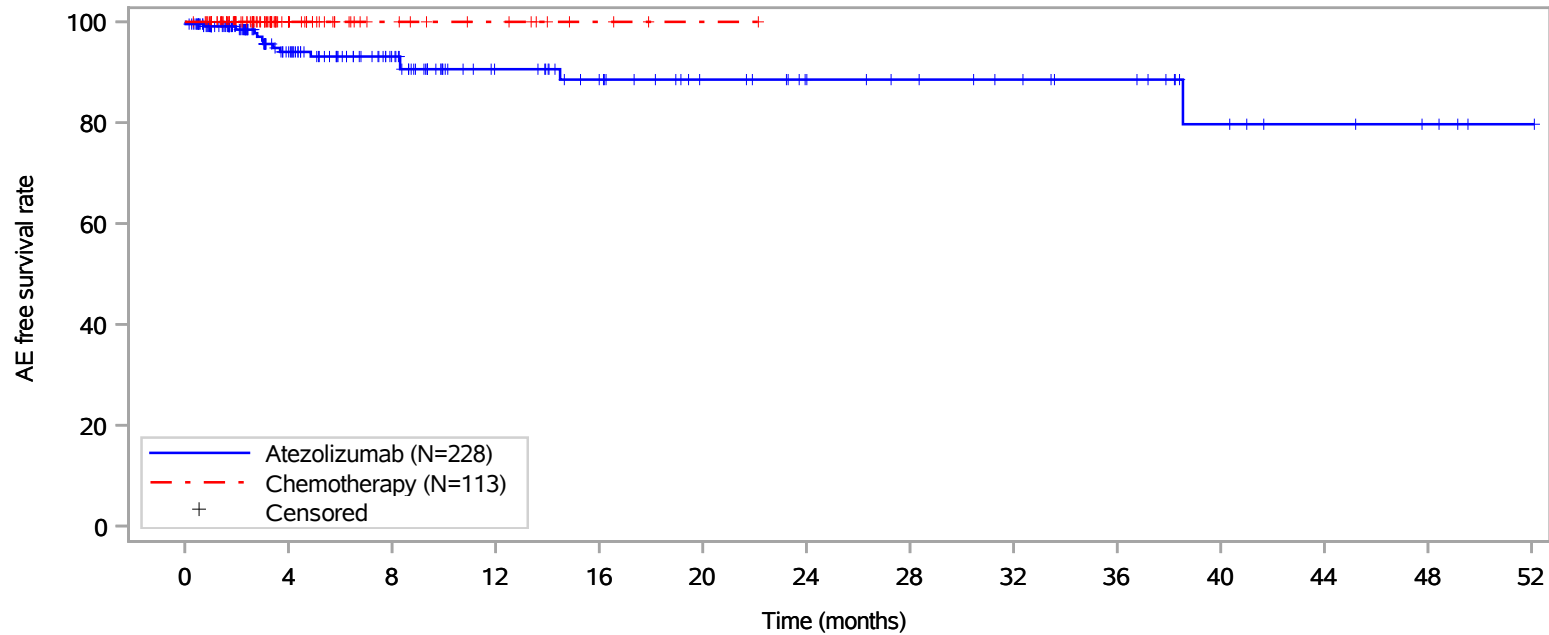
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	78	51	42	31	26	22	19	16	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	198	202	205	208	215	219	221	223
Chemotherapy	0	77	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Endocrine disorders, Hypothyroidism



Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	78	50	41	31	25	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	140	166	175	184	190	193	196	199	205	208	210	213
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

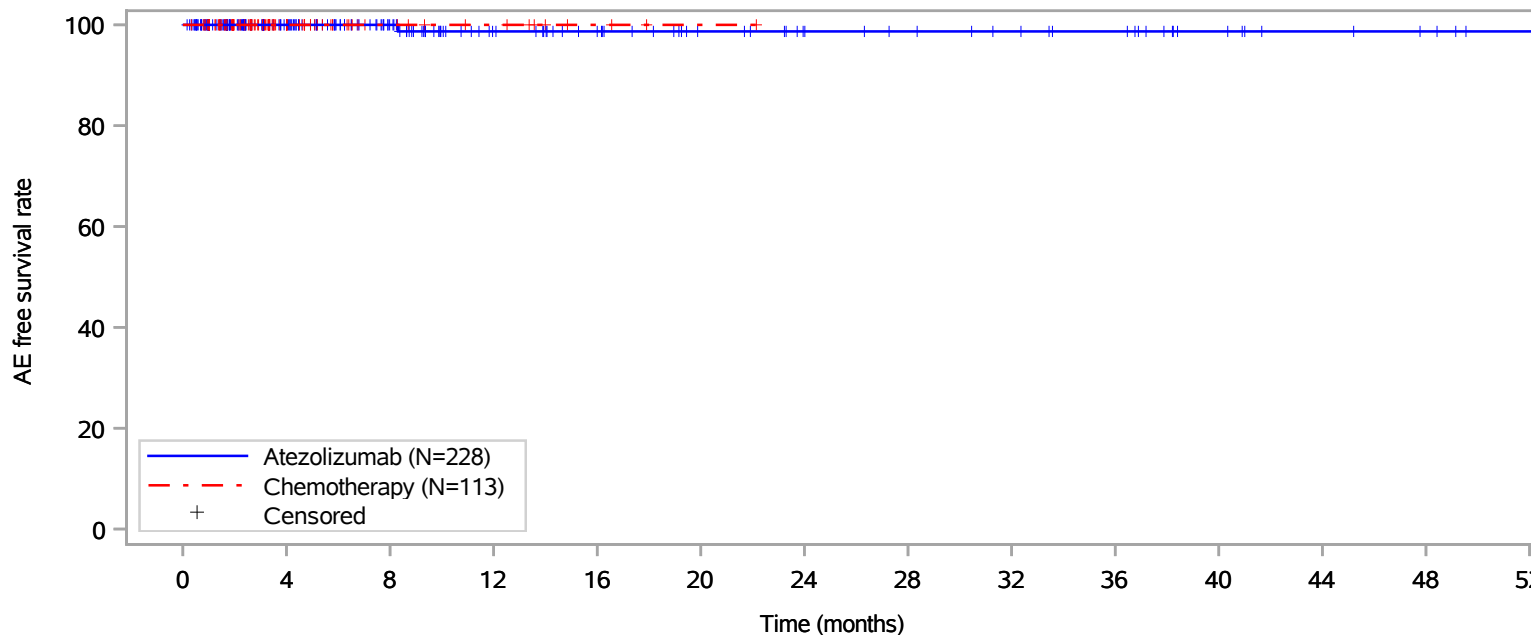
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Endocrine disorders, Thyroiditis



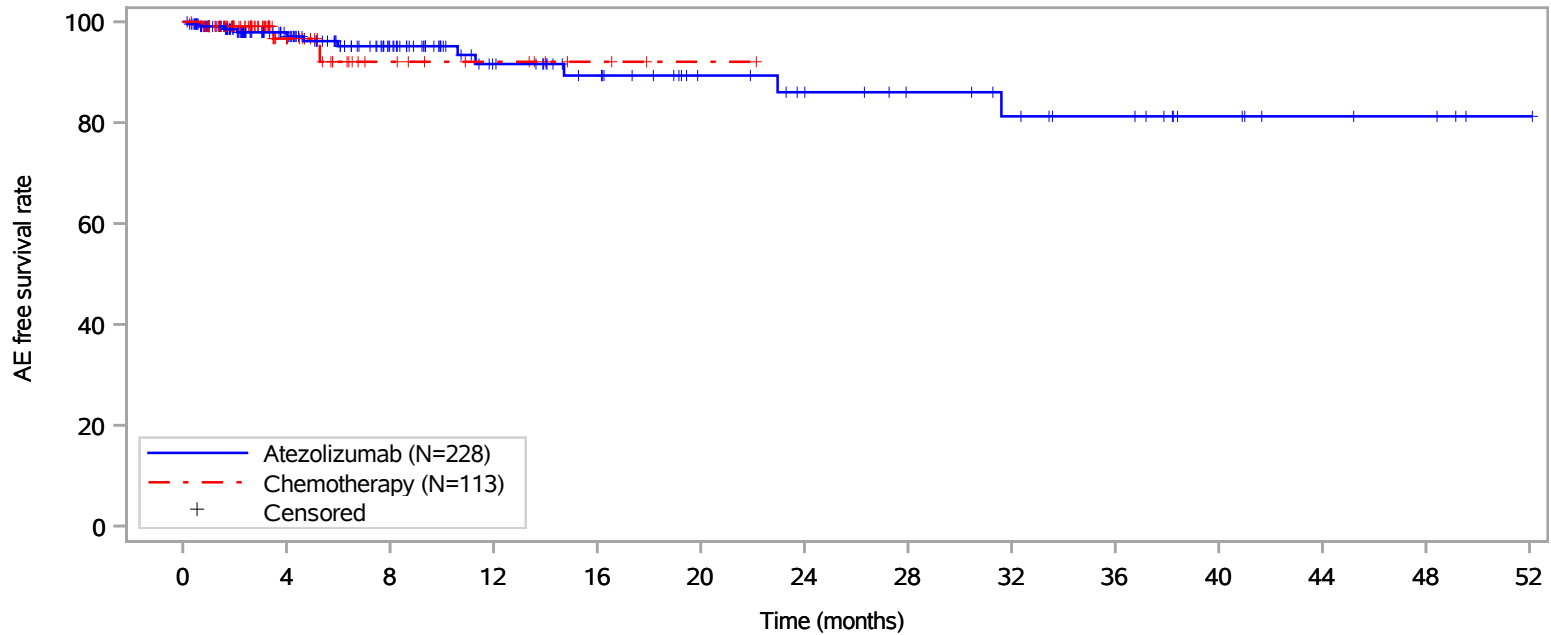
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	76	48	38	28	24	20	17	14	8	5	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	171	180	190	193	197	199	202	208	211	212	215
Chemotherapy	0	76	99	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

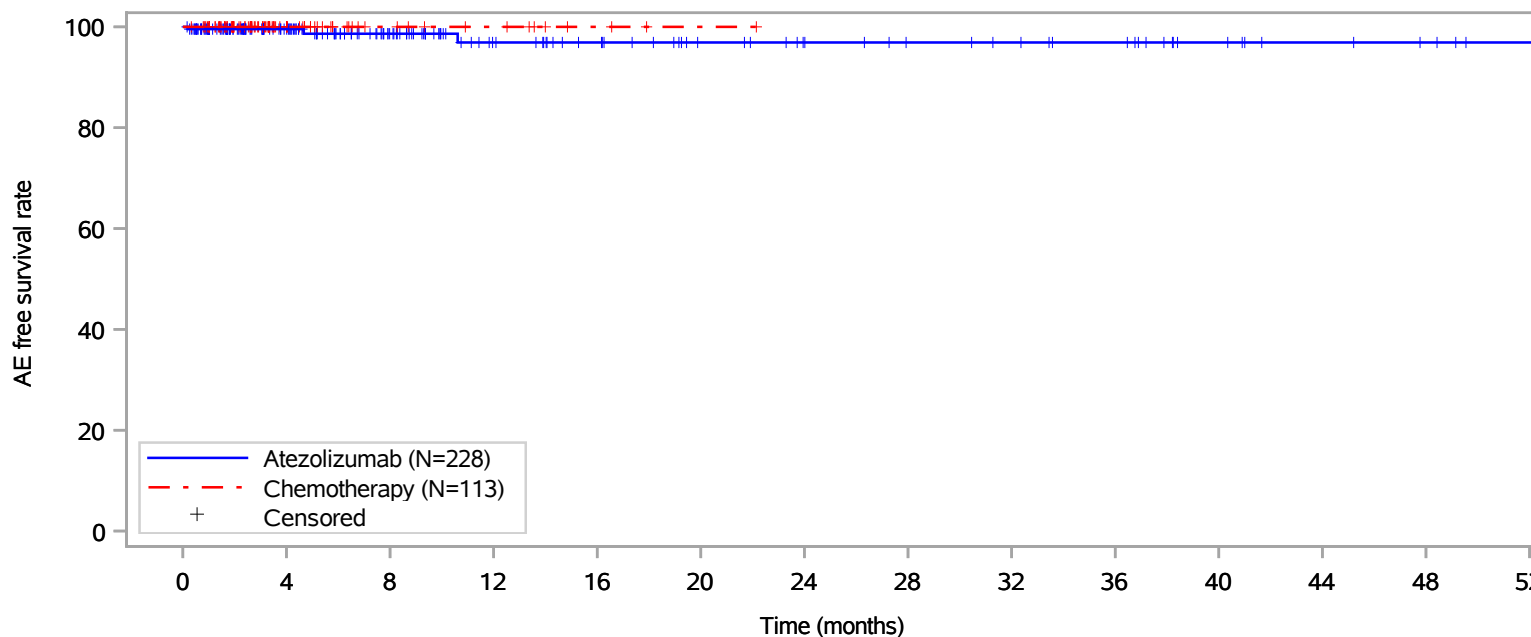
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Blepharitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	51	42	32	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	198	202	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

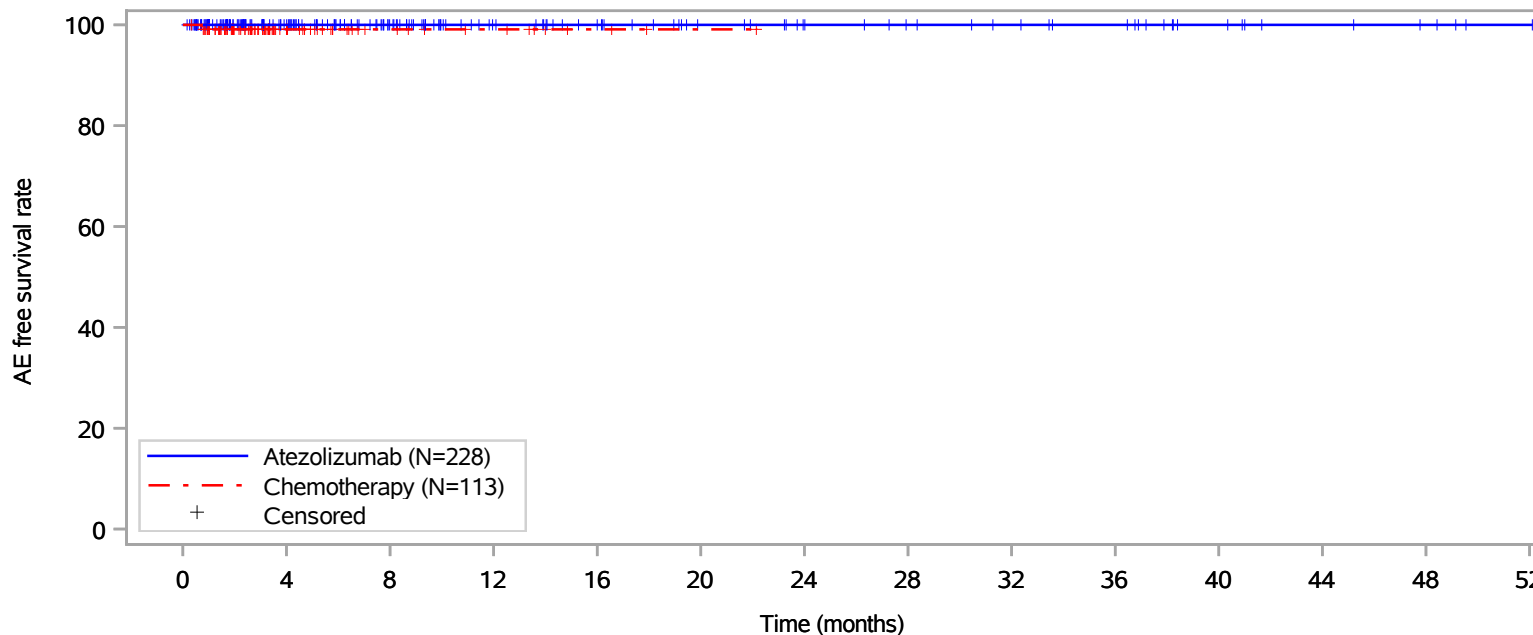
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Blindness unilateral



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

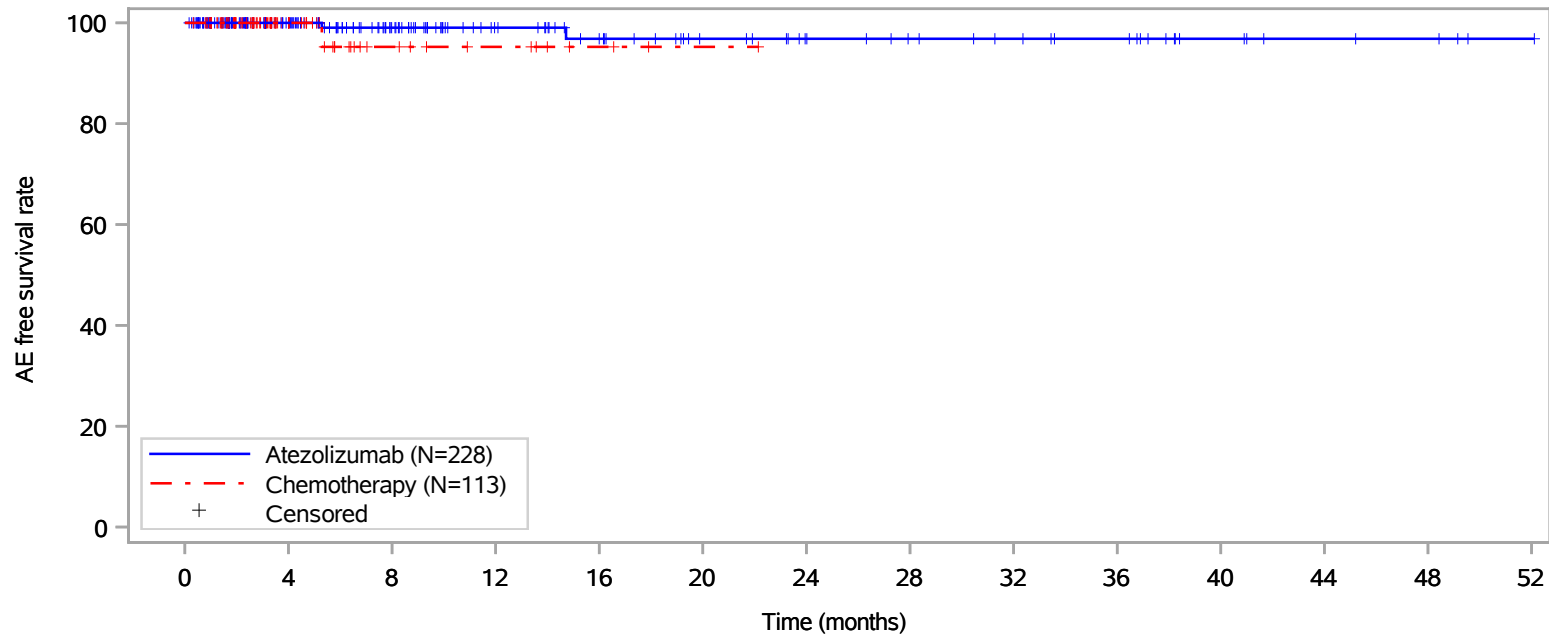
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Cataract



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	43	32	26	22	19	16	8	5	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

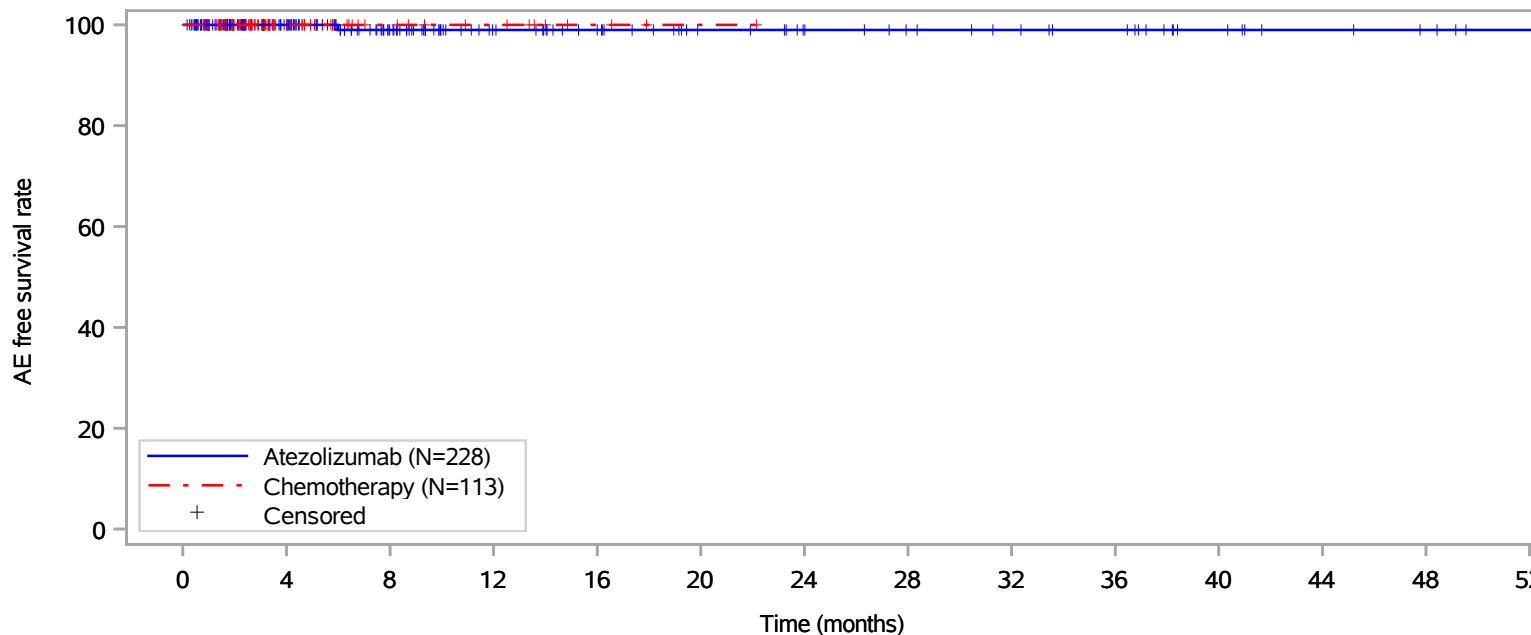
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Diabetic retinopathy



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

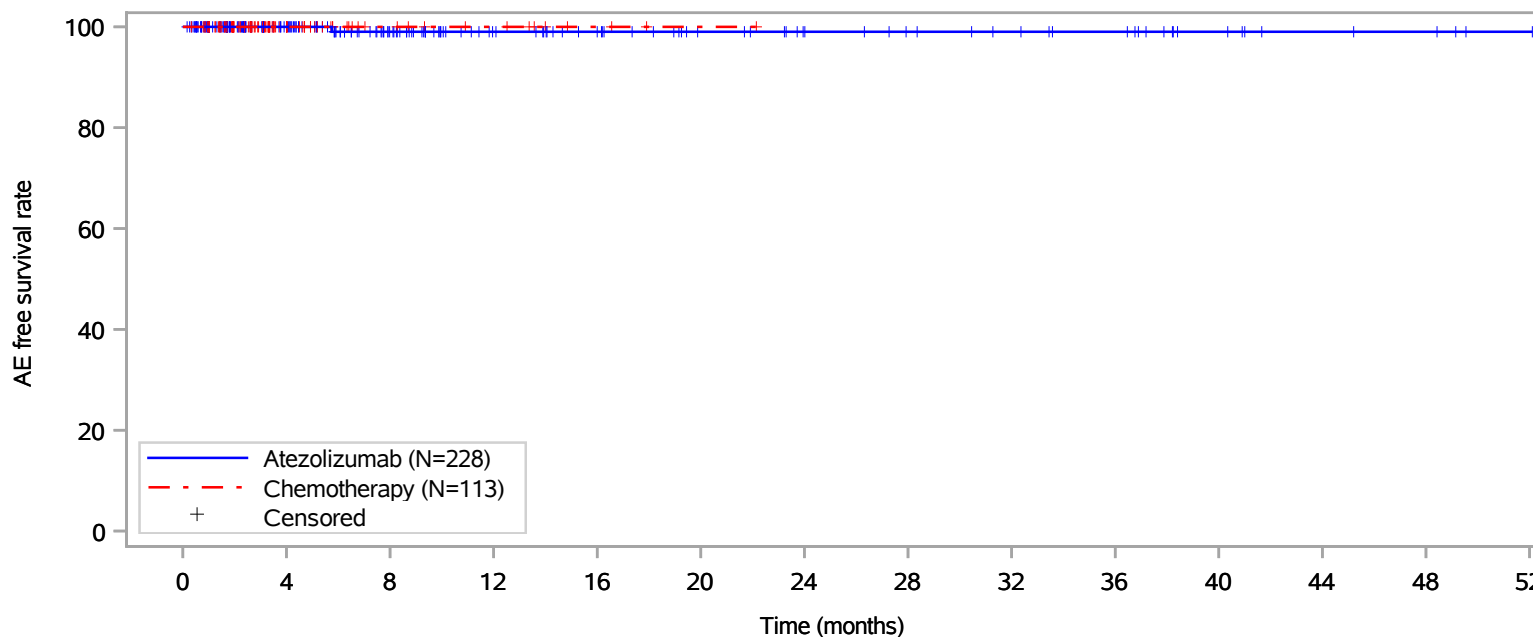
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Dry eye



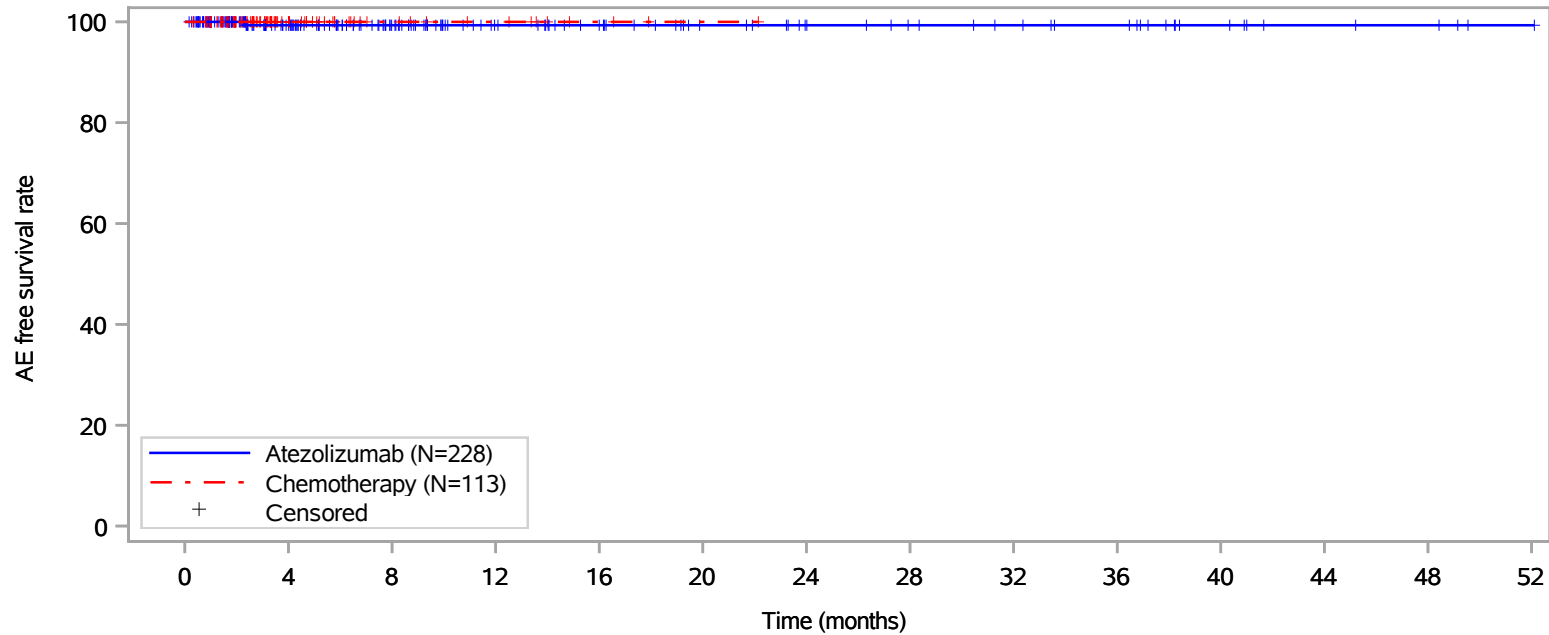
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Erythema of eyelid



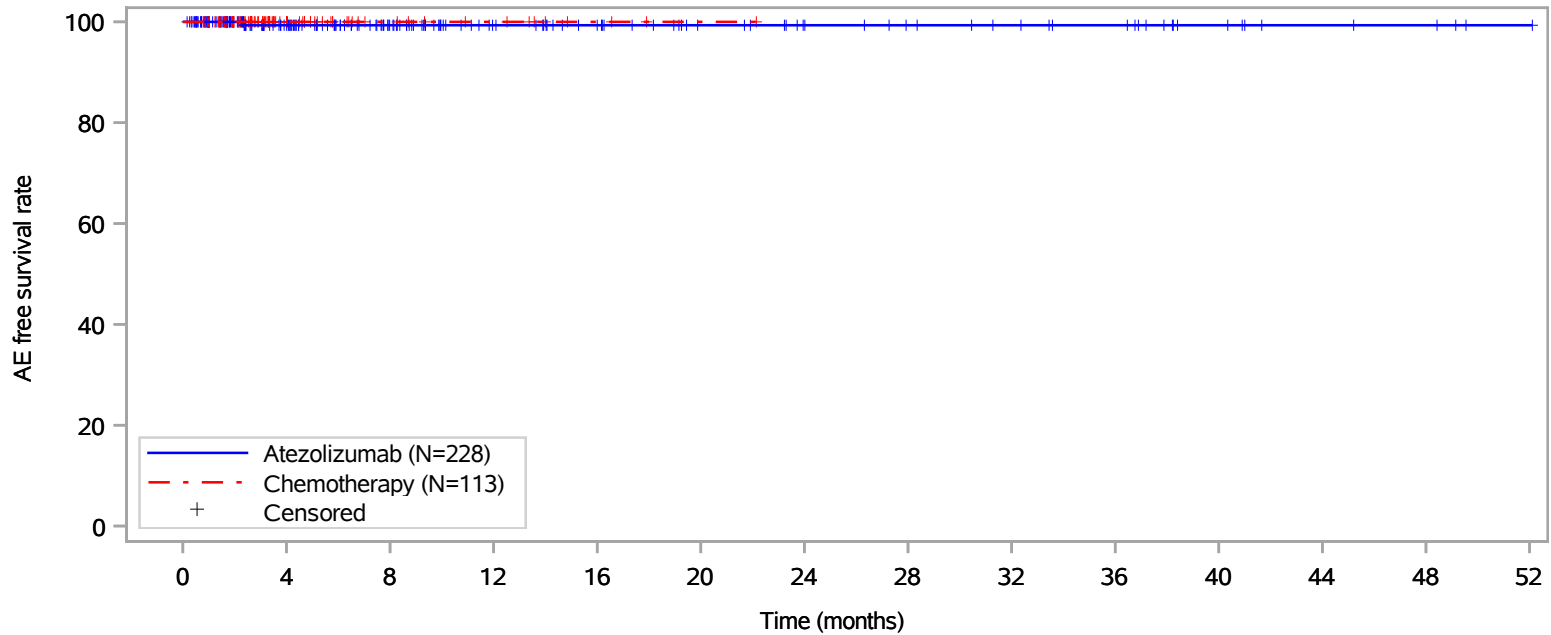
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Eye discharge



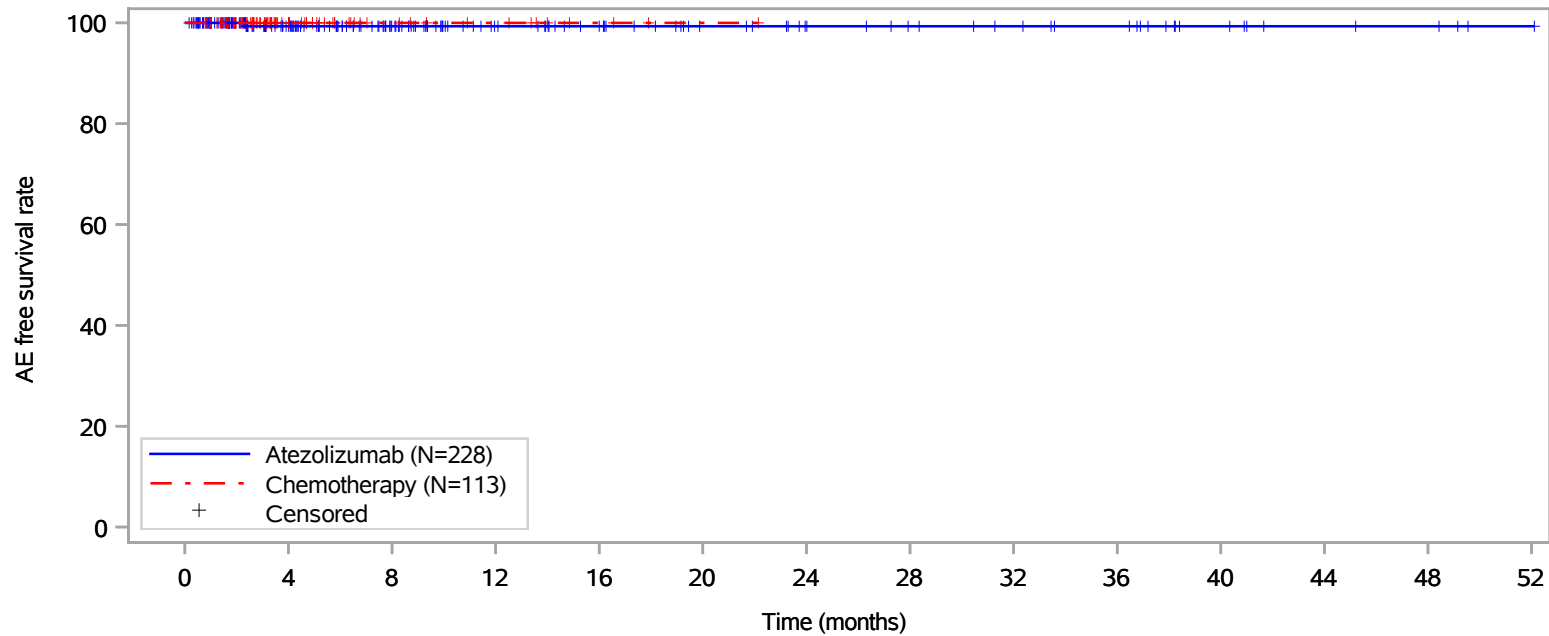
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Eye pruritus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

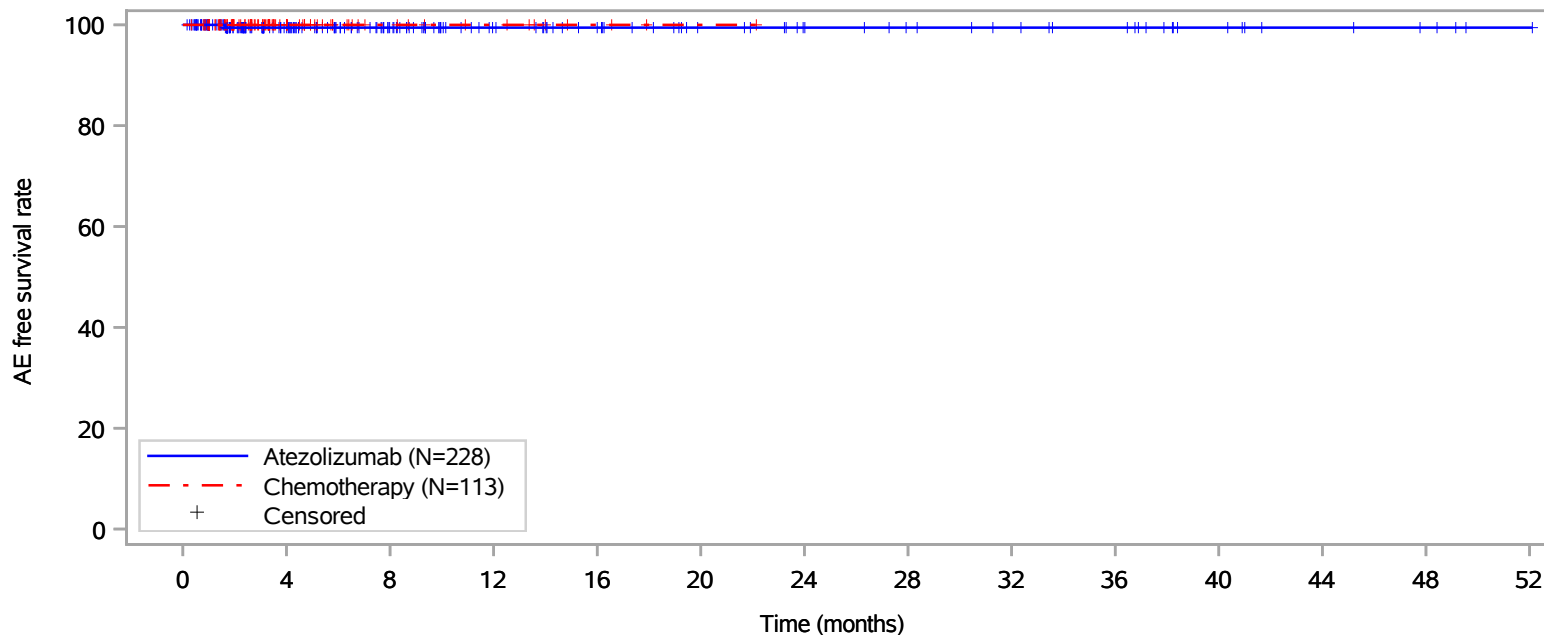
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Eyelid rash



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

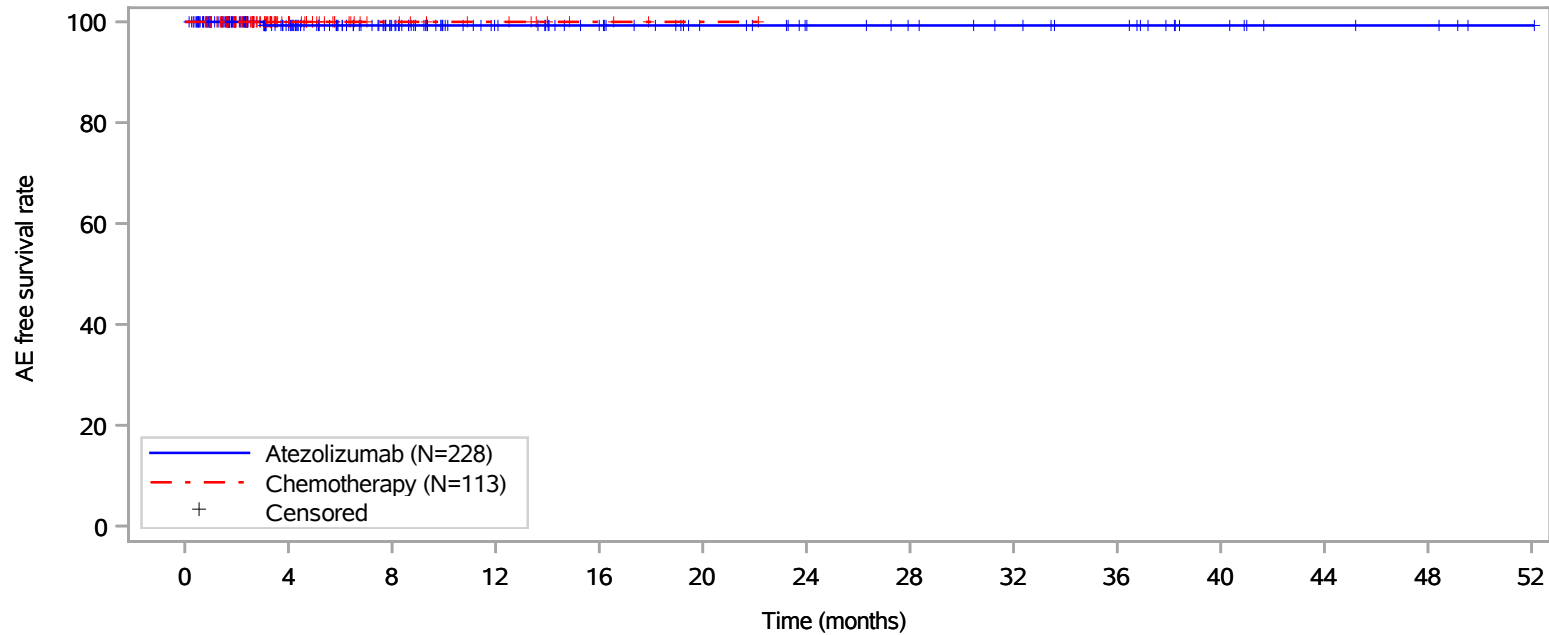
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Eyelids pruritus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

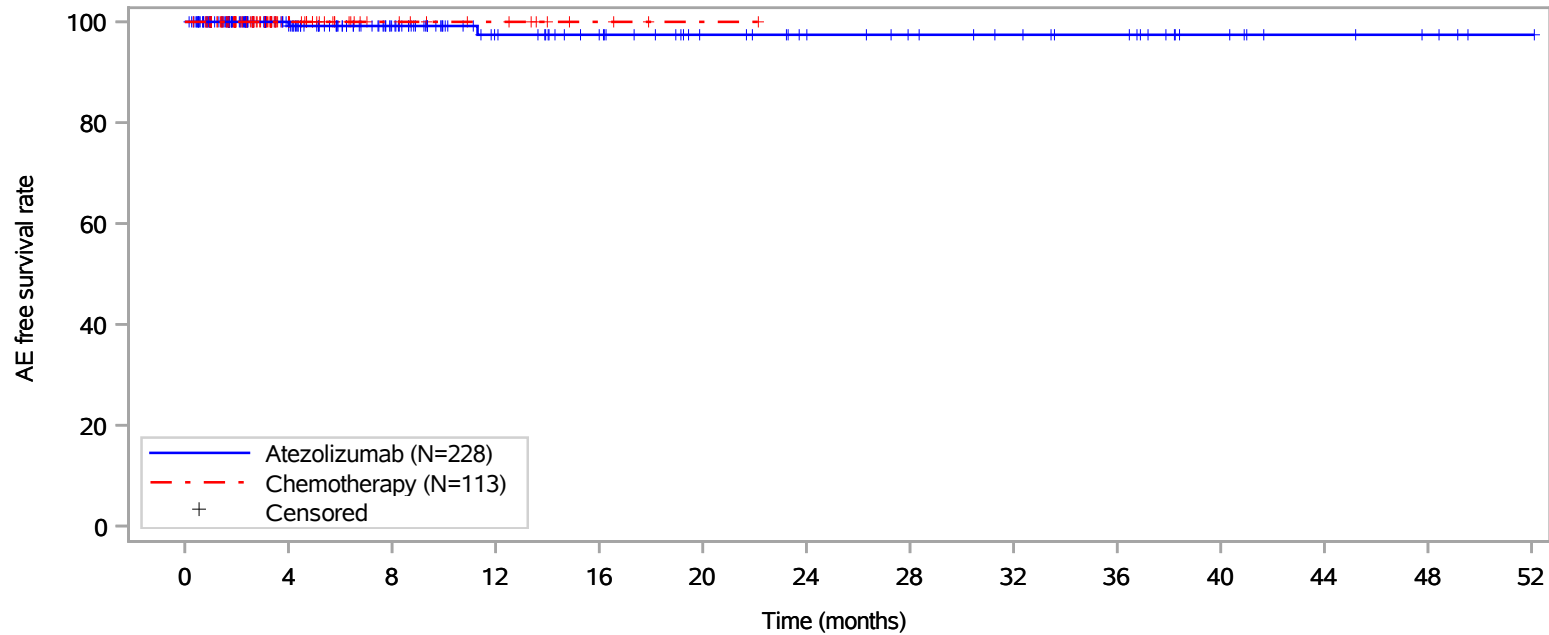
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Glaucoma



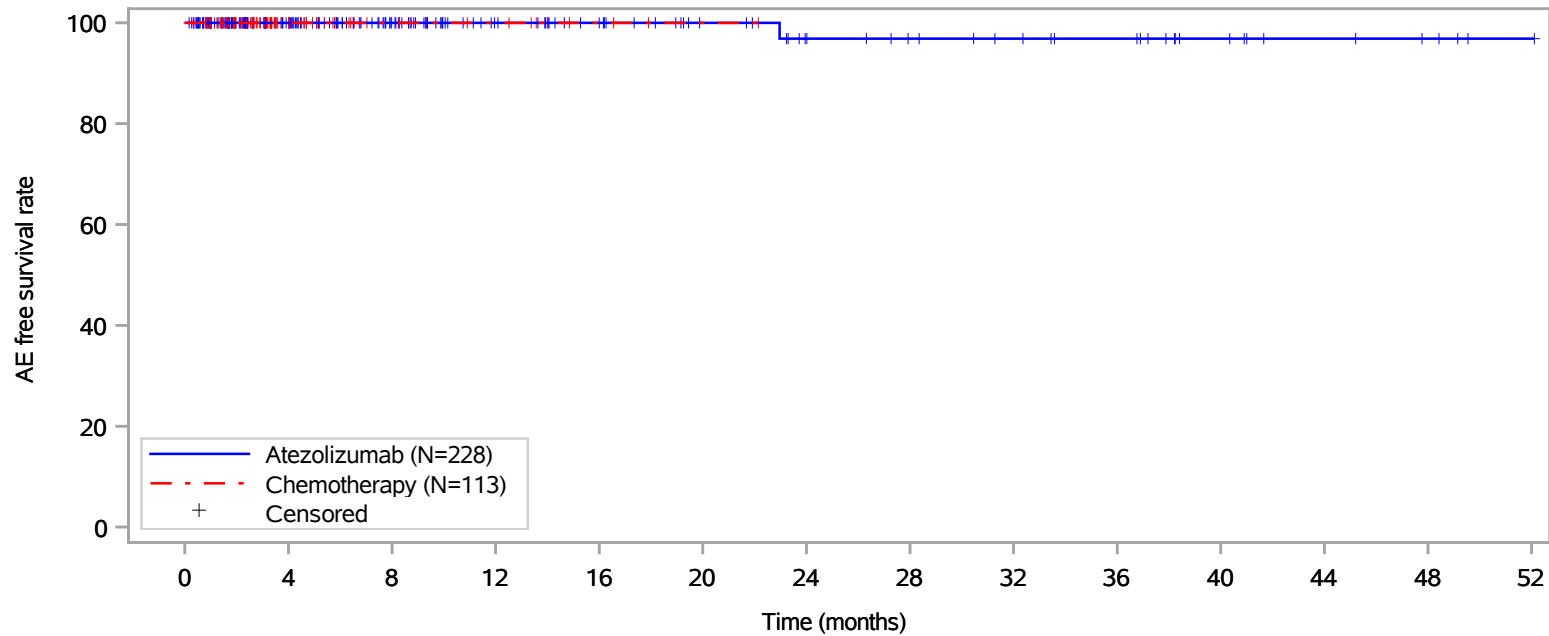
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Macular degeneration



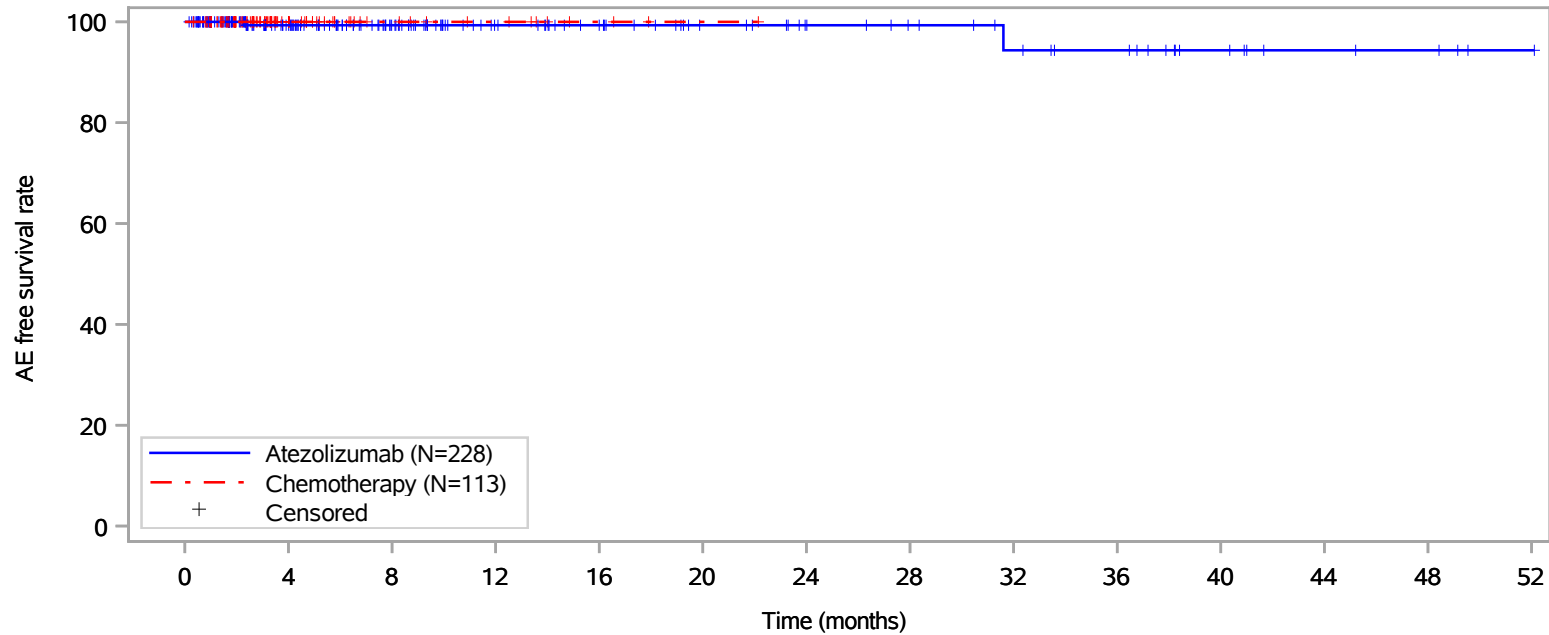
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Vision blurred



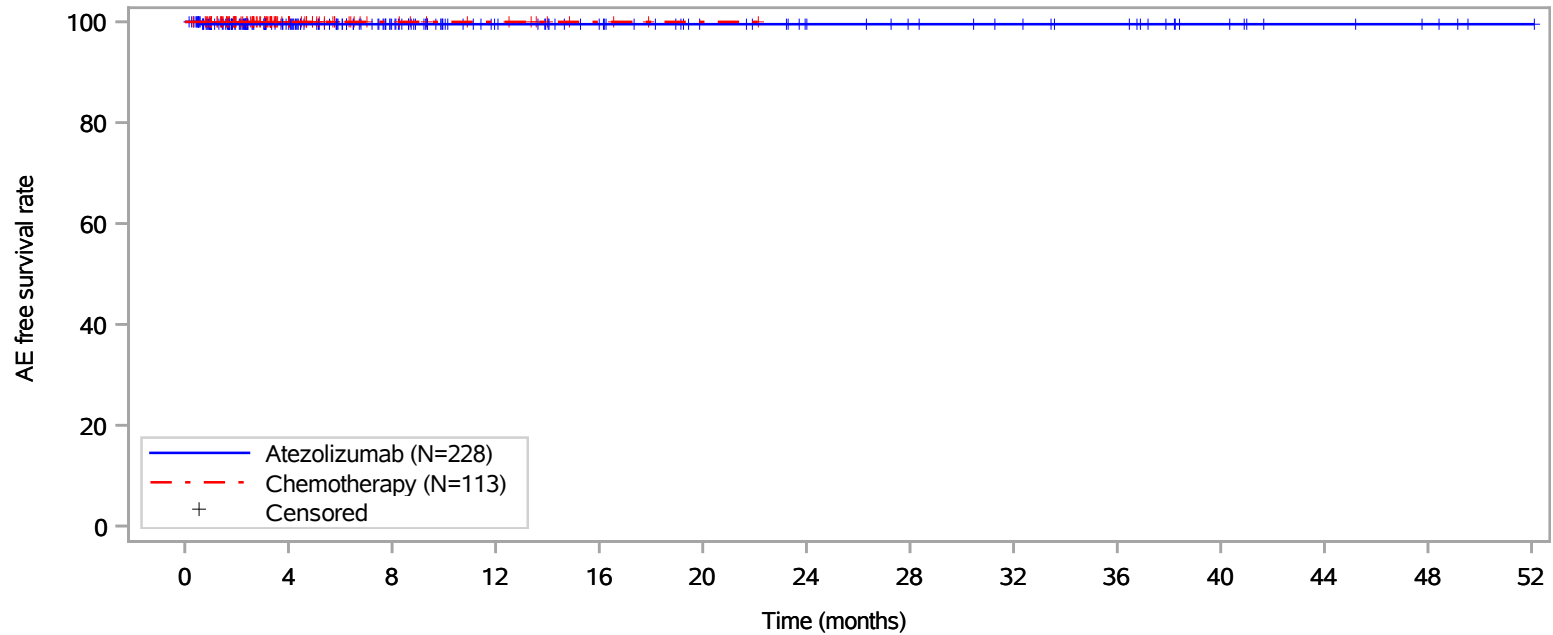
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Visual acuity reduced



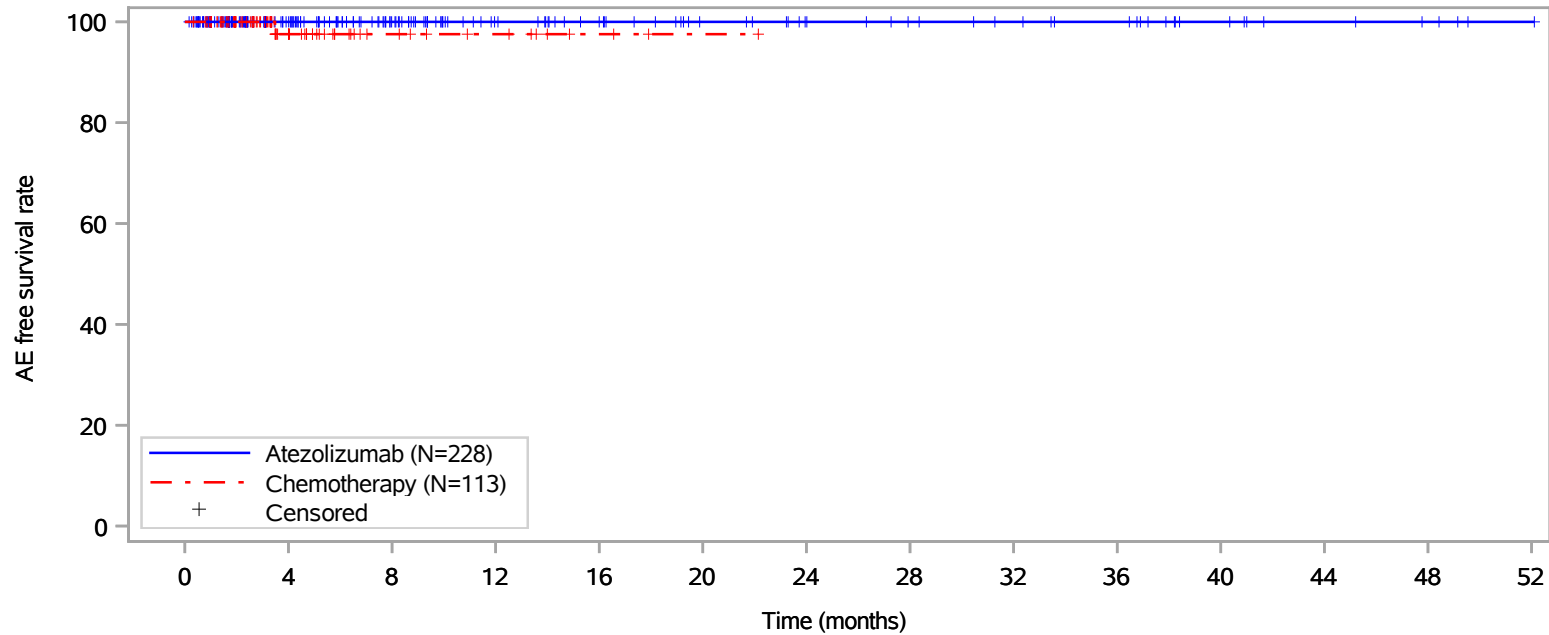
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Visual impairment



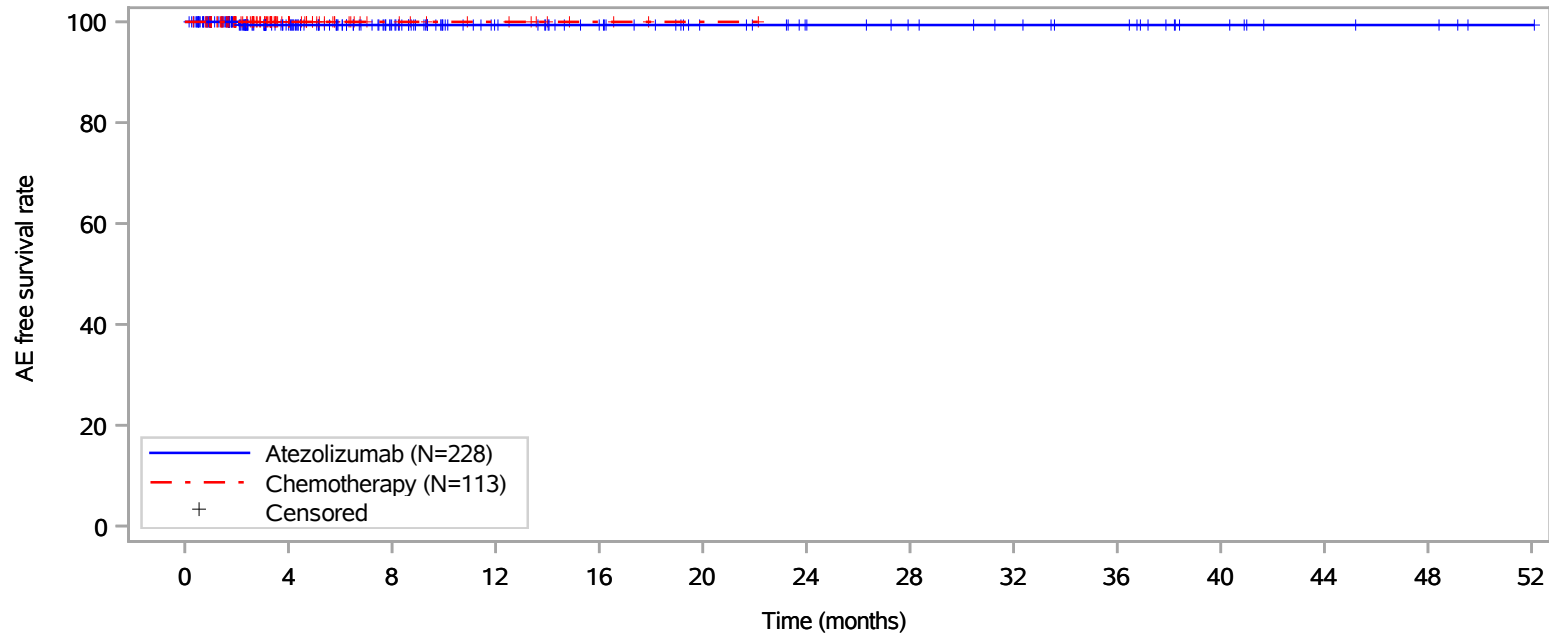
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, Vitreous floaters



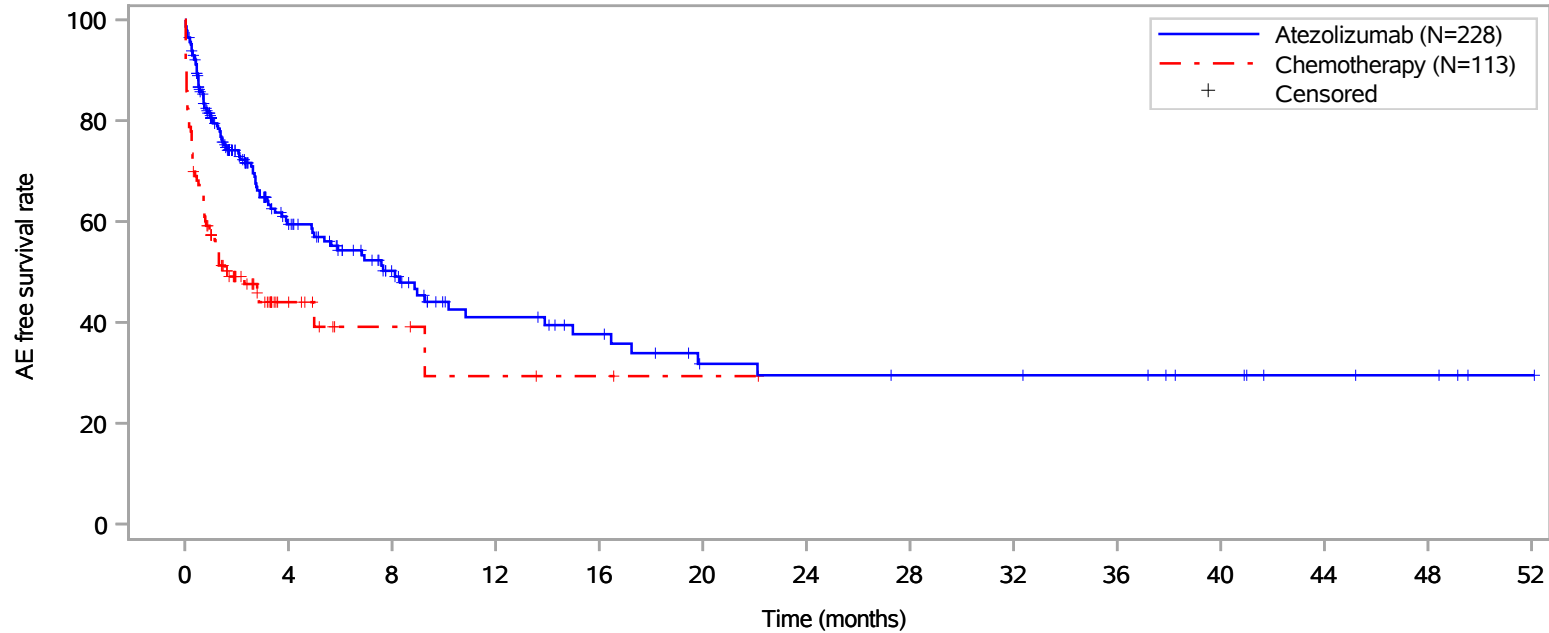
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, All



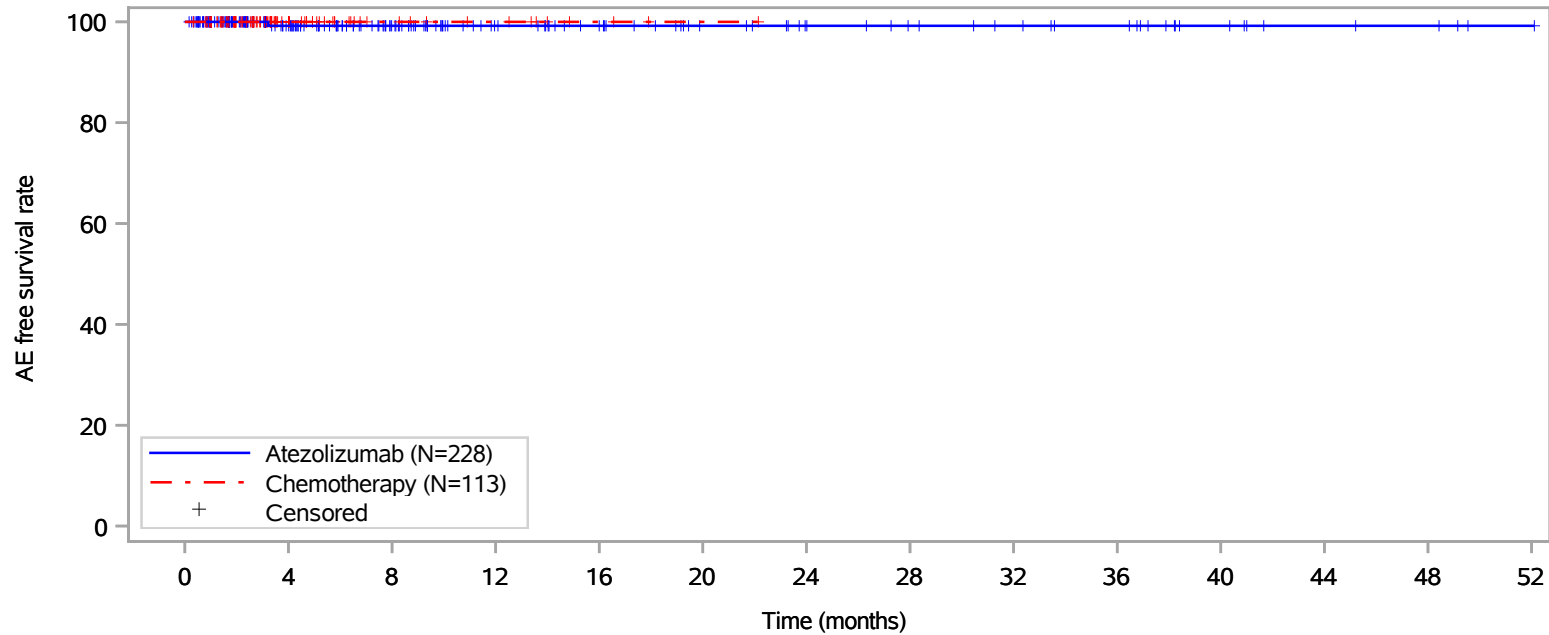
Patients at risk														
Atezolizumab	228	76	44	27	21	14	13	12	12	11	8	5	4	1
Chemotherapy	113	13	5	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	76	98	108	112	116	116	117	117	118	121	124	125	128
Chemotherapy	0	41	48	49	50	51	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal distension



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

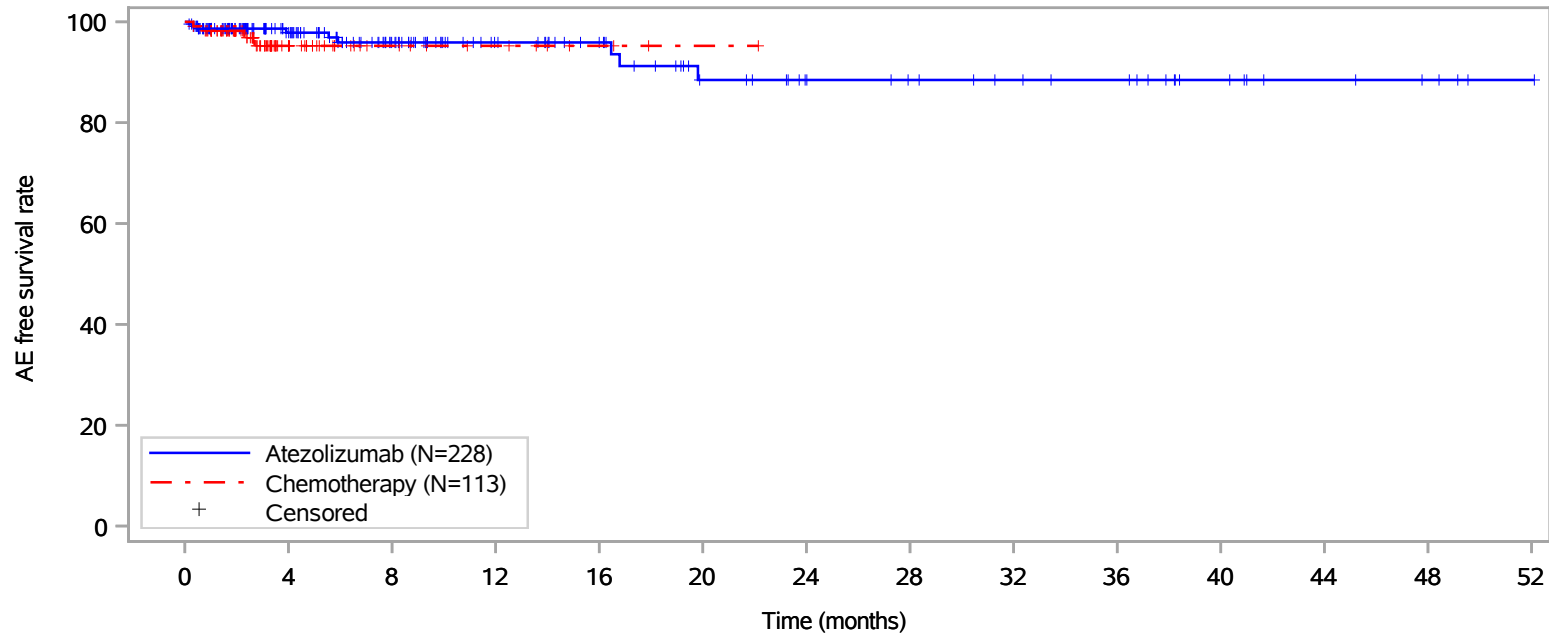
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal pain



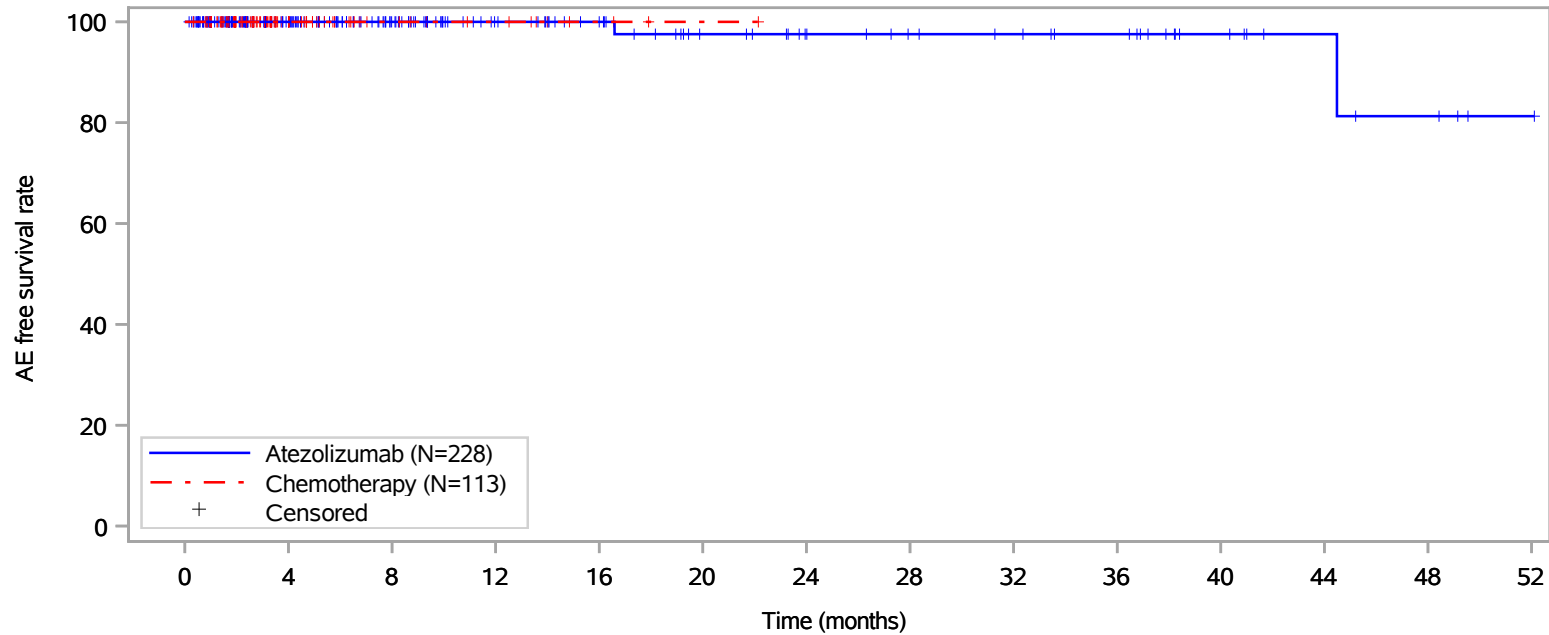
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	31	25	22	19	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	142	168	178	188	194	197	200	202	209	213	215	218
Chemotherapy	0	76	98	102	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal pain lower



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

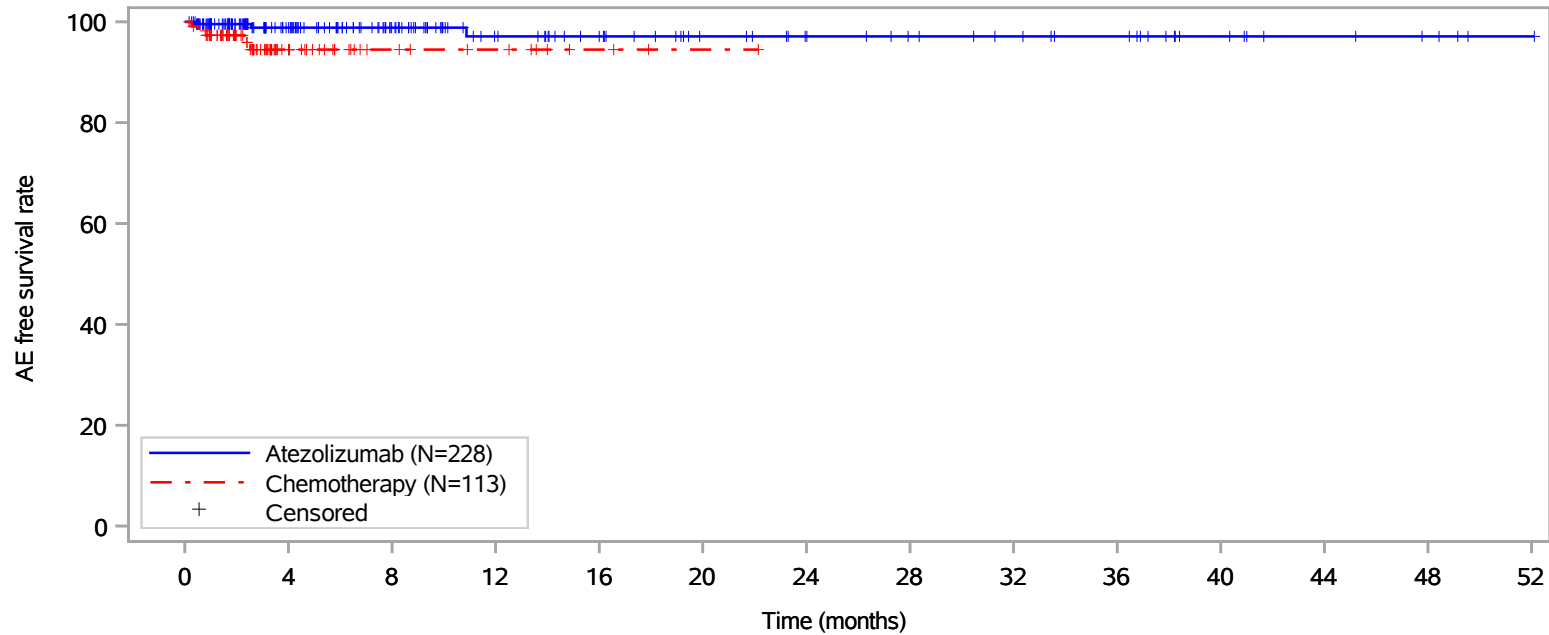
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal pain upper



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	182	192	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	76	97	100	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

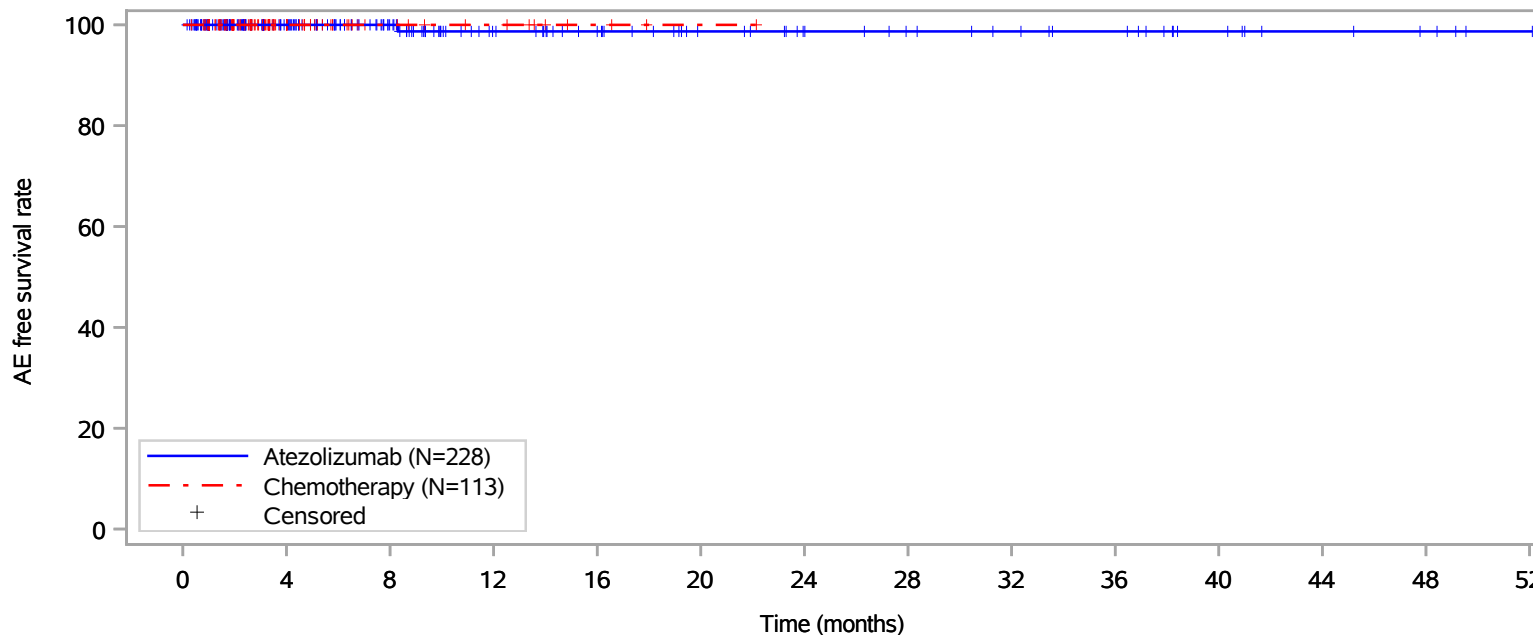
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal wall haematoma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

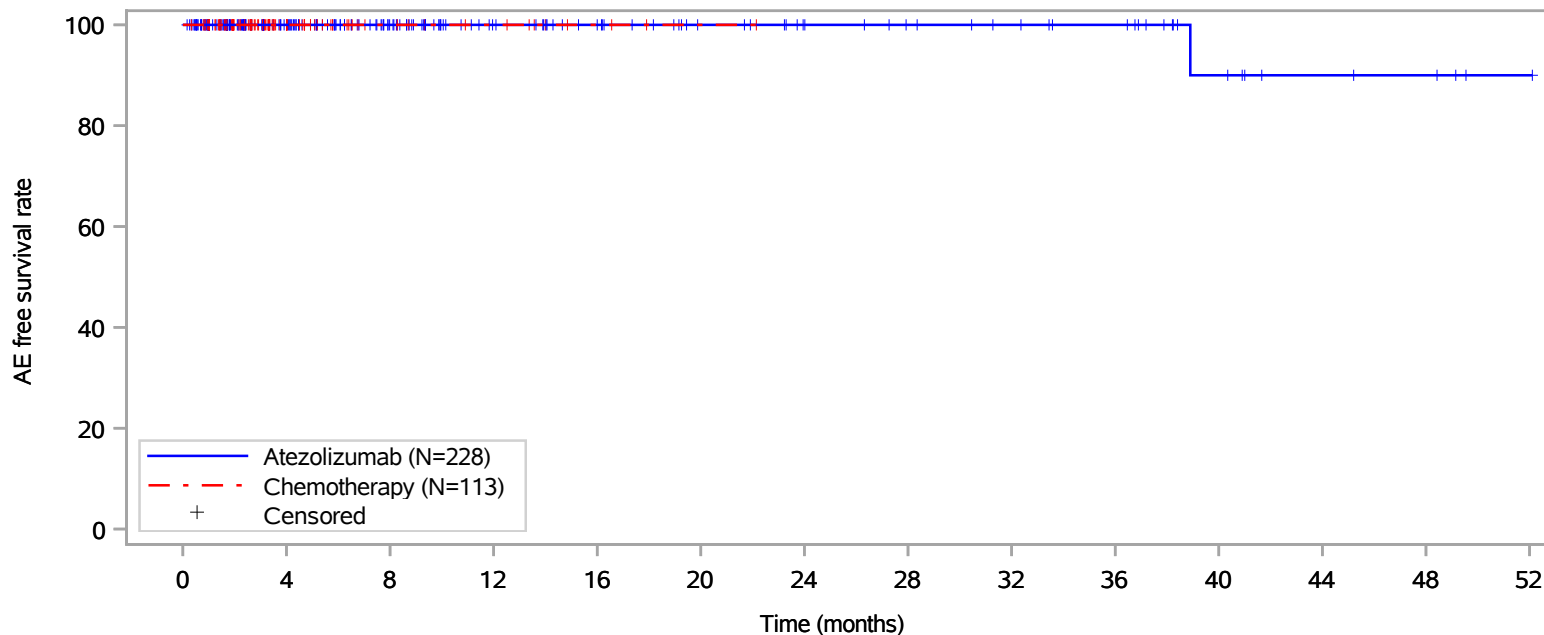
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Anal incontinence



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

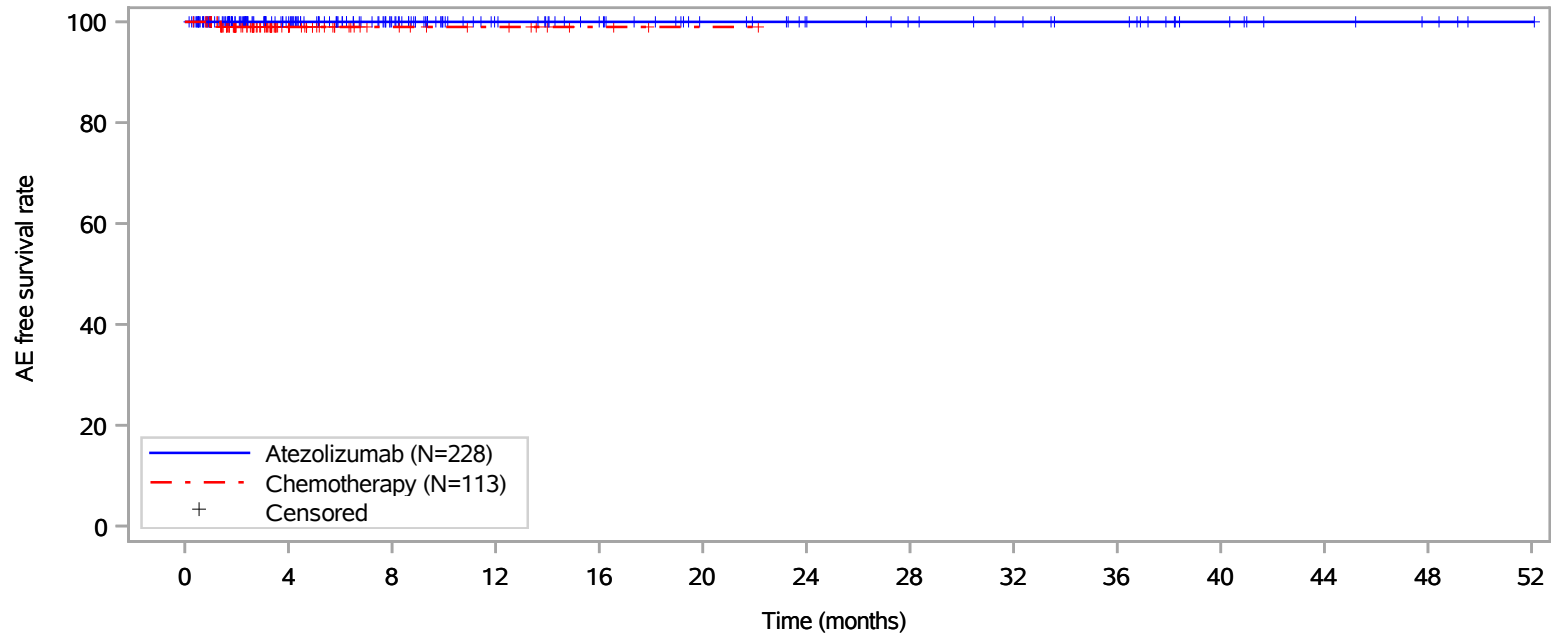
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Aphthous ulcer



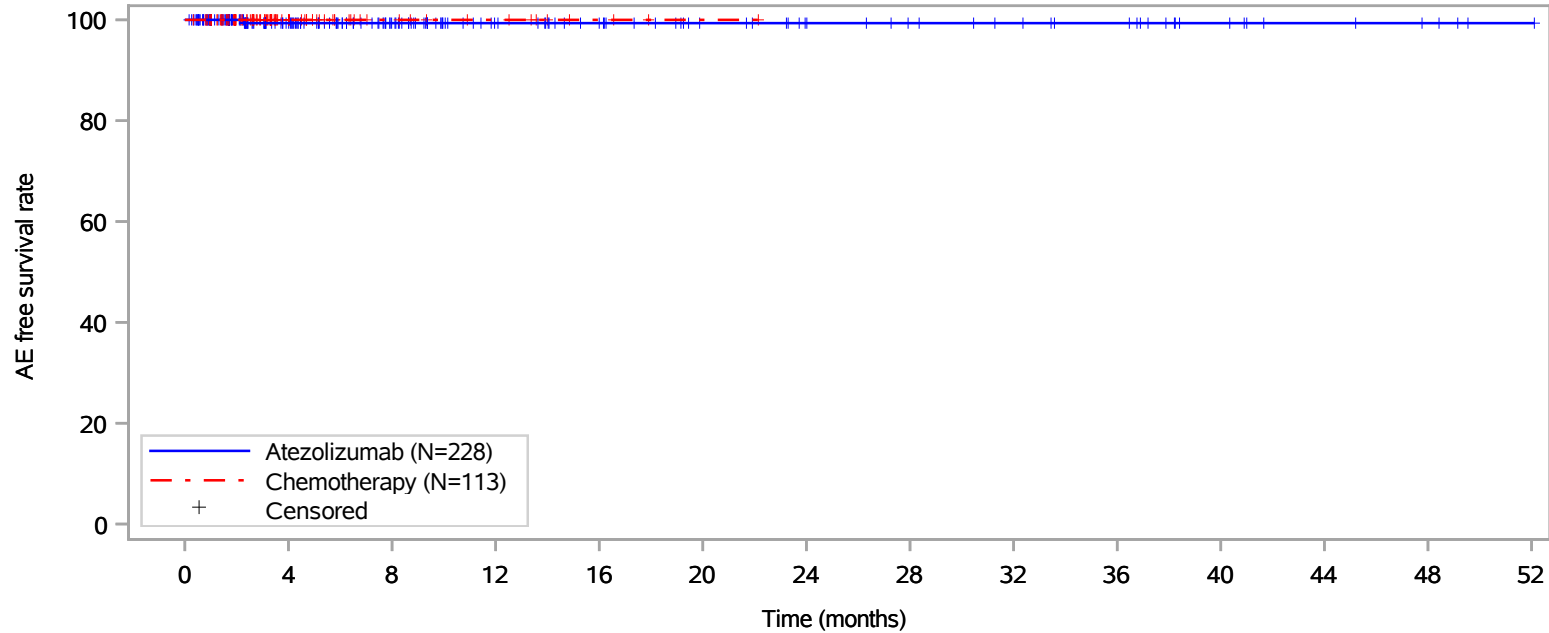
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Autoimmune colitis



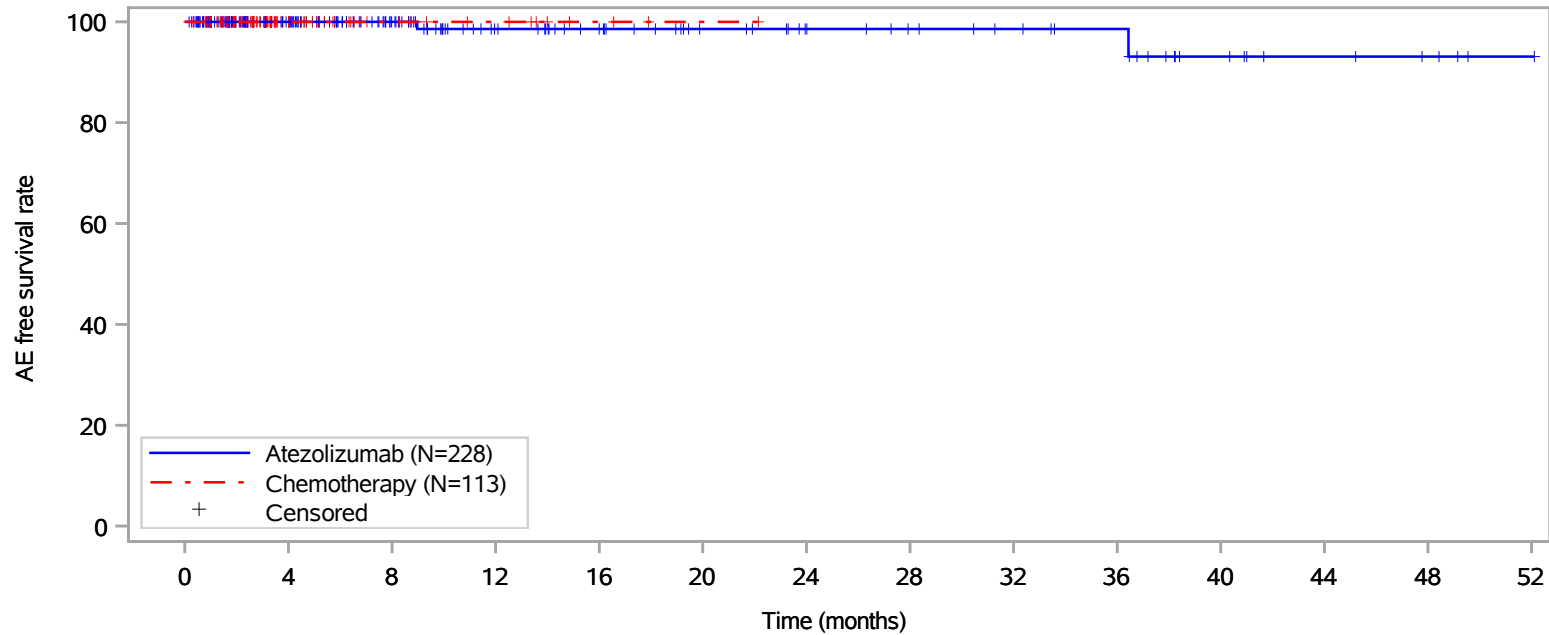
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Colitis



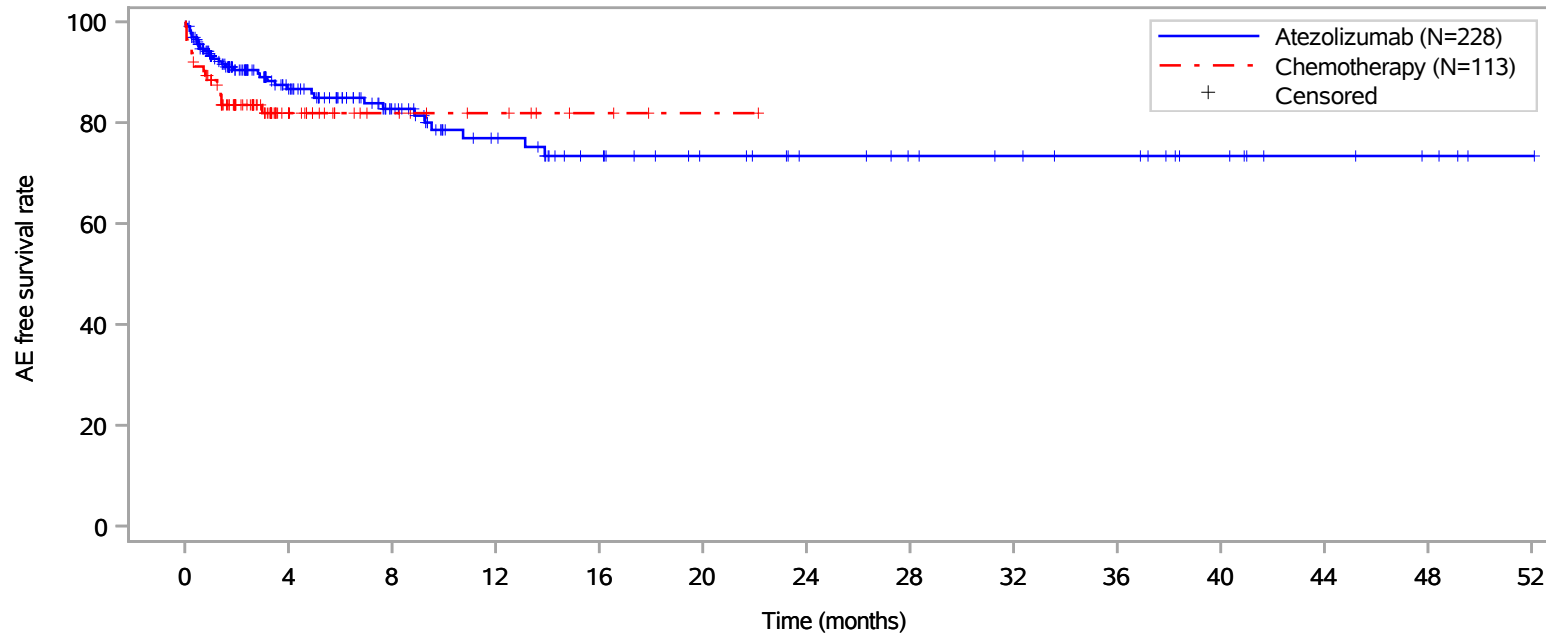
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Constipation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	107	67	45	34	27	22	19	17	15	10	6	4	1
Chemotherapy	113	29	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	96	132	150	159	166	171	174	176	178	183	187	189	192
Chemotherapy	0	65	83	87	91	93	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

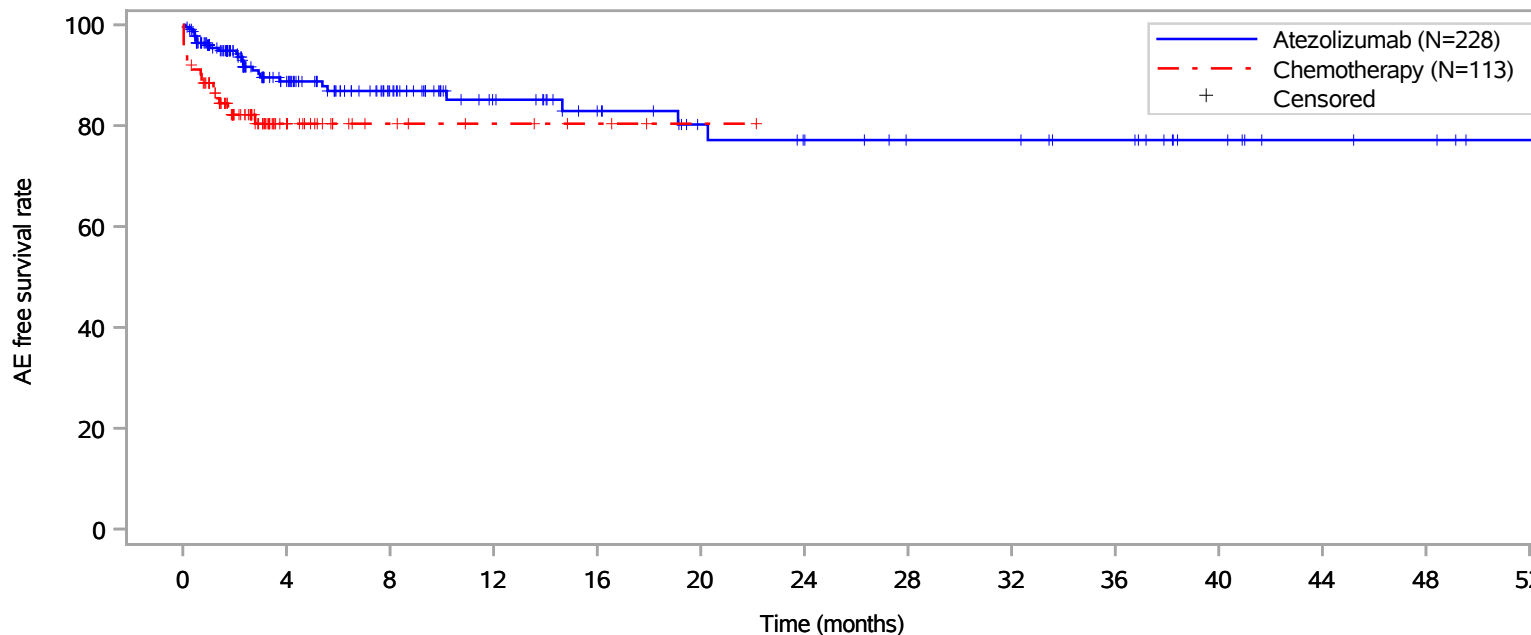
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diarrhoea



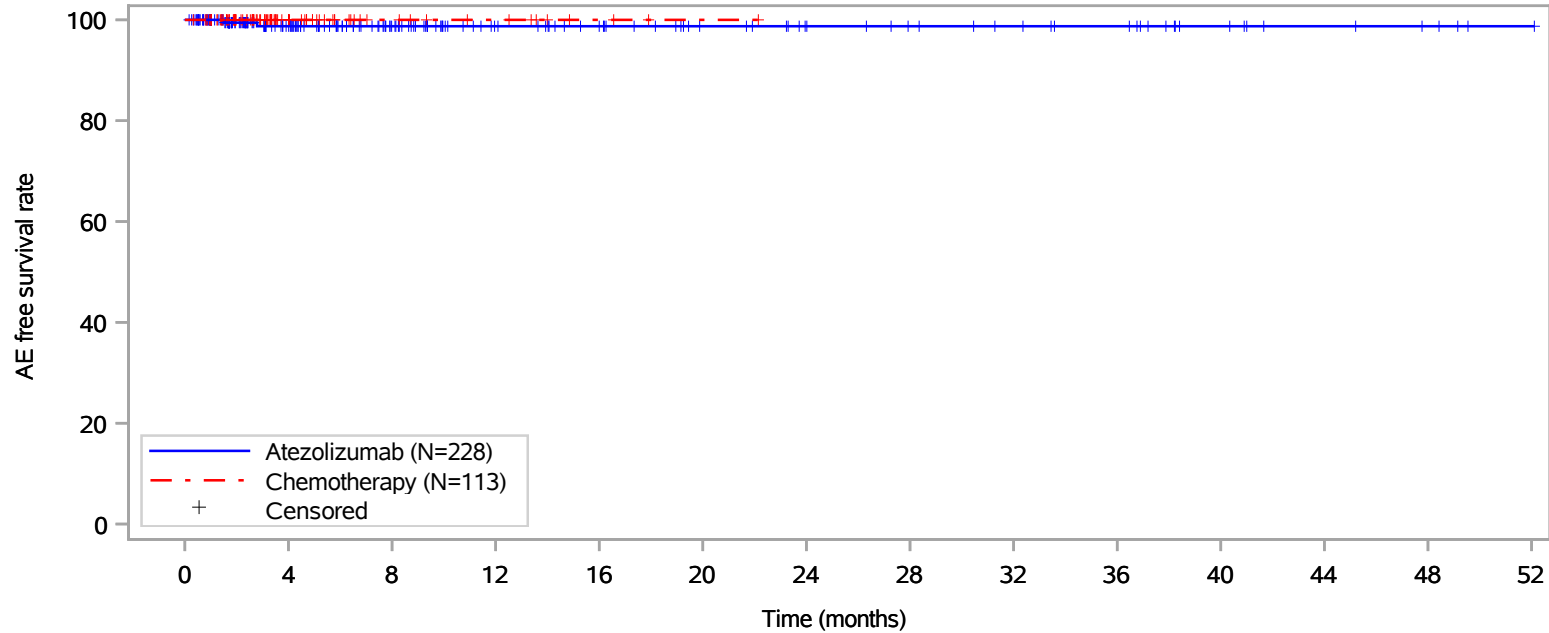
Patients at risk														
Atezolizumab	228	110	70	45	35	26	23	19	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	25	8	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	98	136	160	170	177	179	183	183	186	193	197	198	201
Chemotherapy	0	68	85	88	90	92	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diverticulum intestinal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

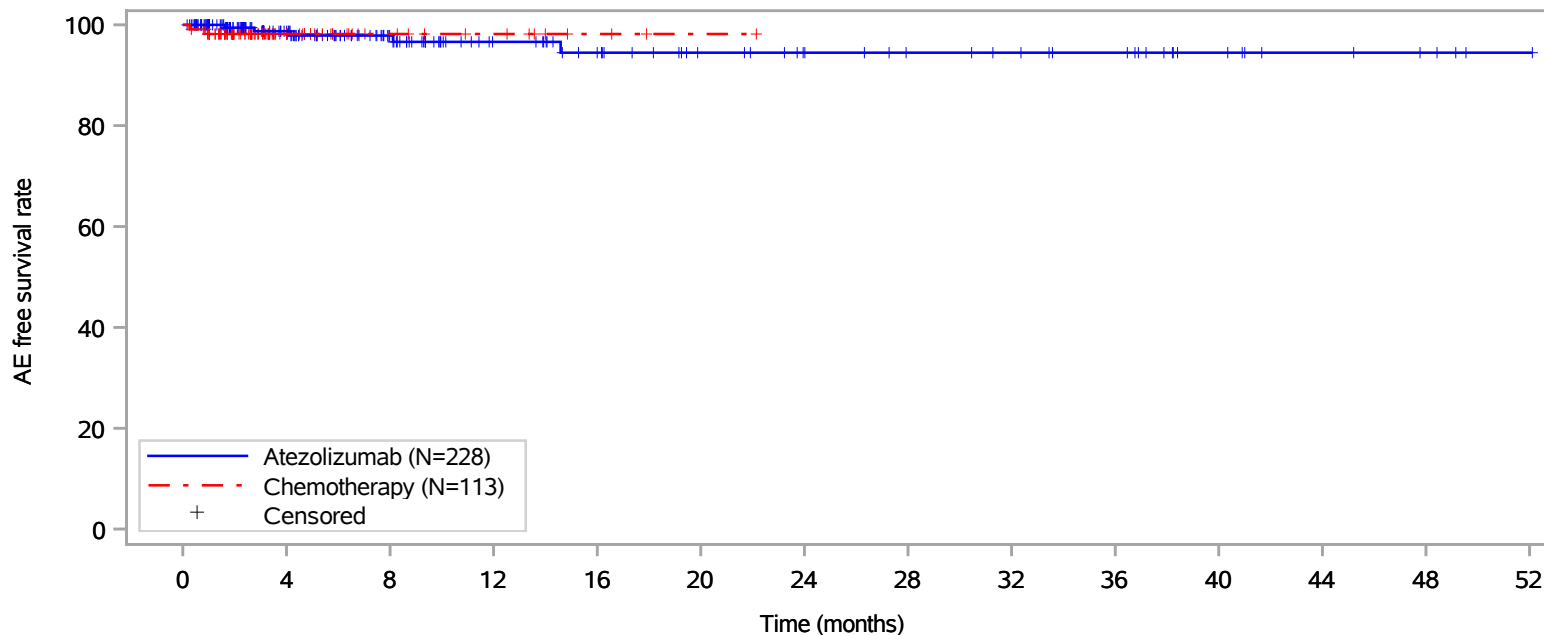
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Dry mouth



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	78	51	42	32	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	182	191	196	200	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

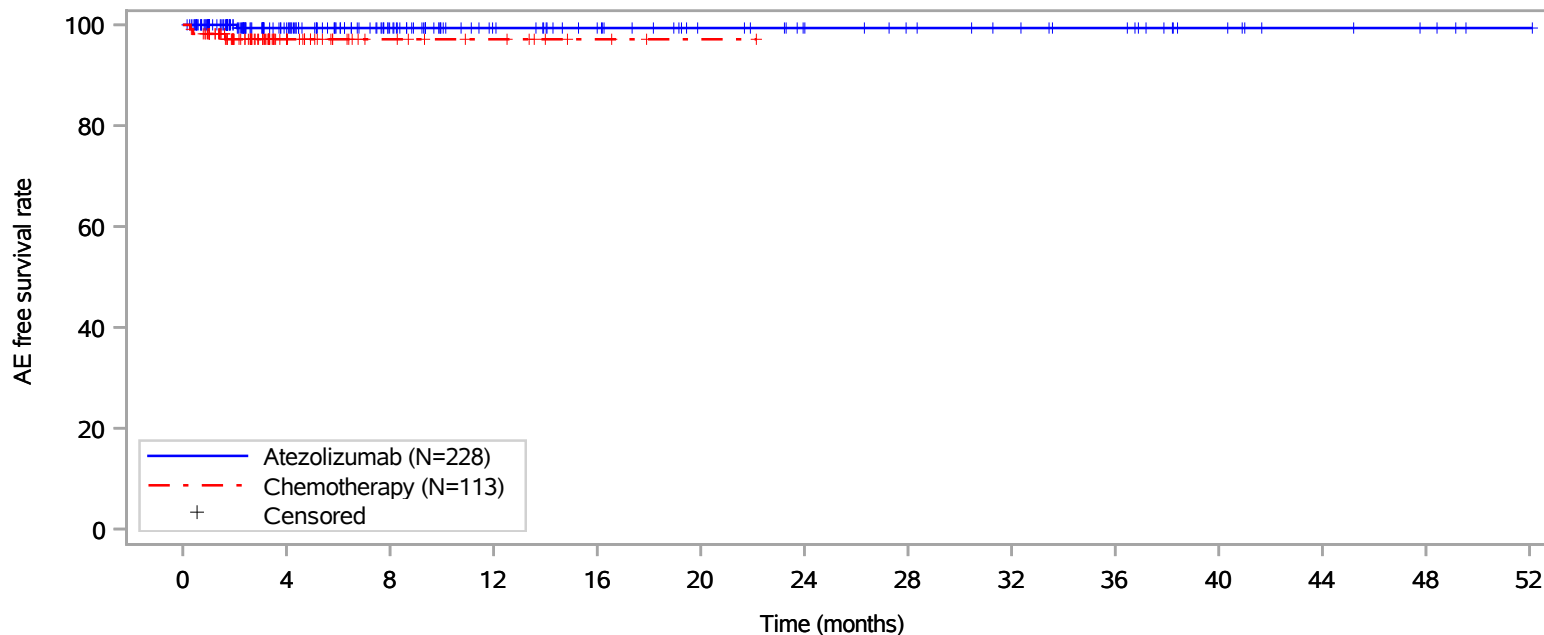
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Dyspepsia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

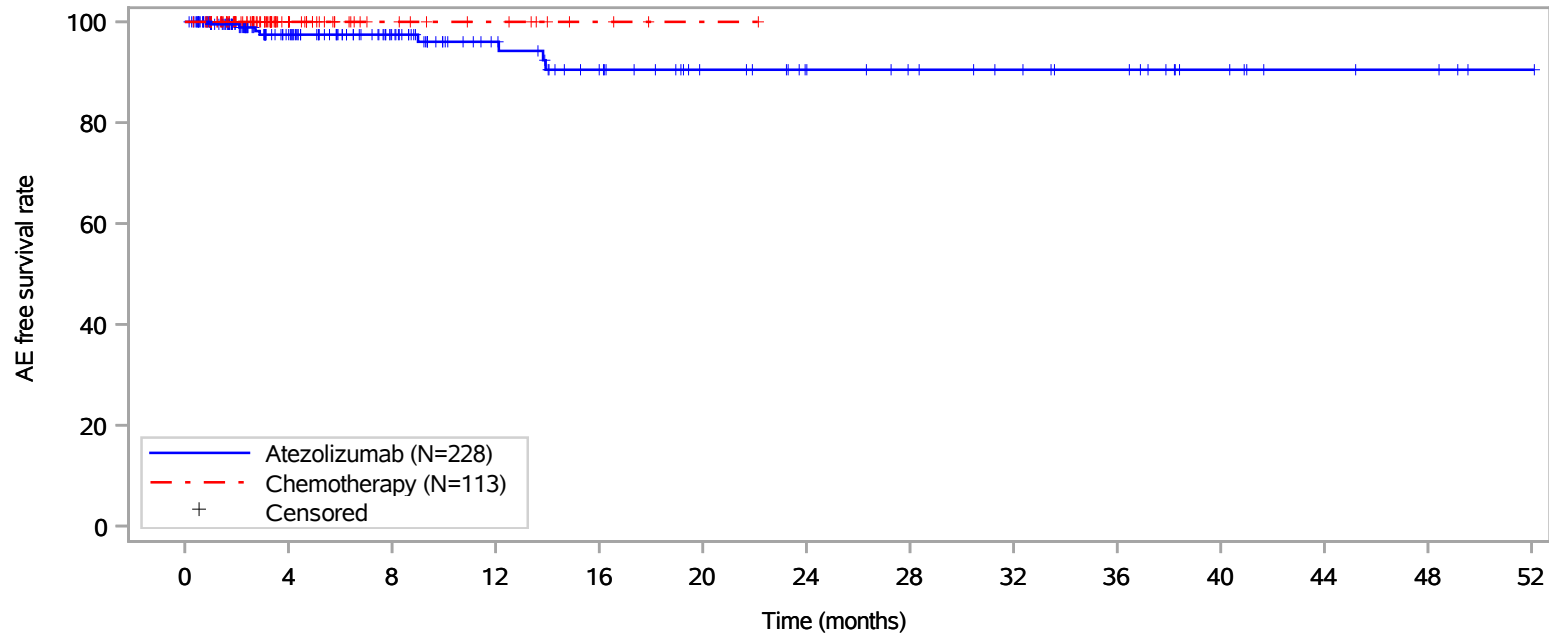
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Dysphagia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	54	43	32	26	22	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	169	178	188	194	198	201	204	211	215	216	219
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

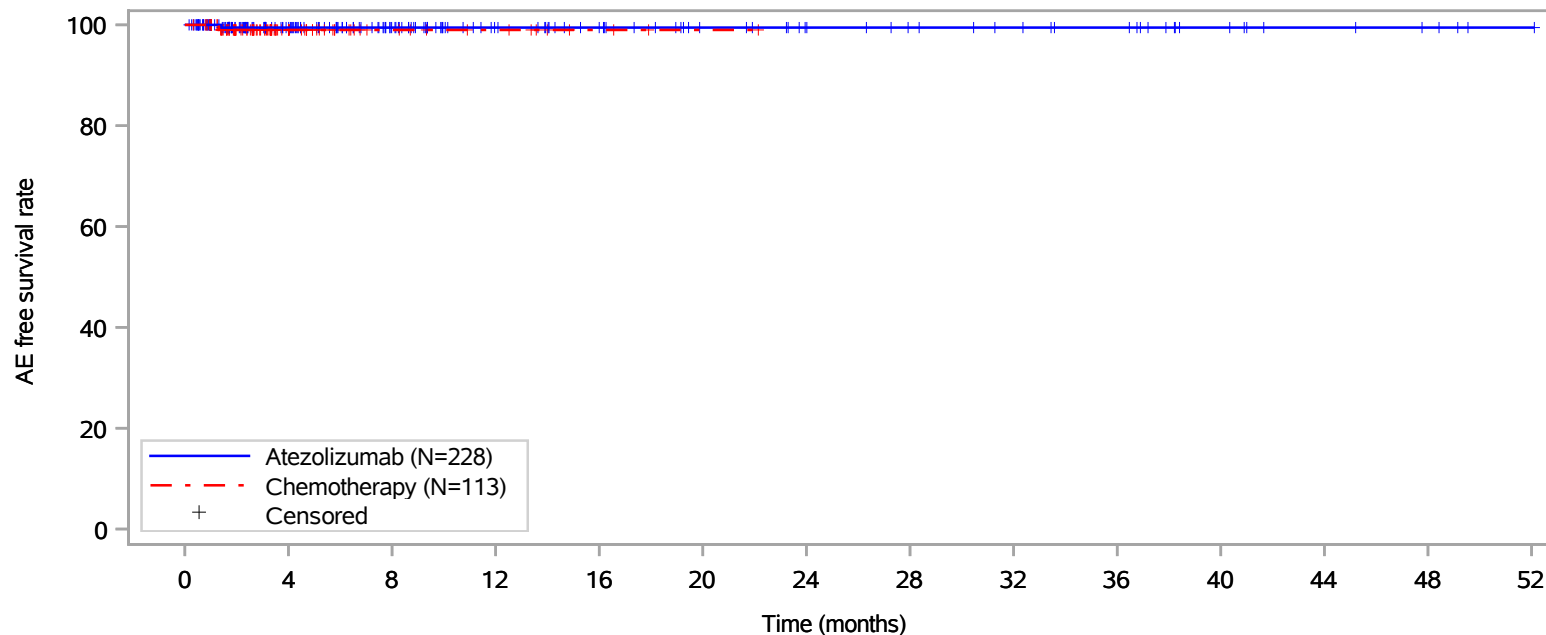
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Faecaloma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

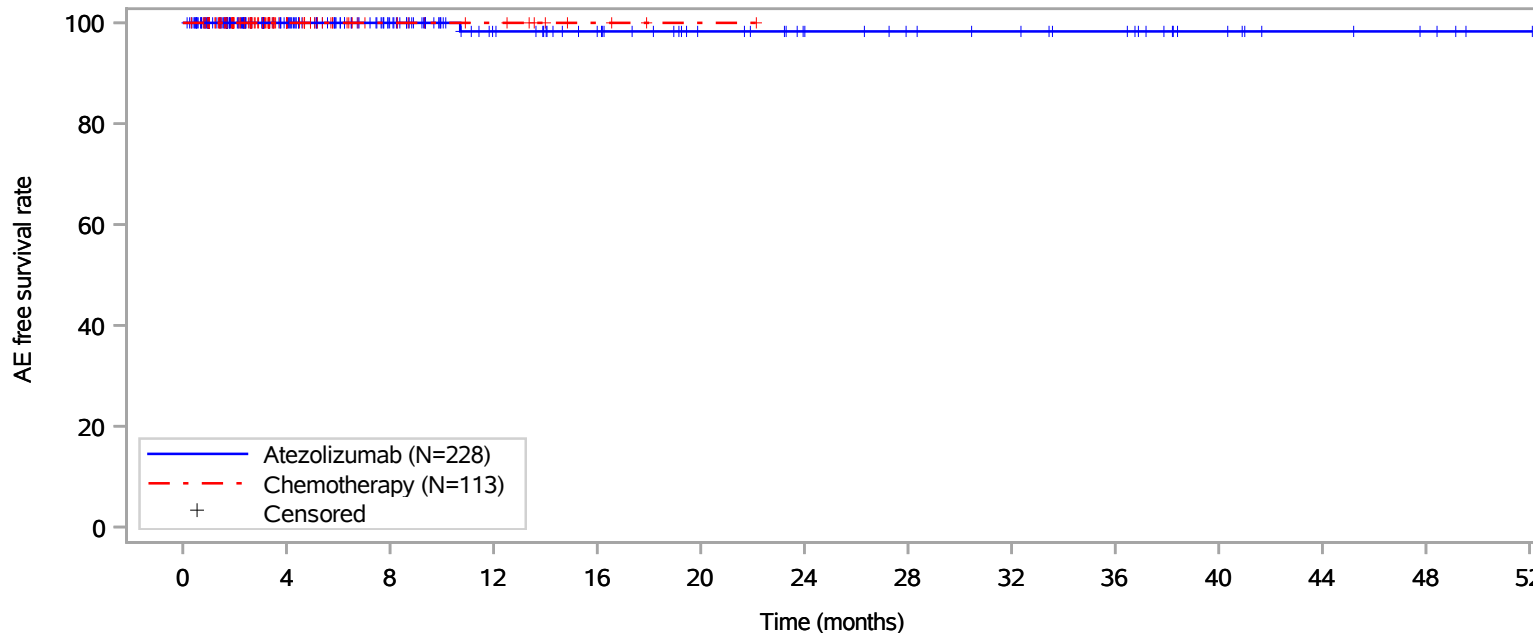
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Flatulence



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

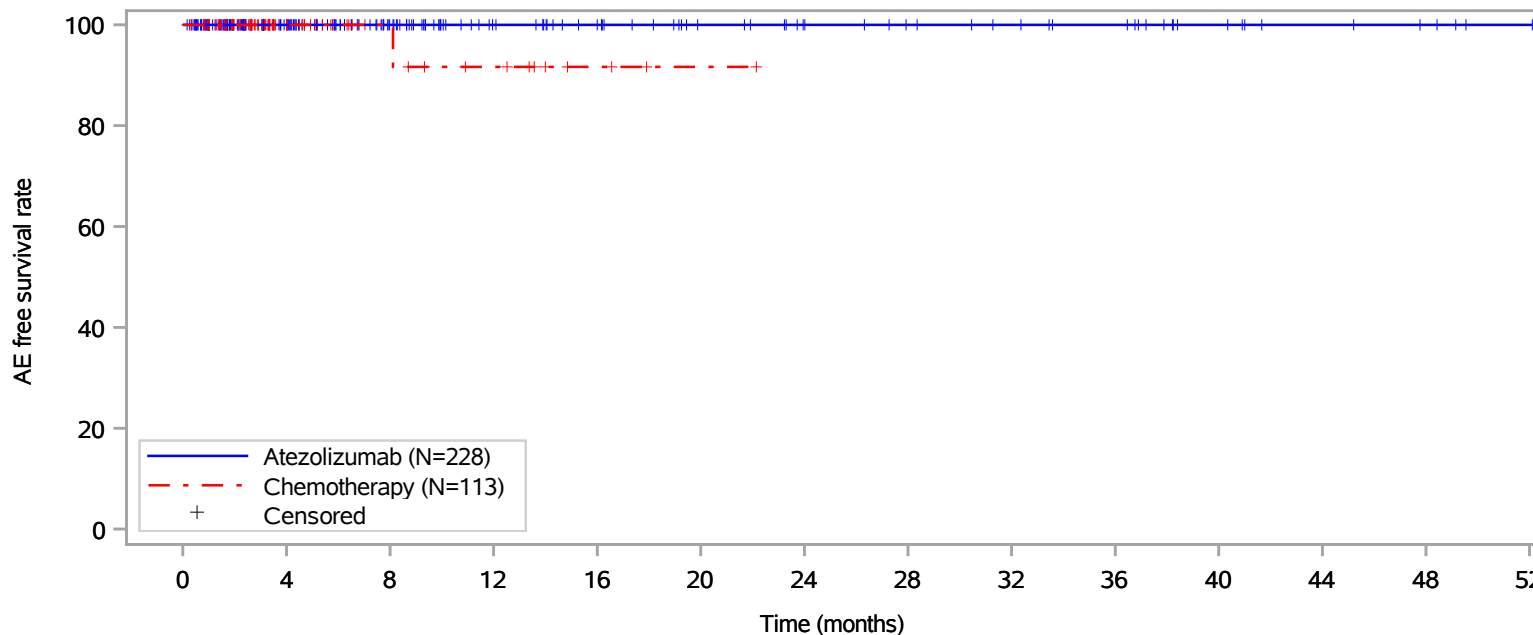
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastric dilatation



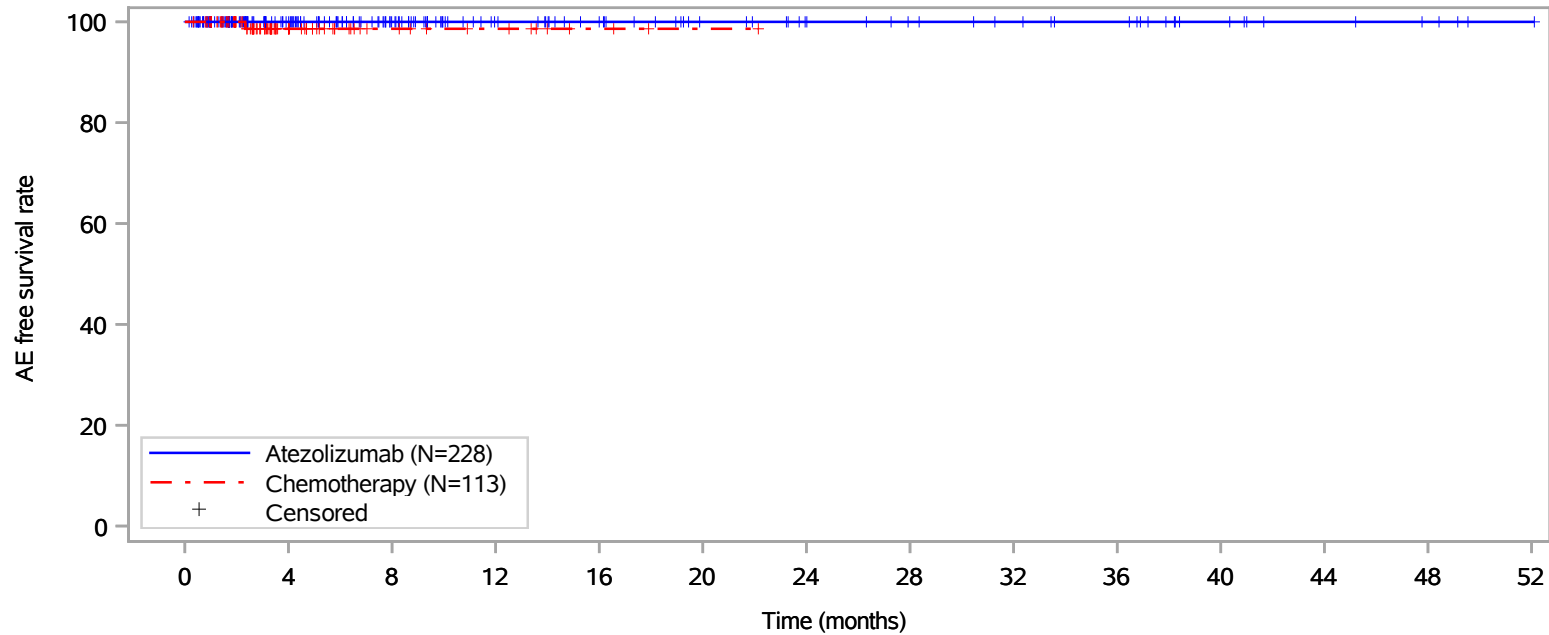
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastric disorder



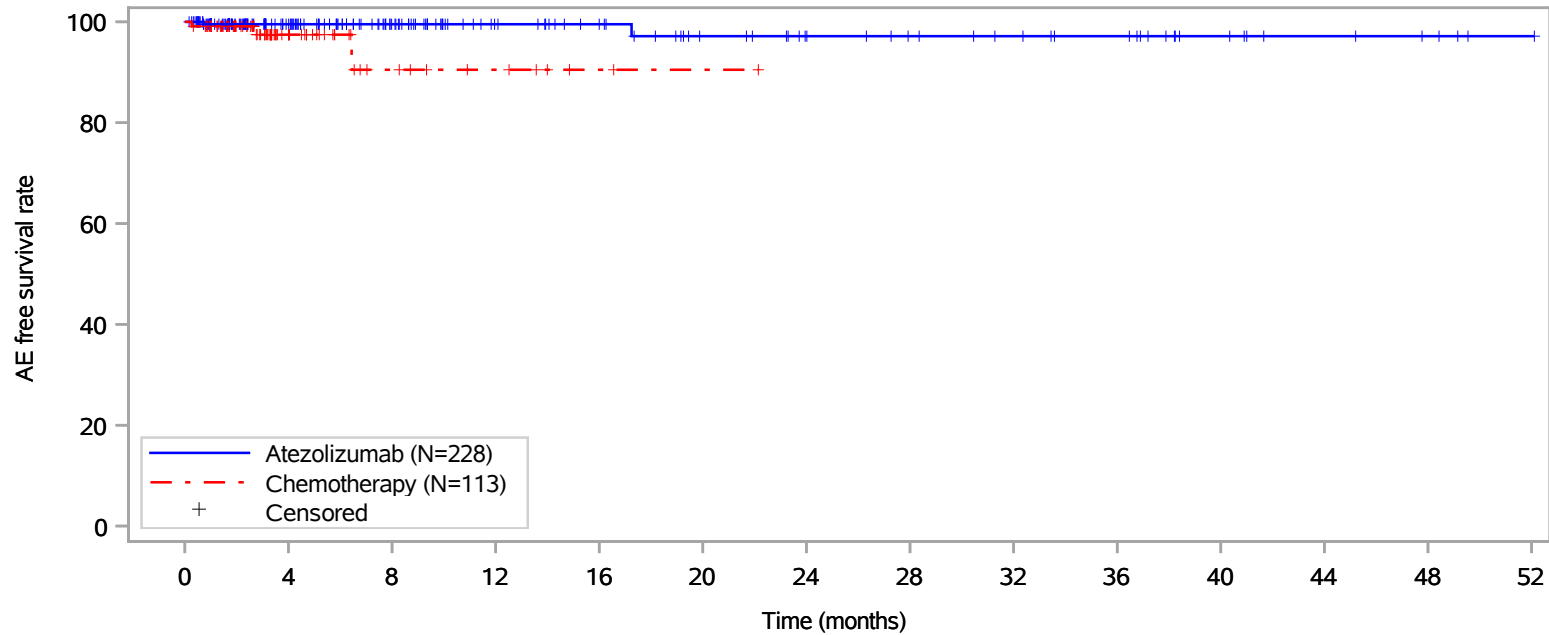
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastritis



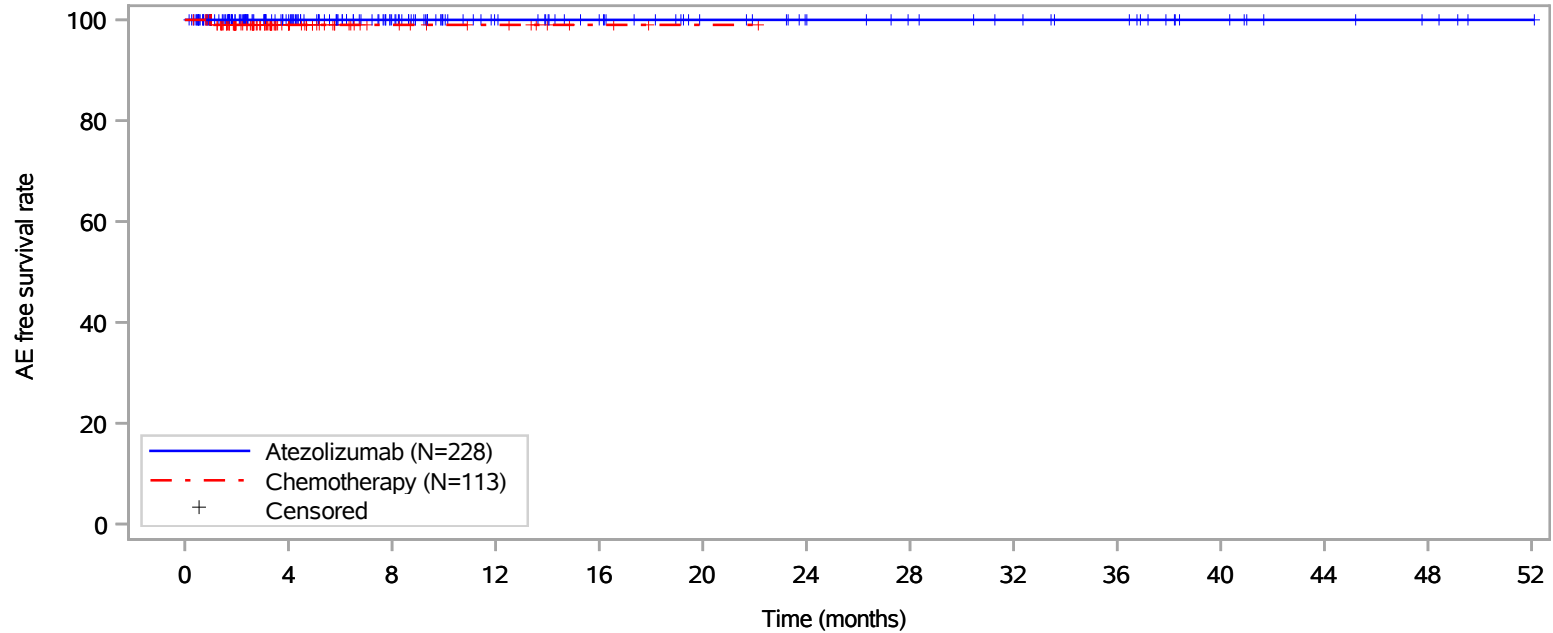
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	108	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastrointestinal haemorrhage



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

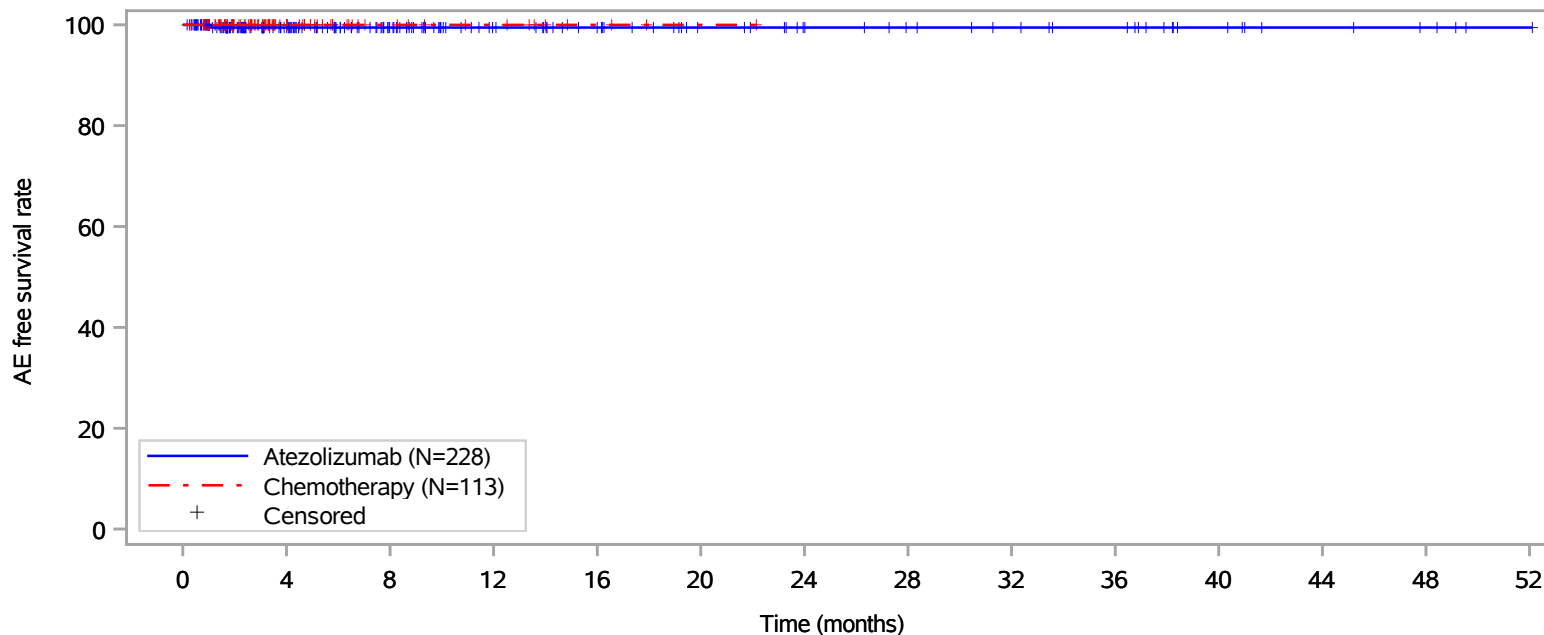
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastrointestinal toxicity



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

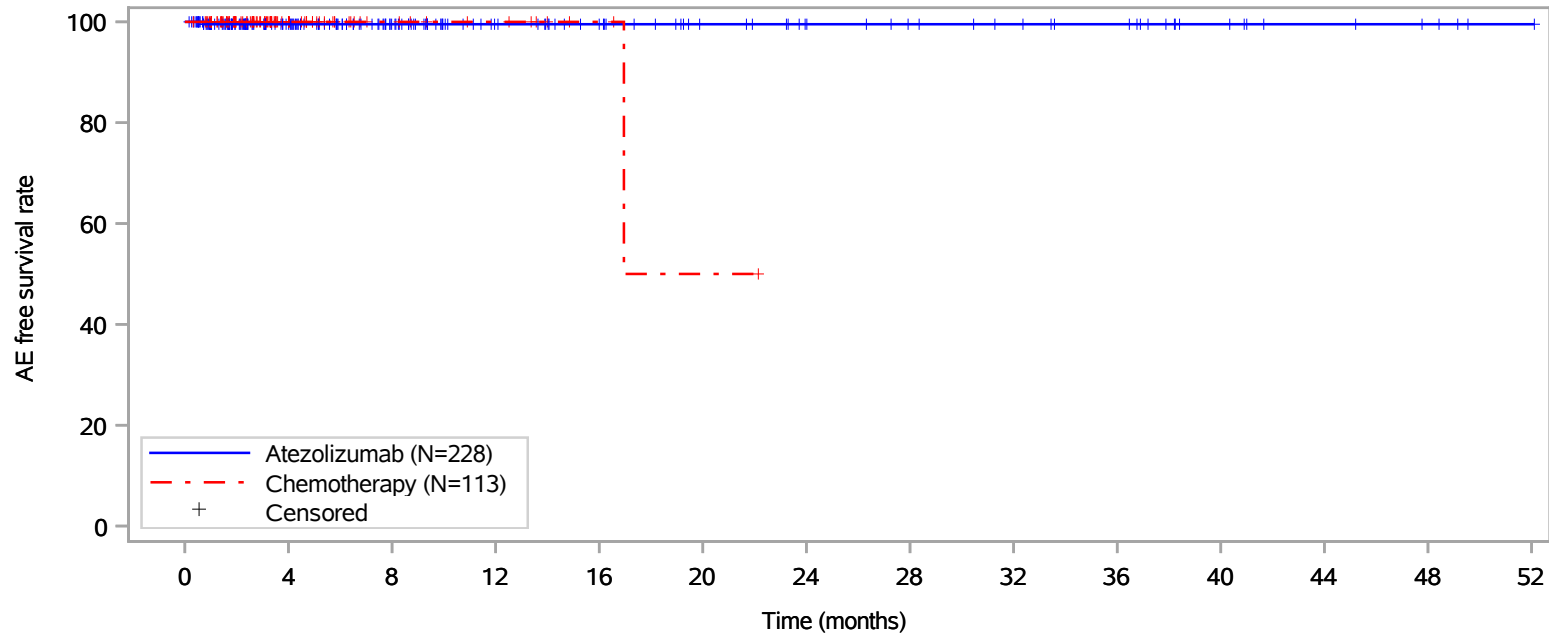
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastroesophageal reflux disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

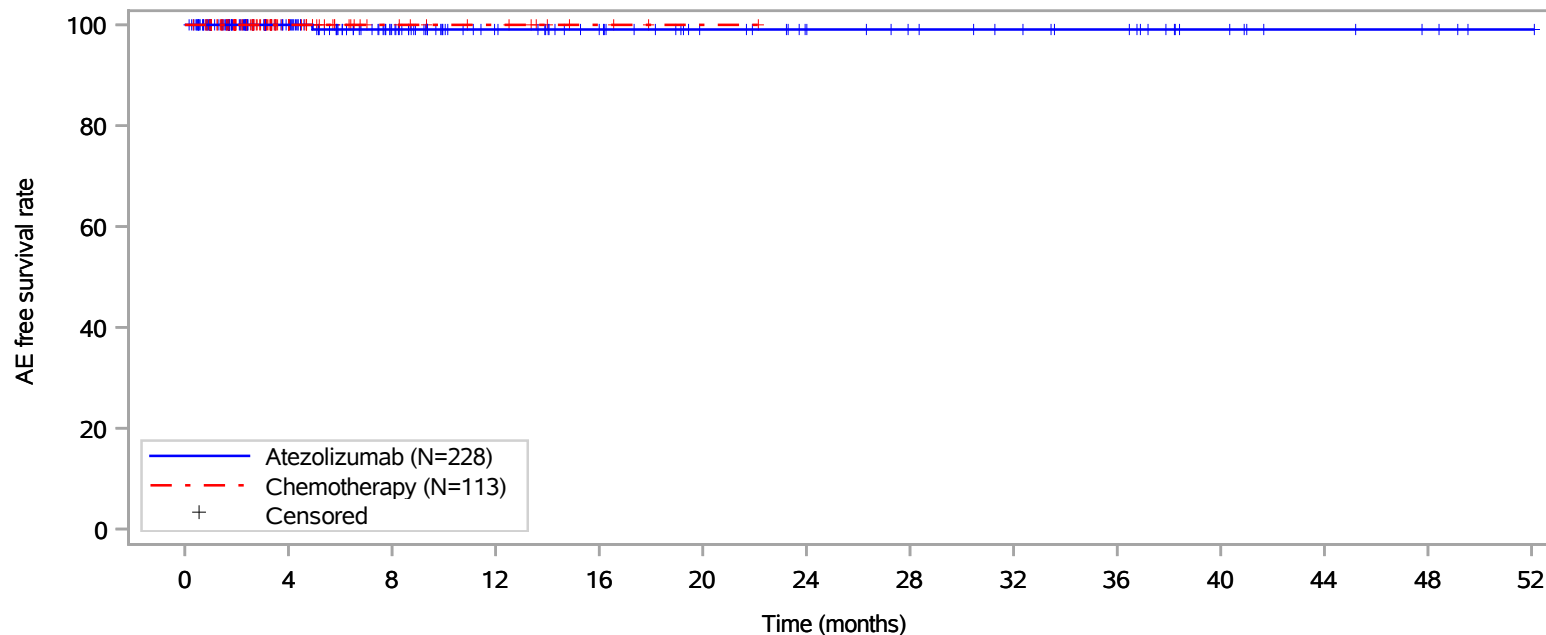
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Haemorrhoids



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

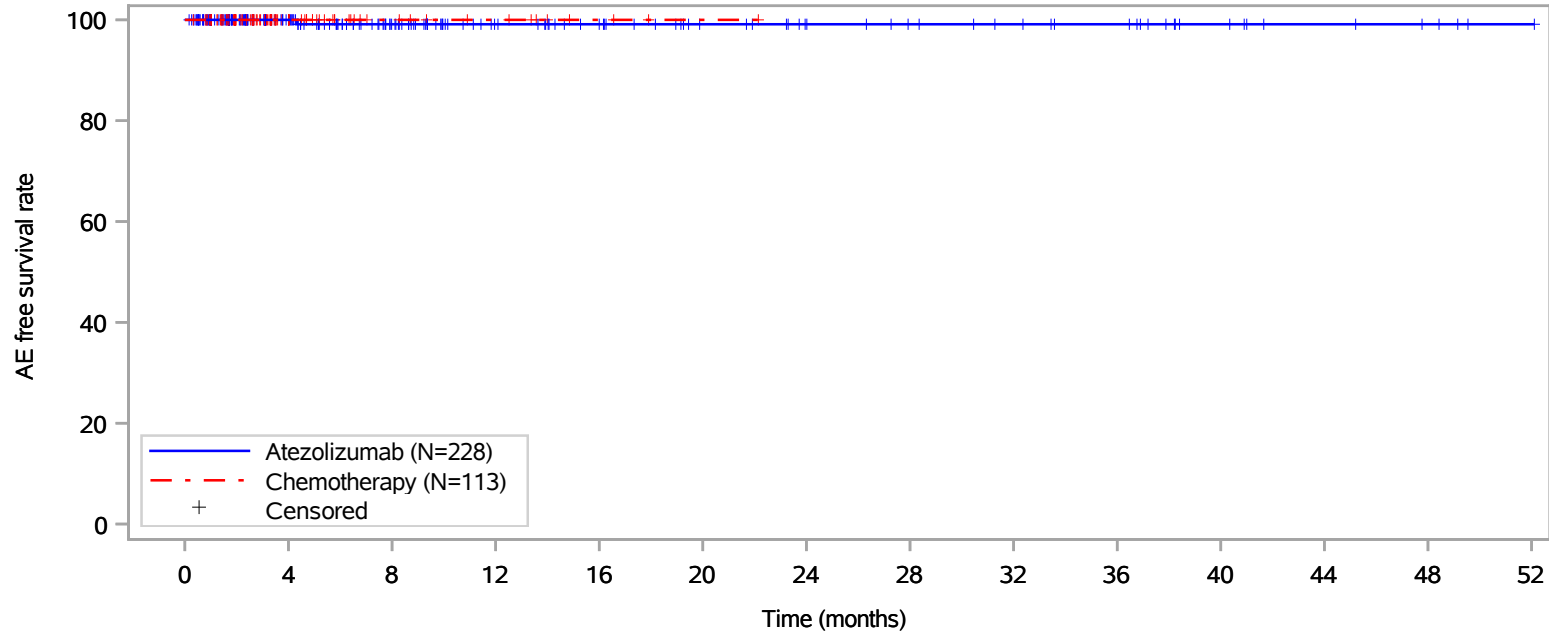
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Ileus



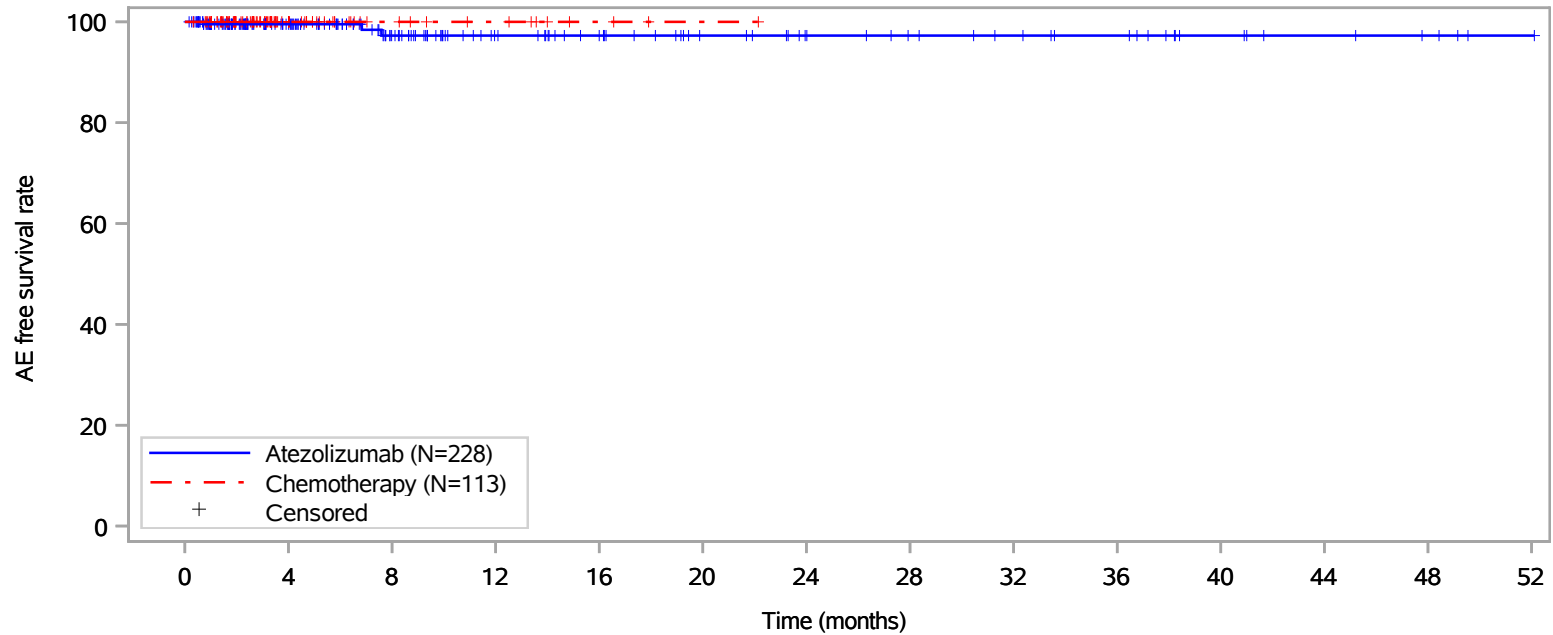
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Inguinal hernia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	78	52	43	32	26	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	216	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

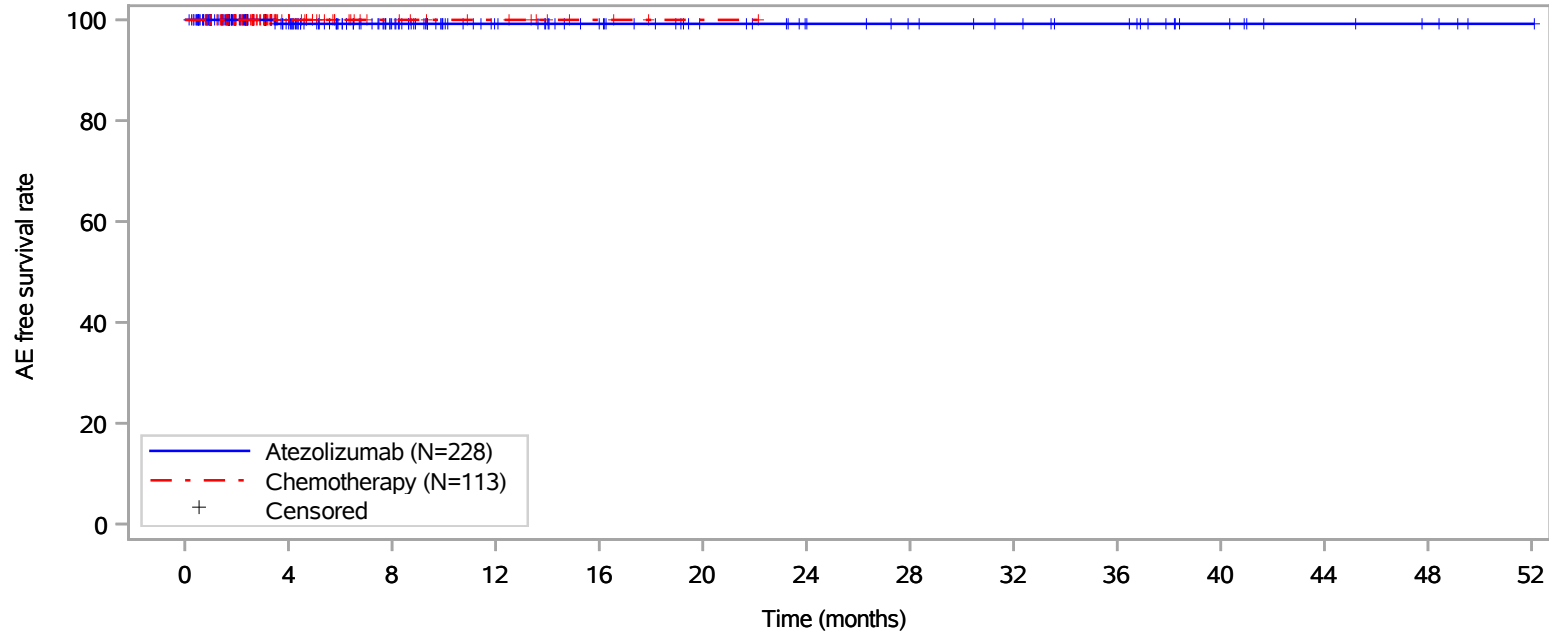
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Large intestinal obstruction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

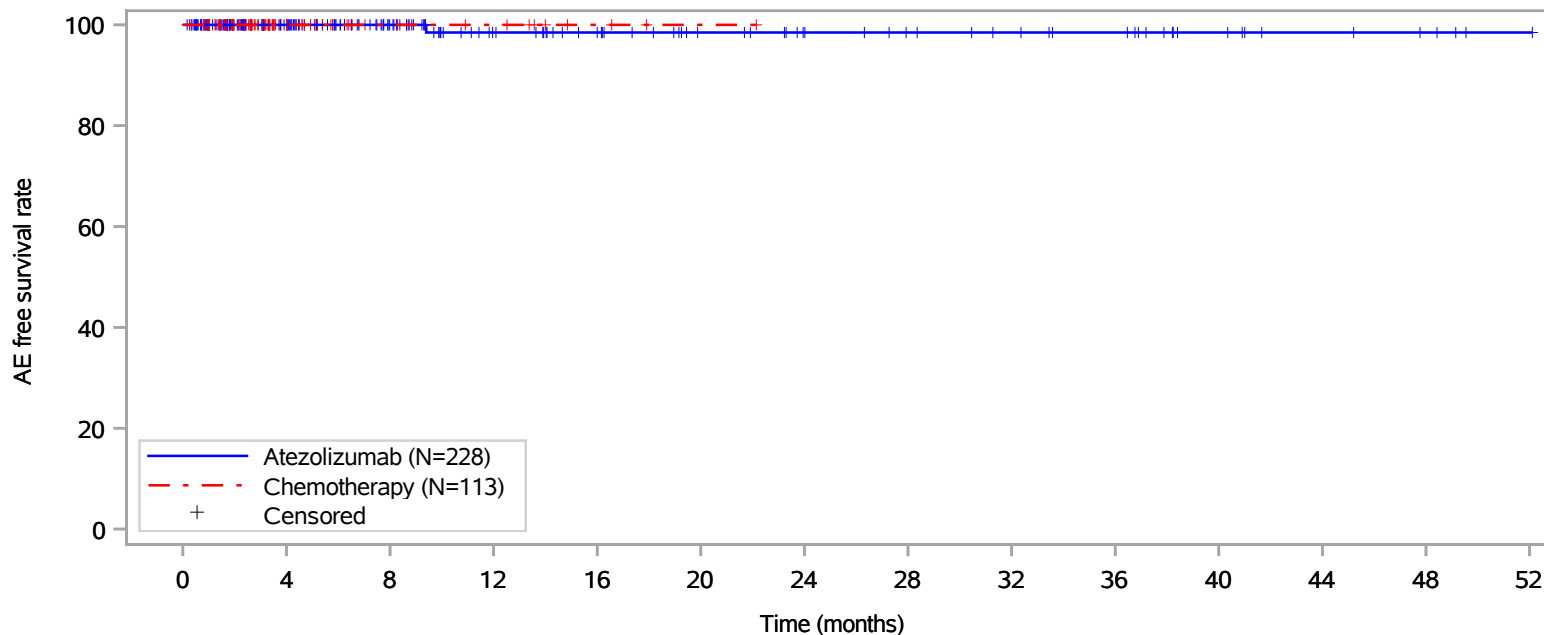
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Lip pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

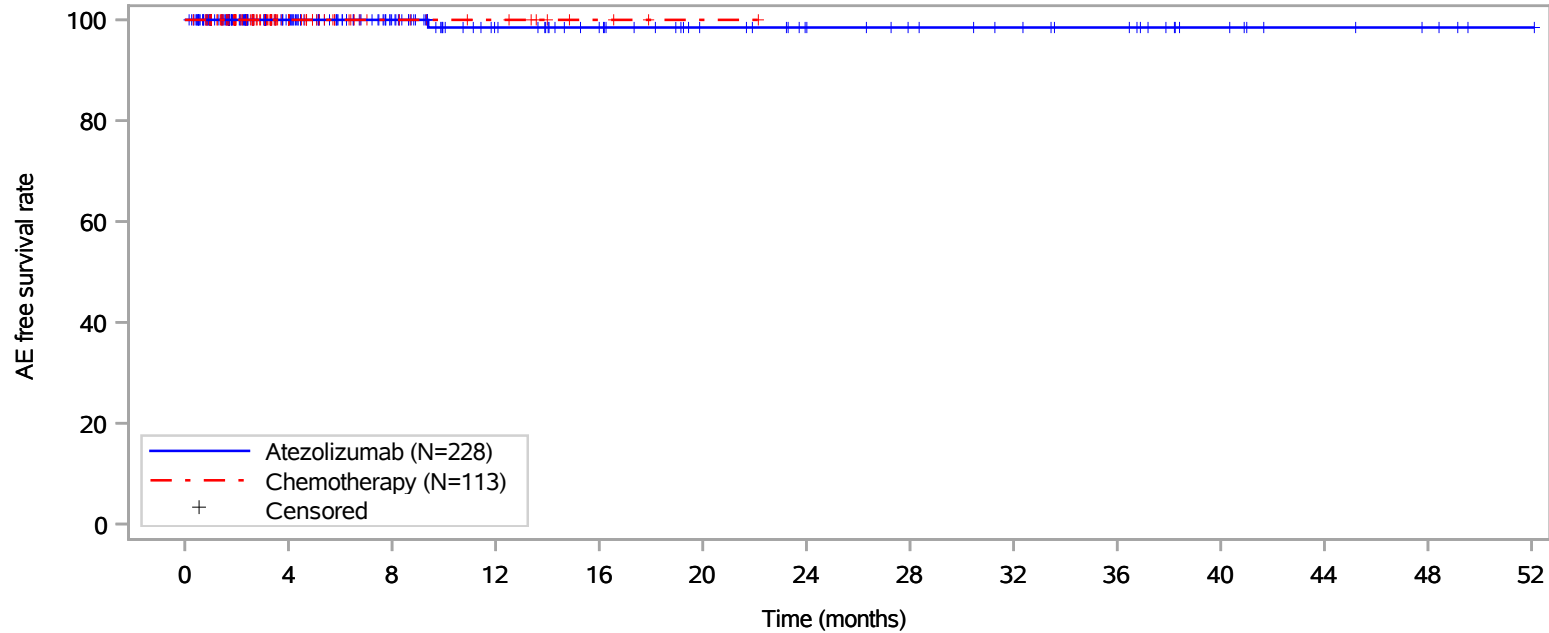
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Lip swelling



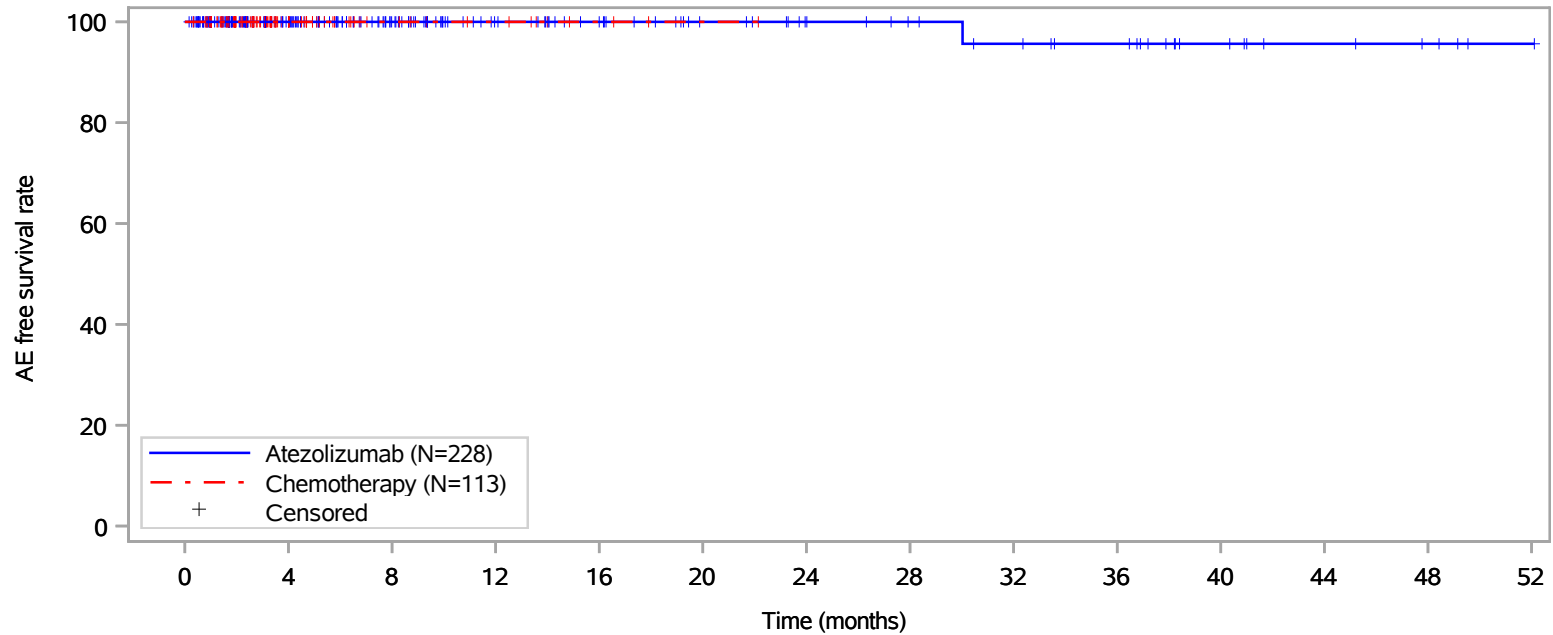
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Melaena



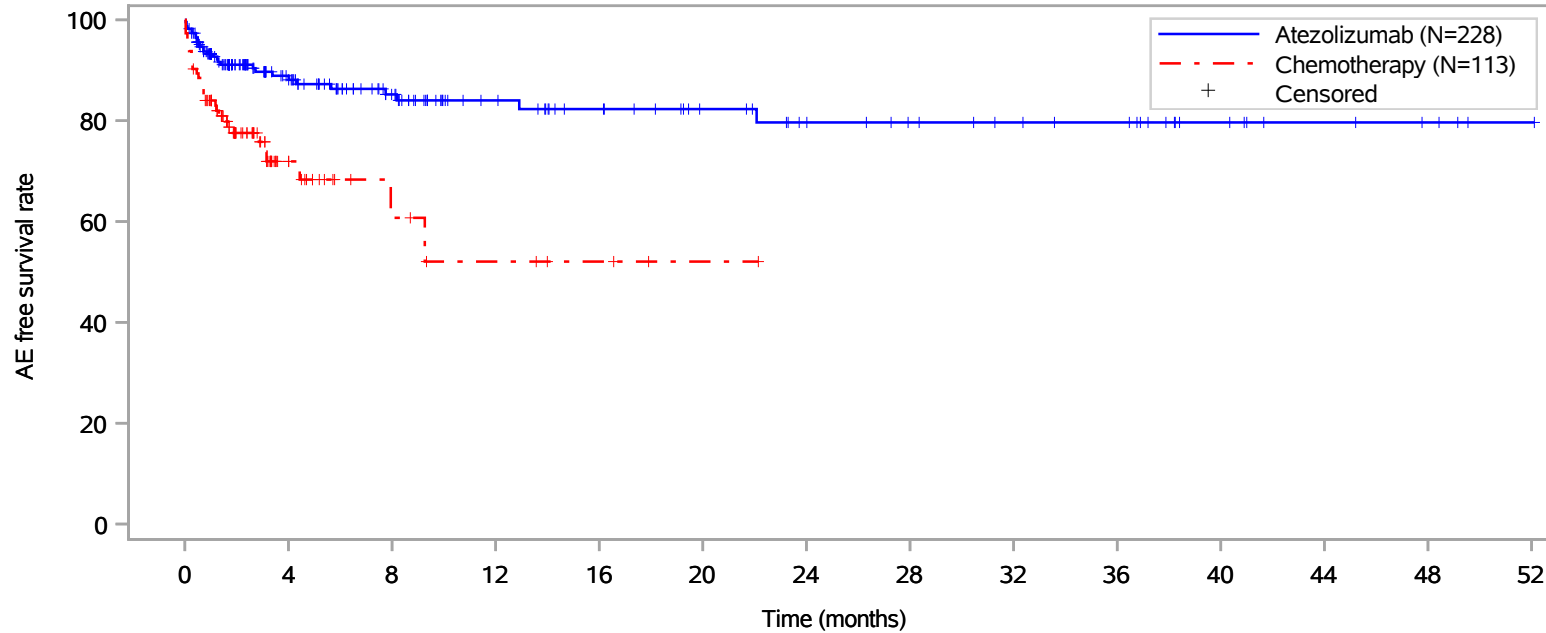
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Nausea



Patients at risk															
Atezolizumab	228	110	74	50	41	33	27	23	20	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	22	8	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	96	128	151	159	167	172	176	179	181	189	193	195	198	
Chemotherapy	0	64	76	78	80	82	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

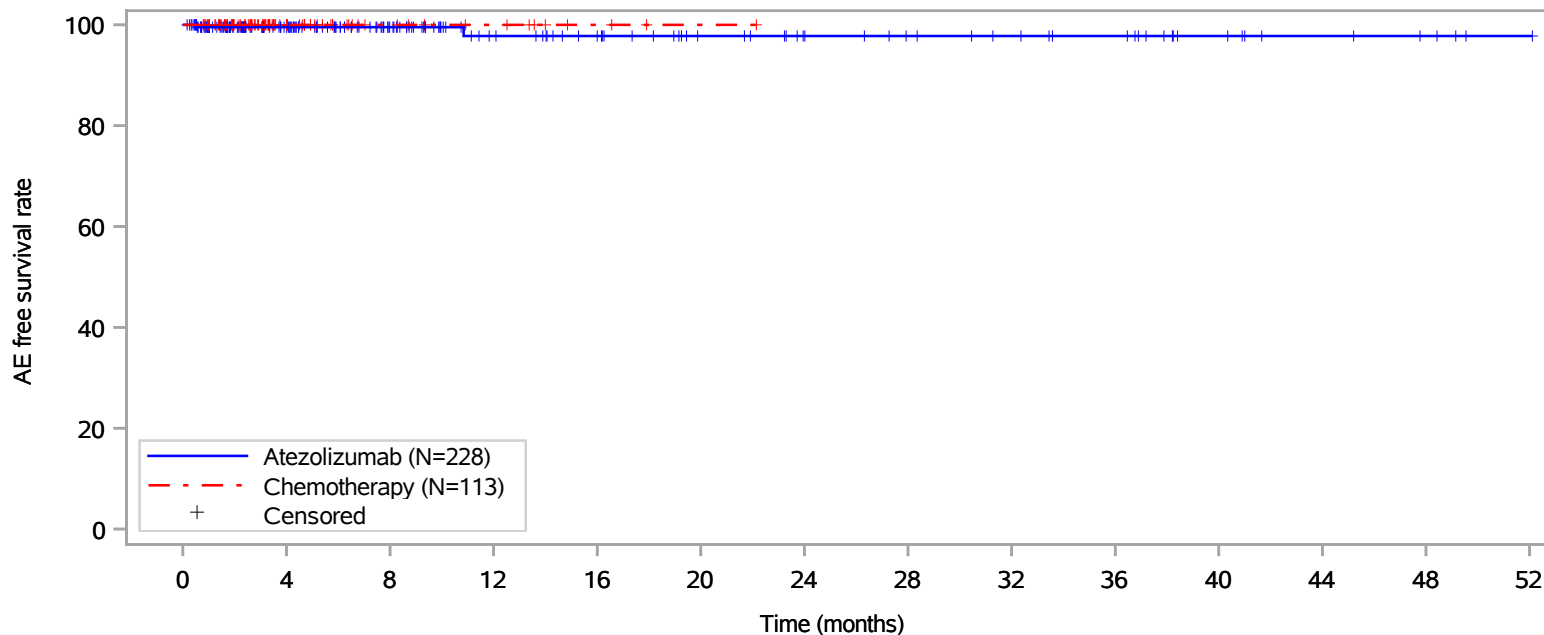
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Odynophagia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

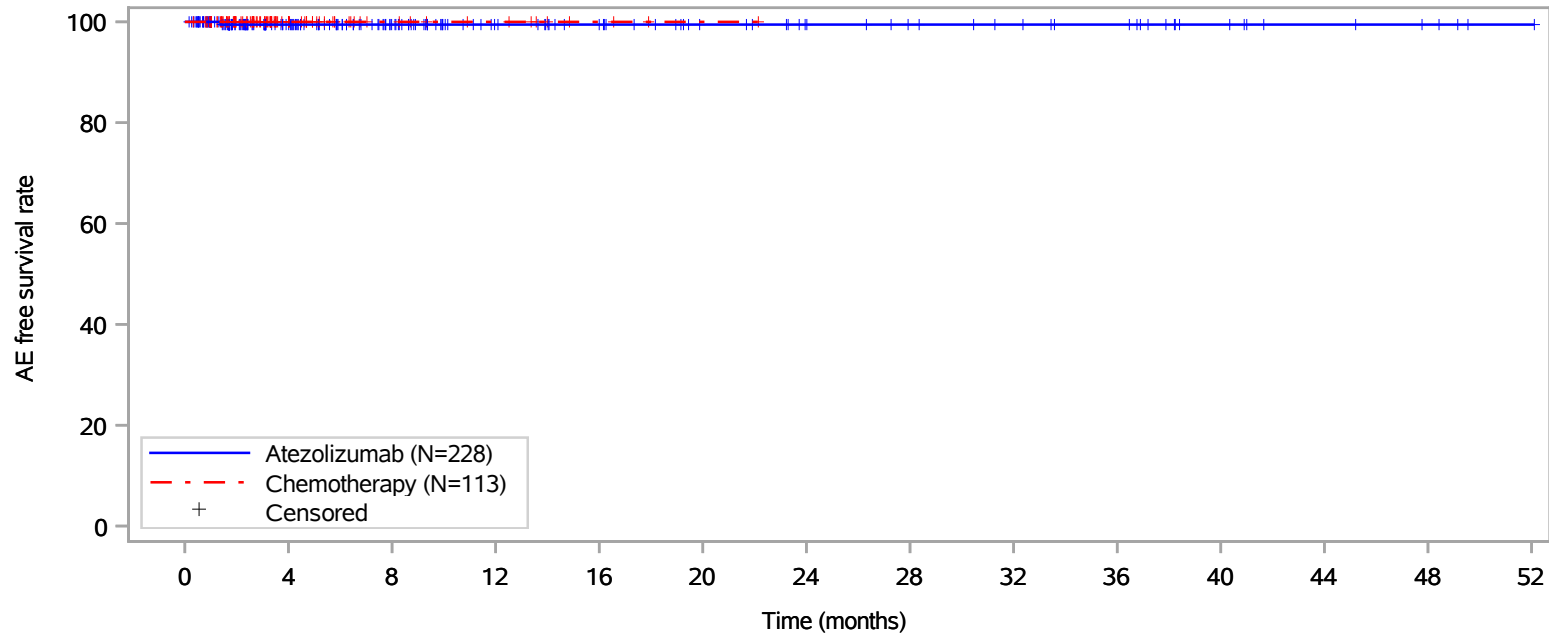
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oesophageal stenosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

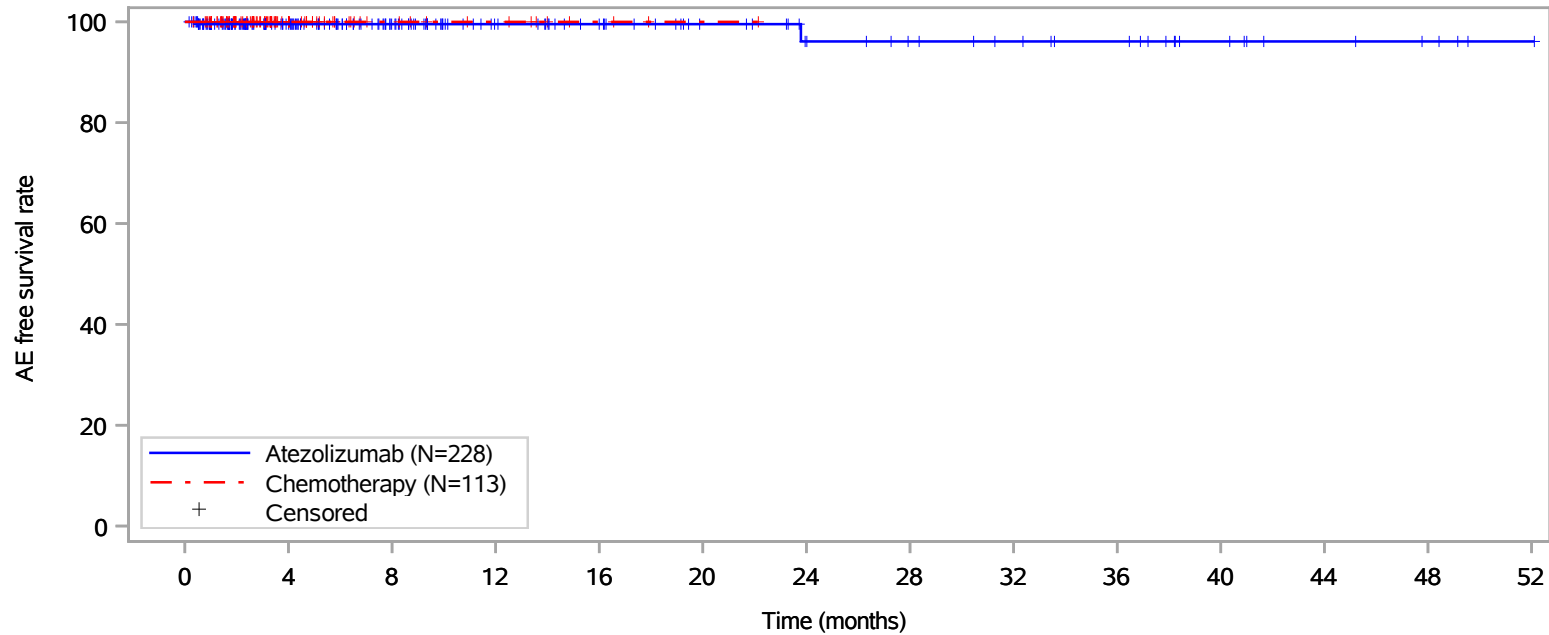
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oesophagitis



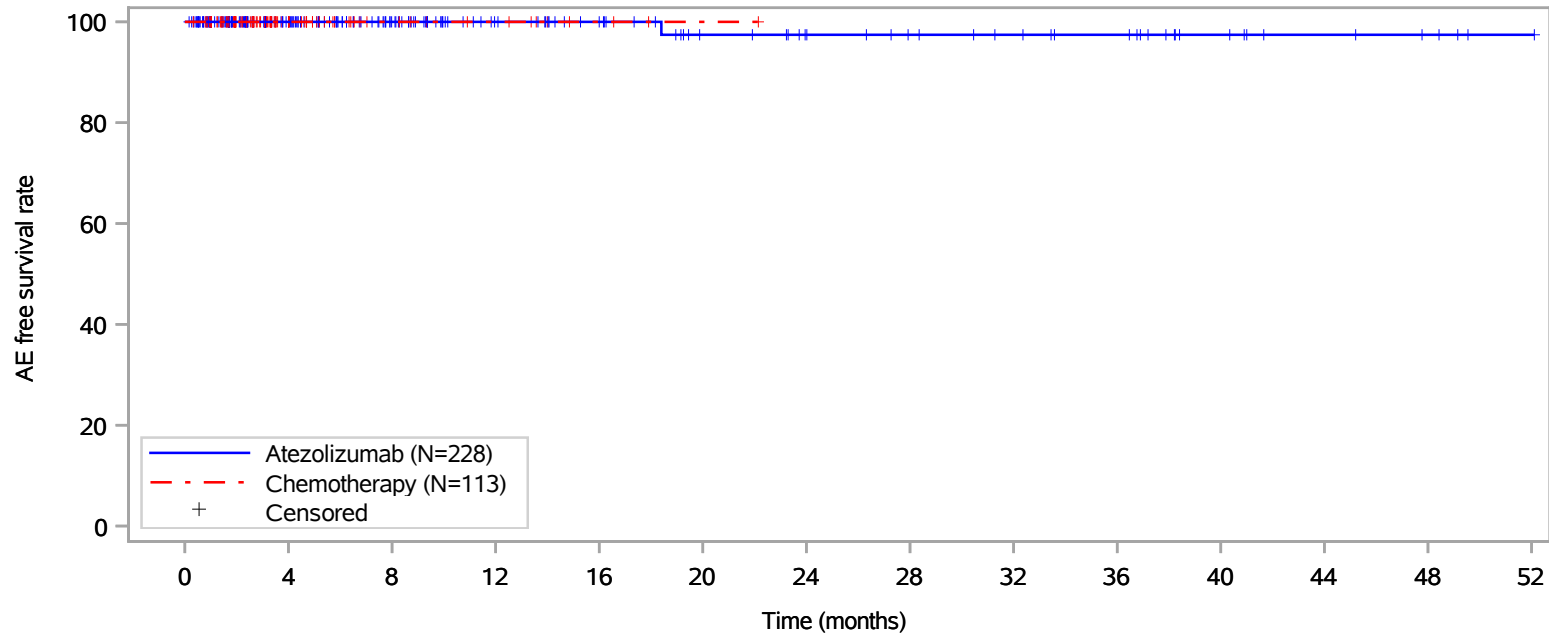
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oral discharge



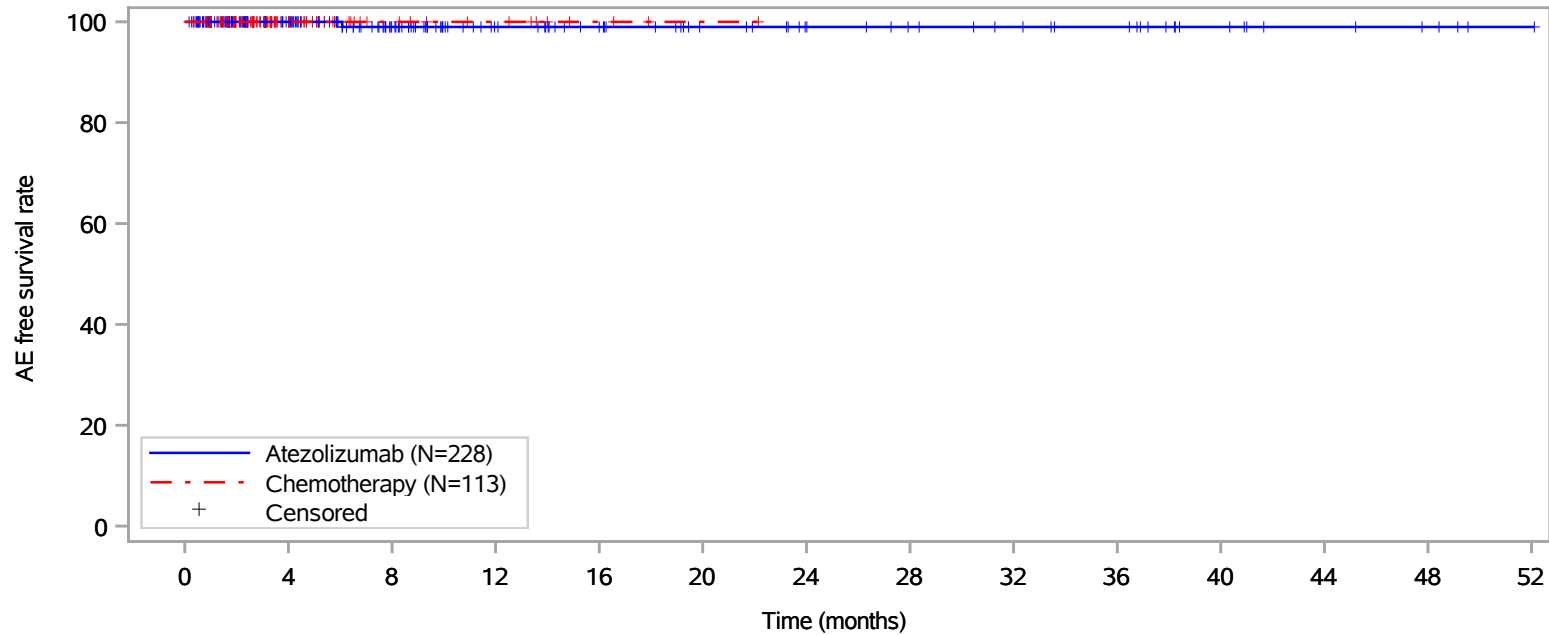
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oral dysaesthesia



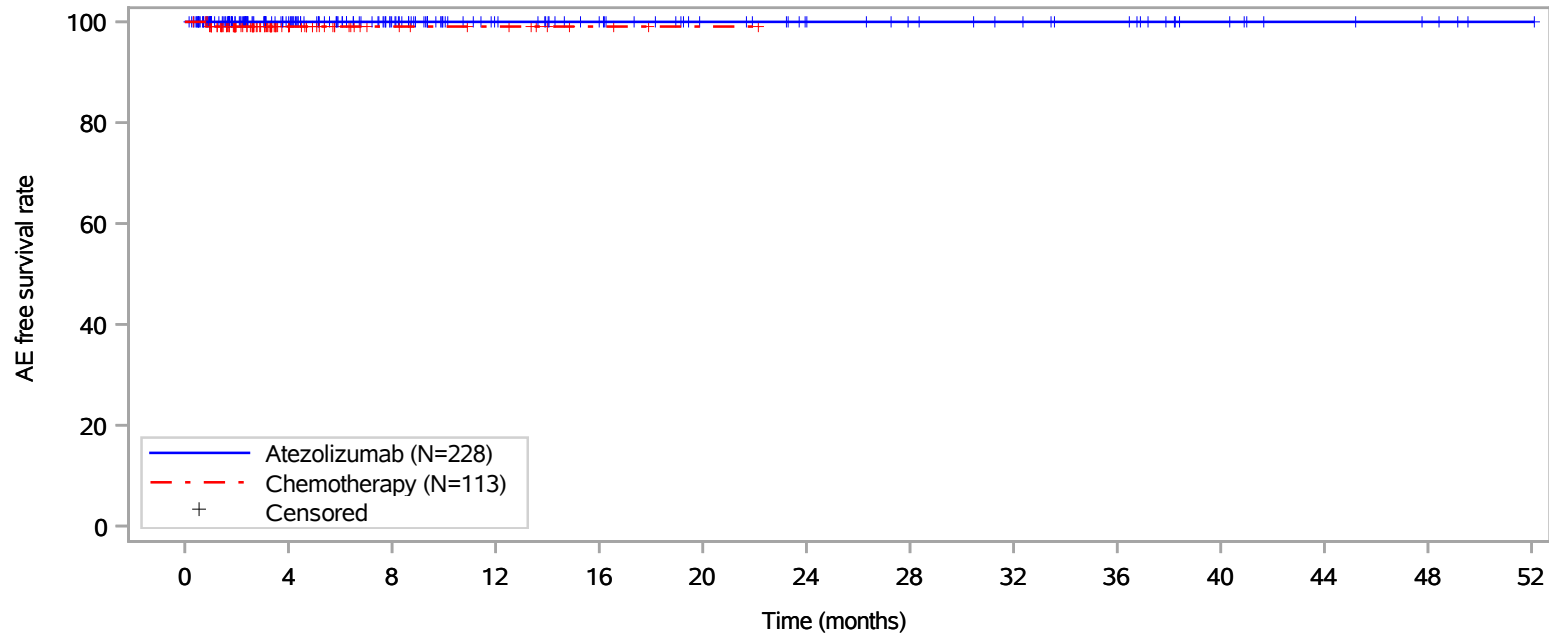
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oral pain



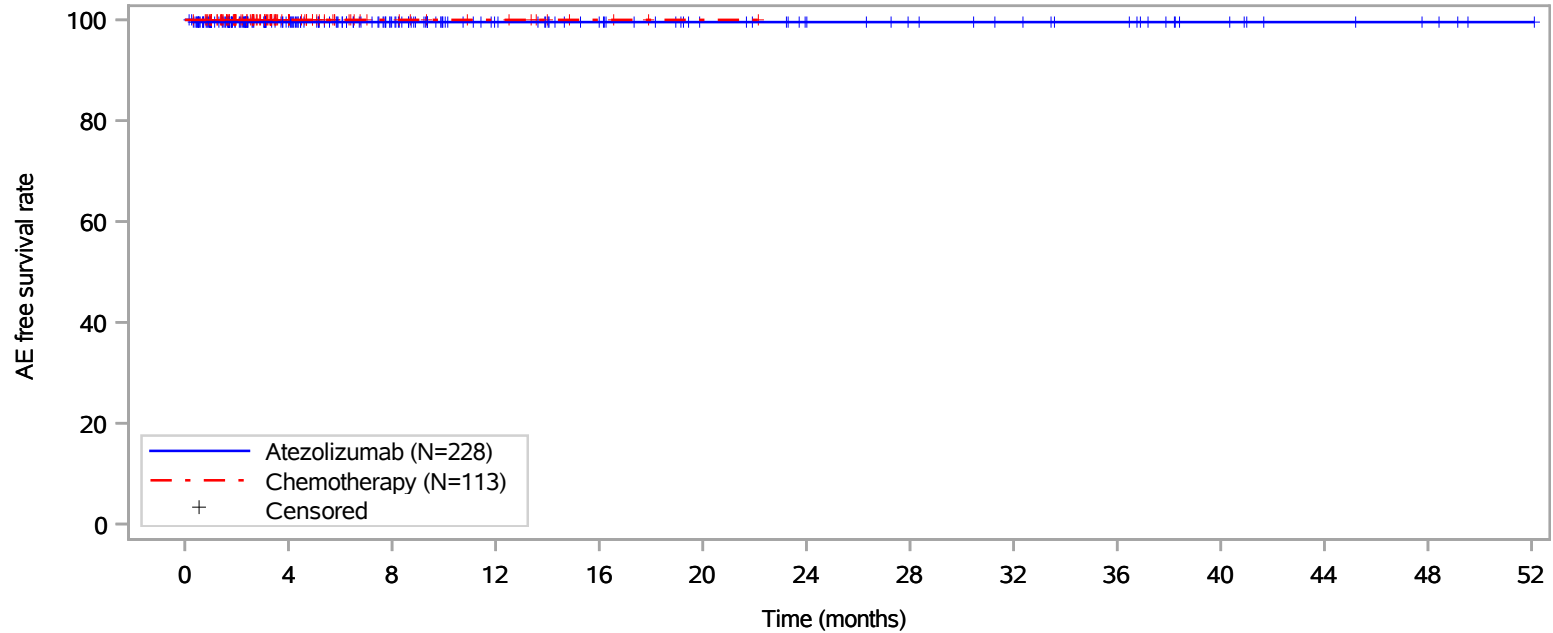
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Pancreatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

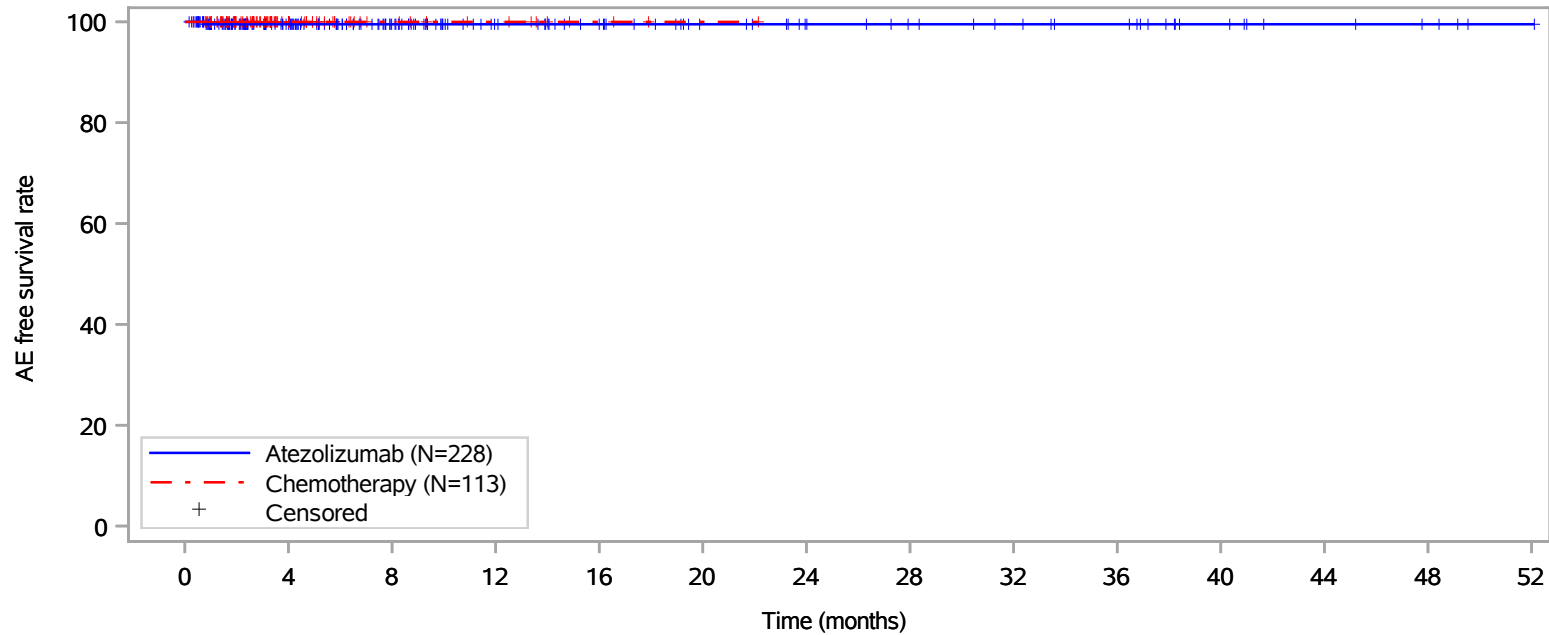
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Small intestinal perforation



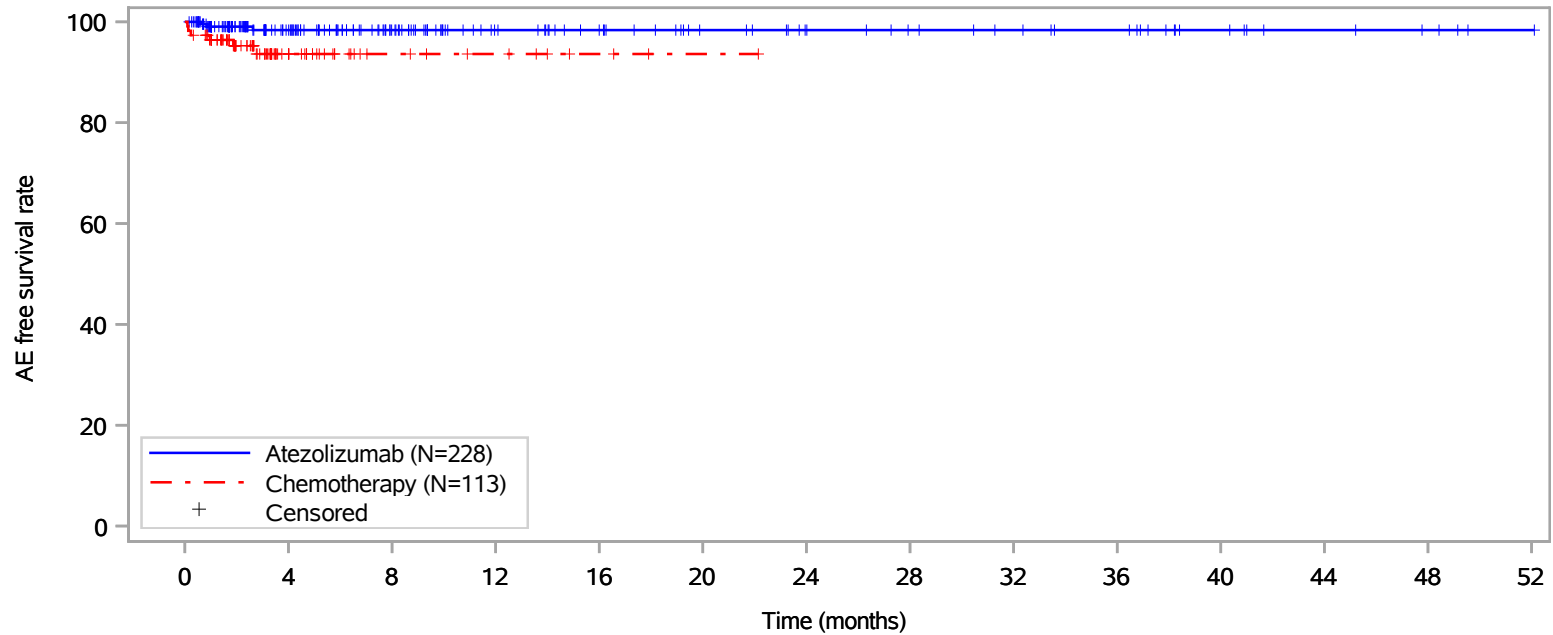
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Stomatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	10	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	75	97	100	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

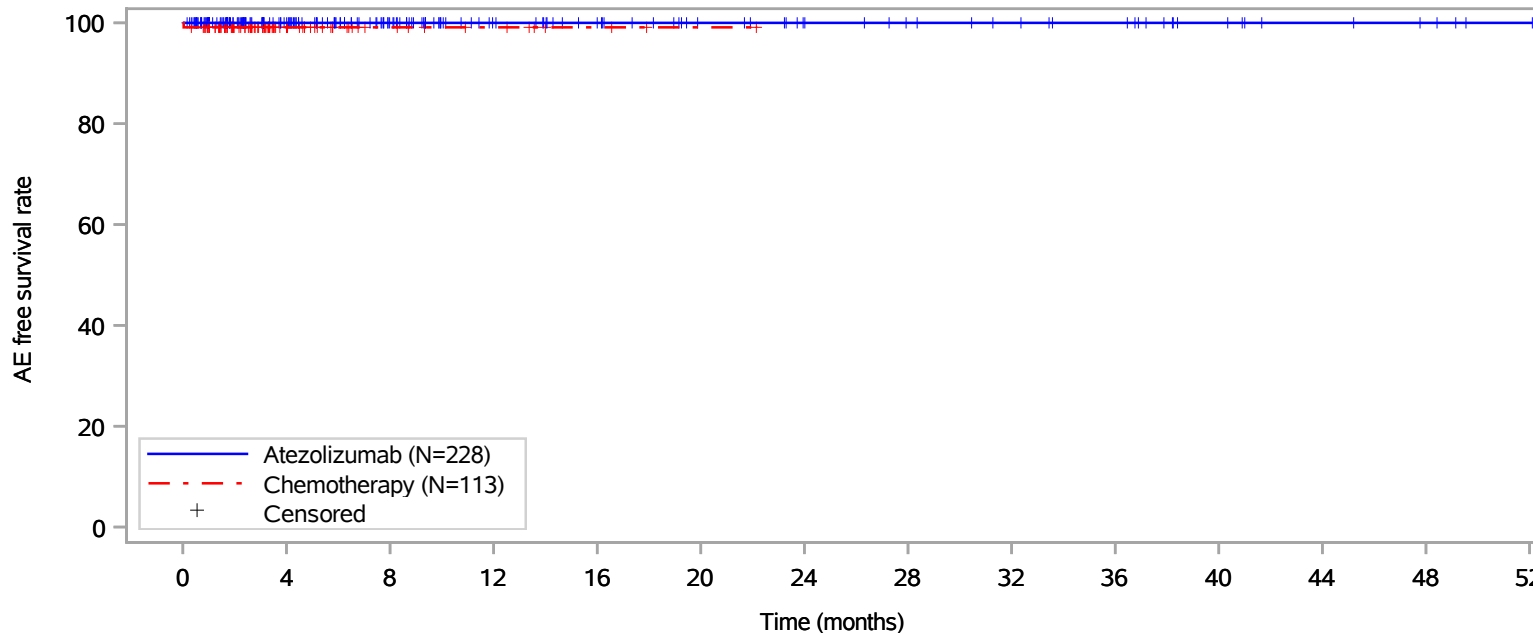
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Swollen tongue



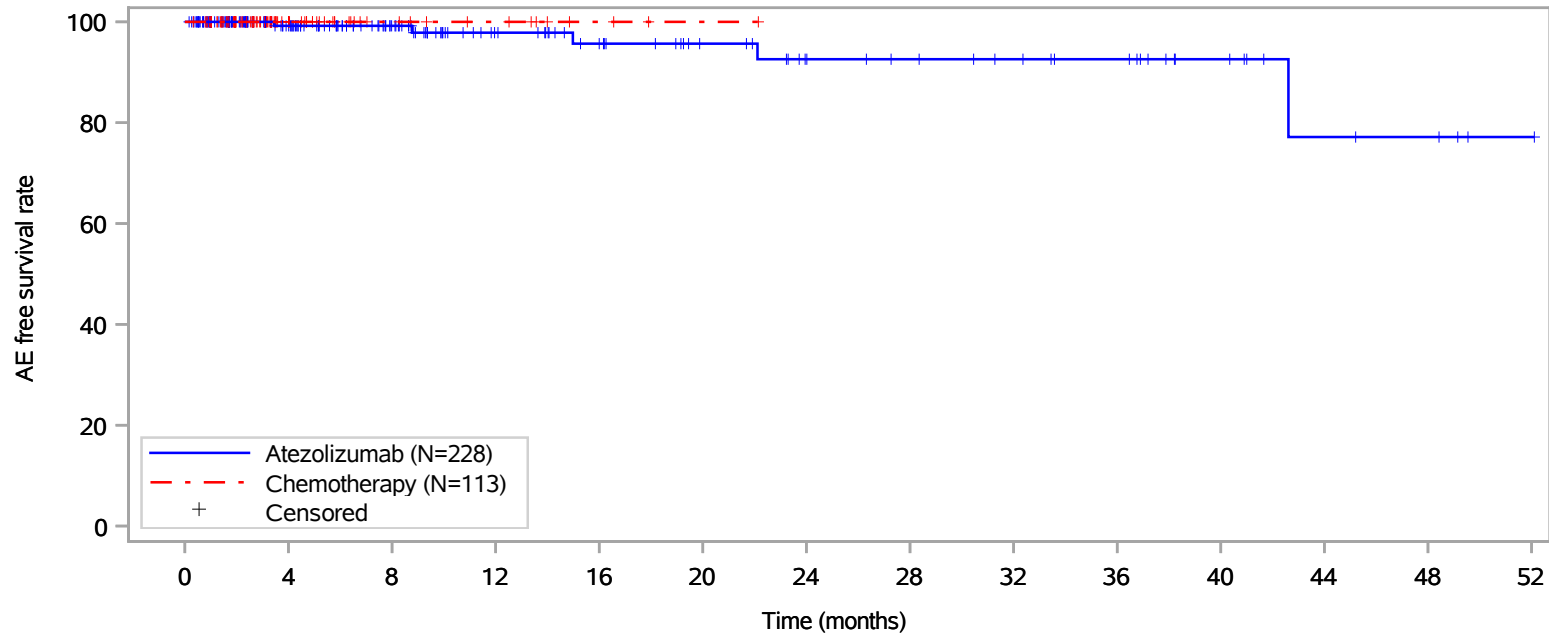
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Toothache



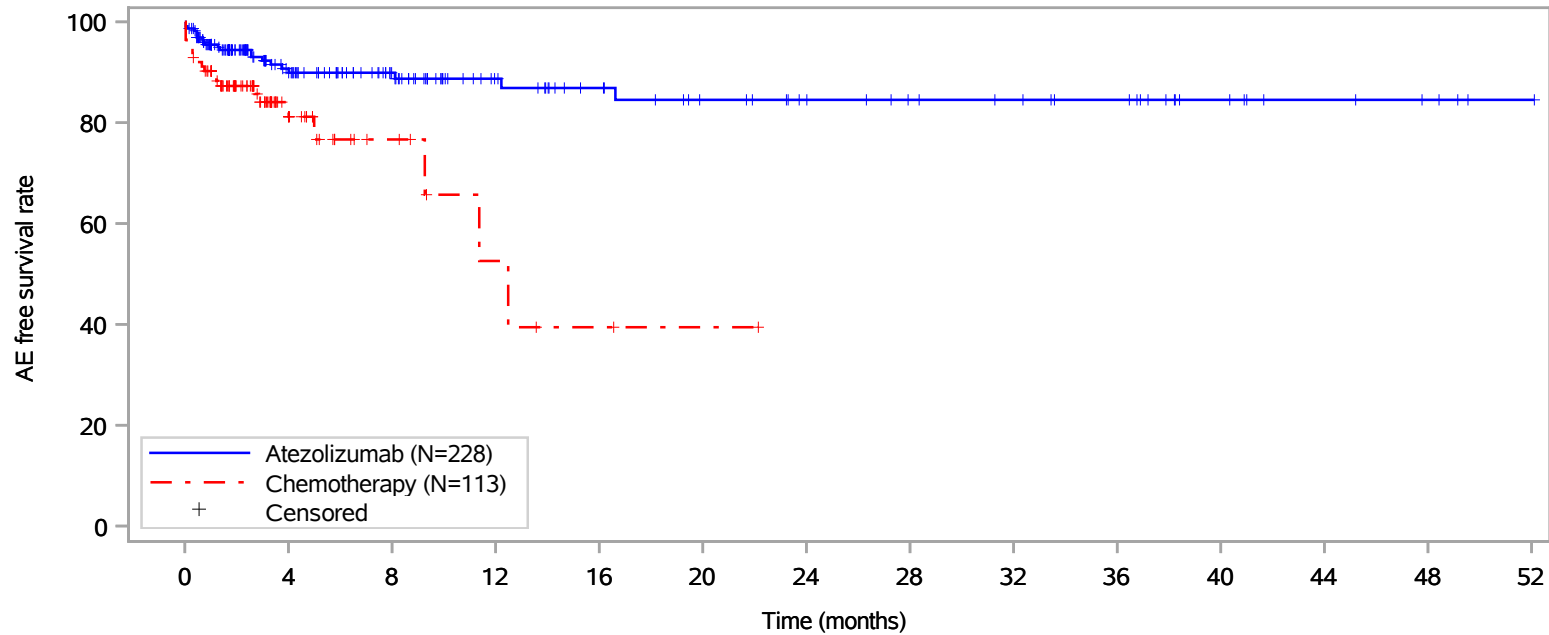
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	53	43	33	26	23	20	17	10	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	192	198	201	204	207	214	218	219	222
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Vomiting



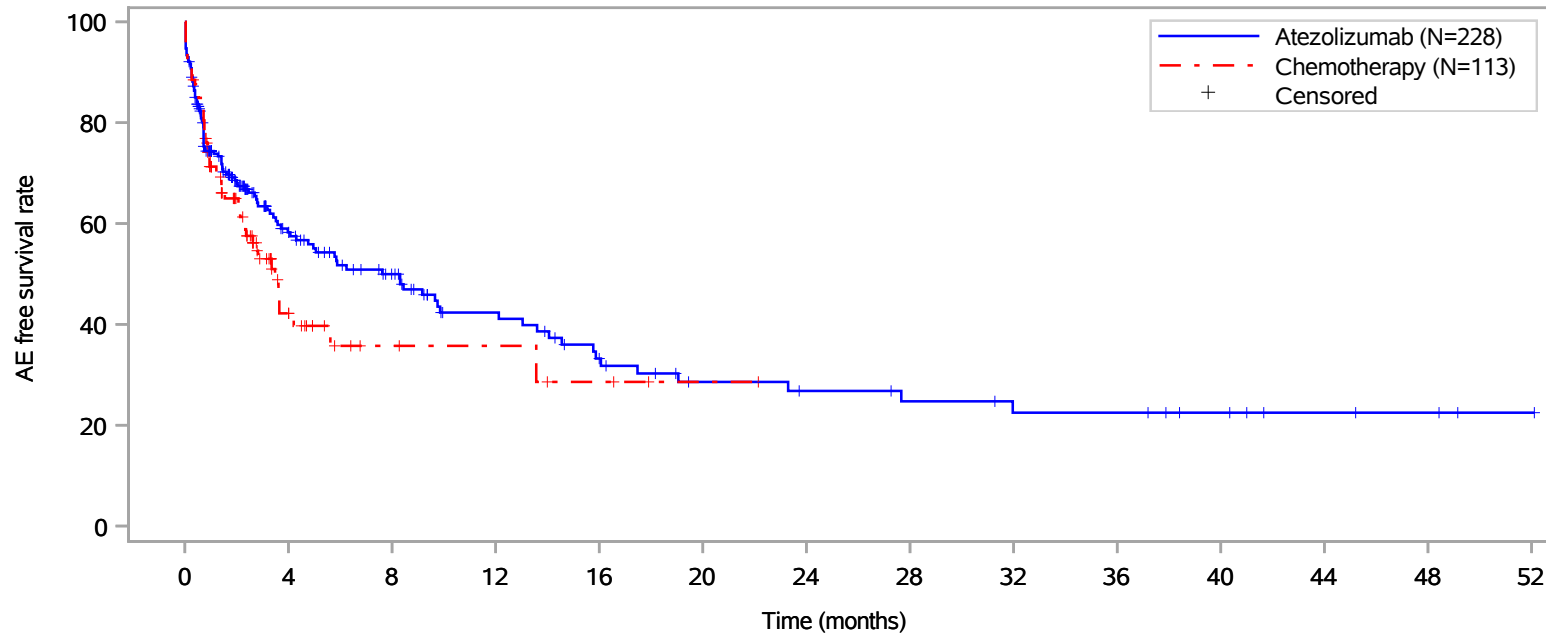
Patients at risk														
Atezolizumab	228	111	76	49	39	32	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	29	9	4	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	134	160	169	175	180	184	186	189	197	201	203	206
Chemotherapy	0	68	86	89	90	91	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, All



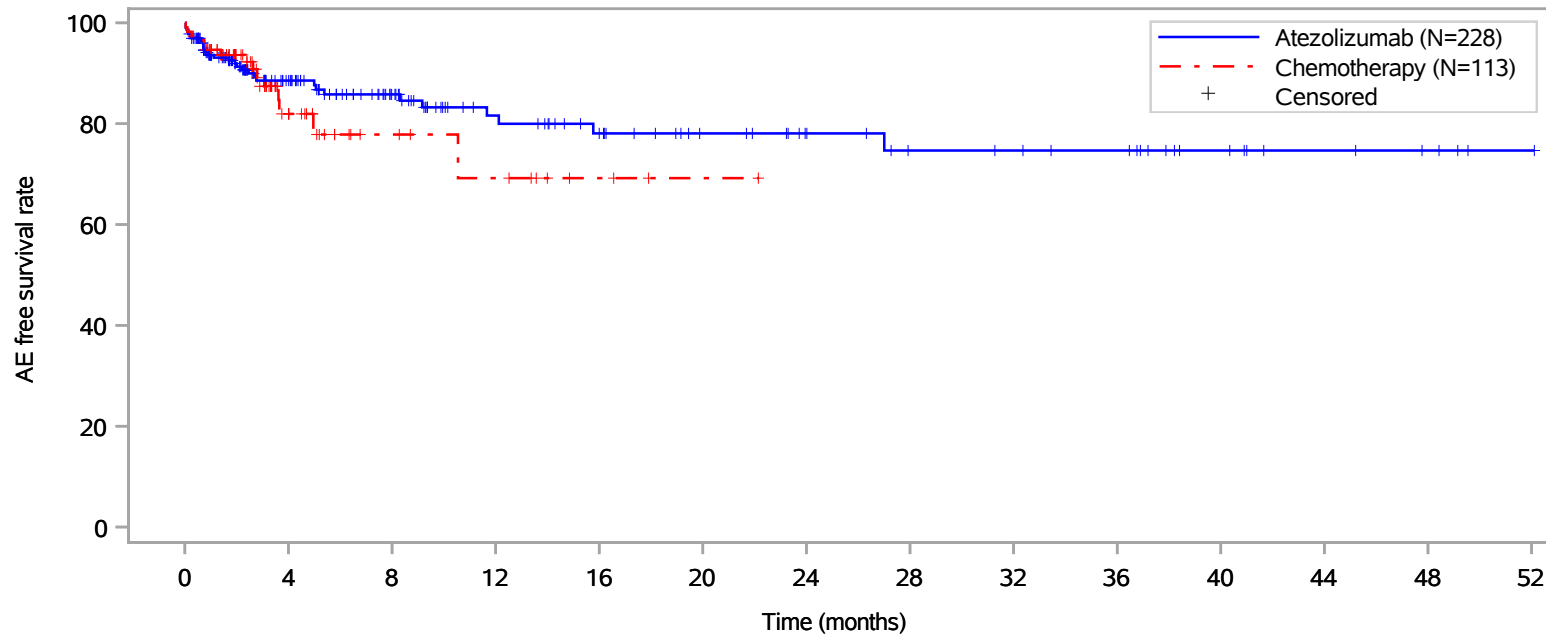
Patients at risk															
Atezolizumab	228	77	52	34	24	16	14	12	10	10	7	4	3	1	
Chemotherapy	113	19	6	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	68	83	94	98	102	103	104	105	105	108	111	112	114	
Chemotherapy	0	42	53	54	55	57	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Asthenia



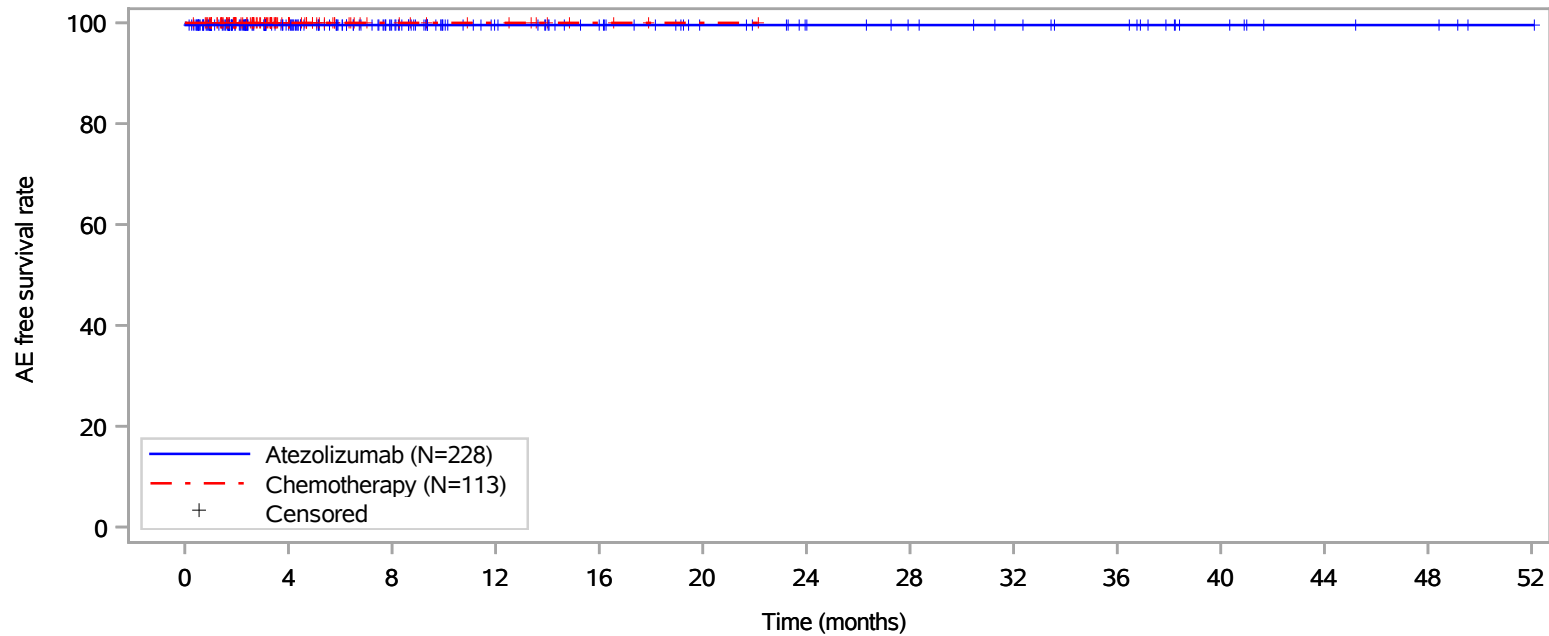
Patients at risk														
Atezolizumab	228	108	73	50	41	31	25	20	19	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	29	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	98	130	150	158	167	173	177	178	180	187	191	193	196
Chemotherapy	0	71	88	90	95	97	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Chest discomfort



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

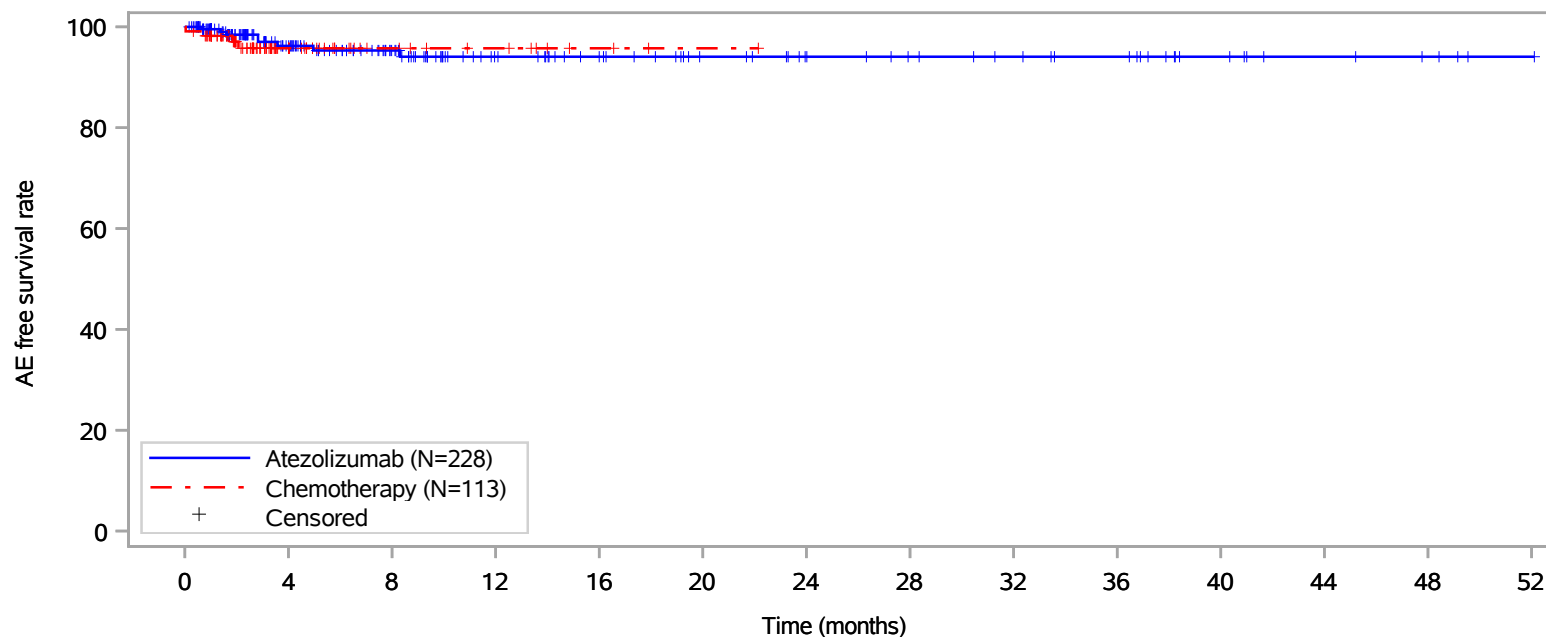
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Chest pain



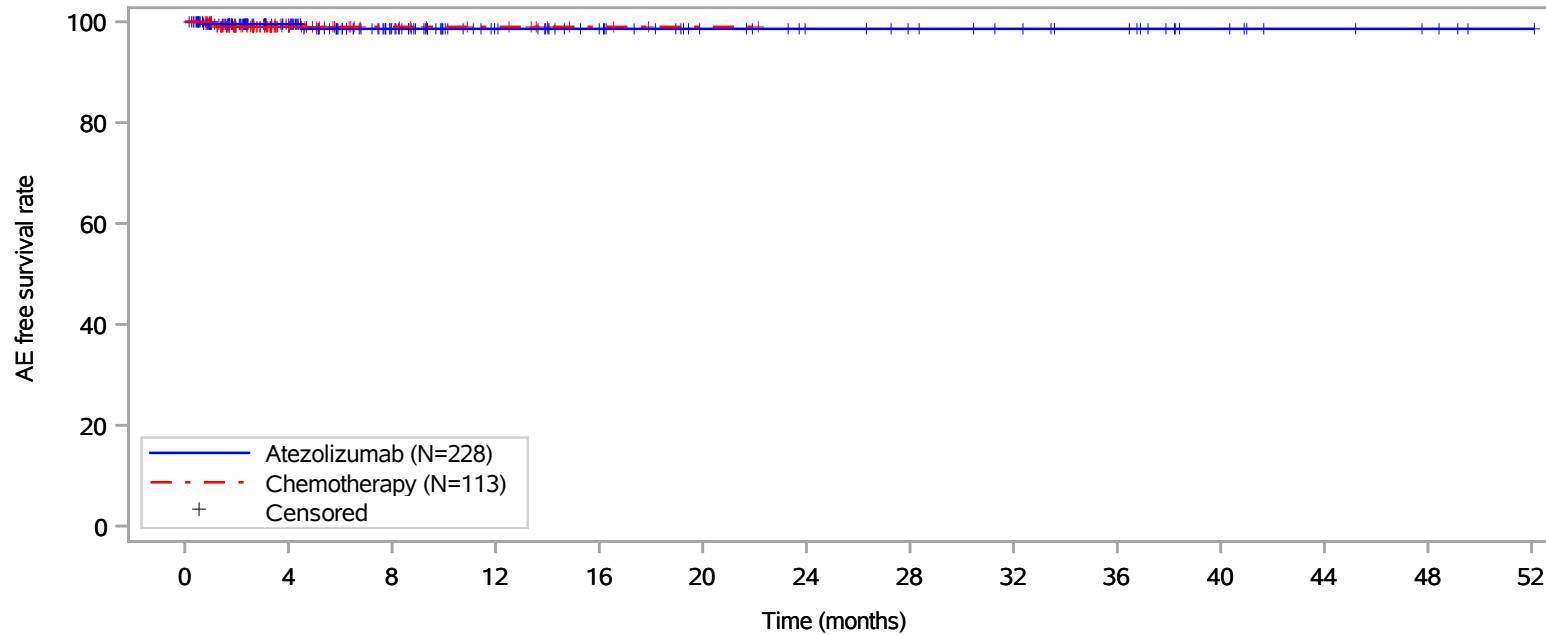
Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	140	167	177	186	192	196	199	202	210	214	216	219
Chemotherapy	0	74	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Chills



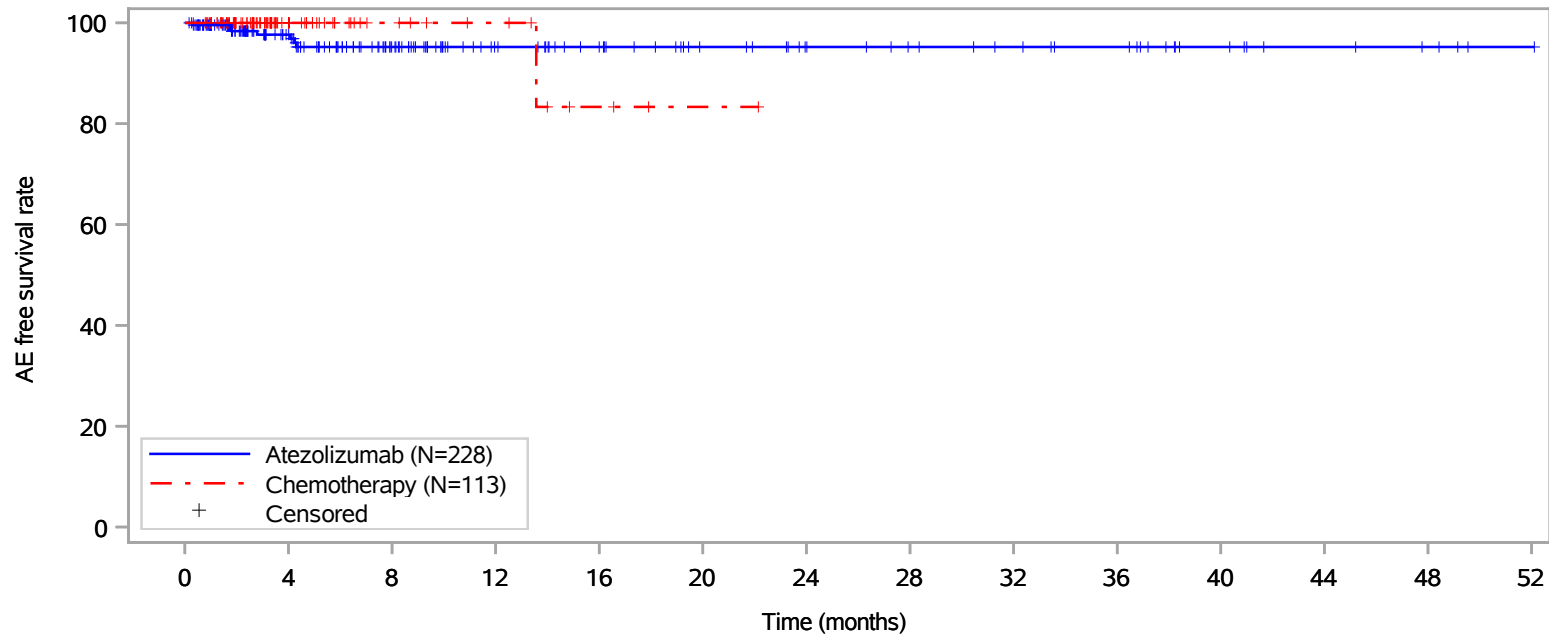
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	43	32	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Death



Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	140	167	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

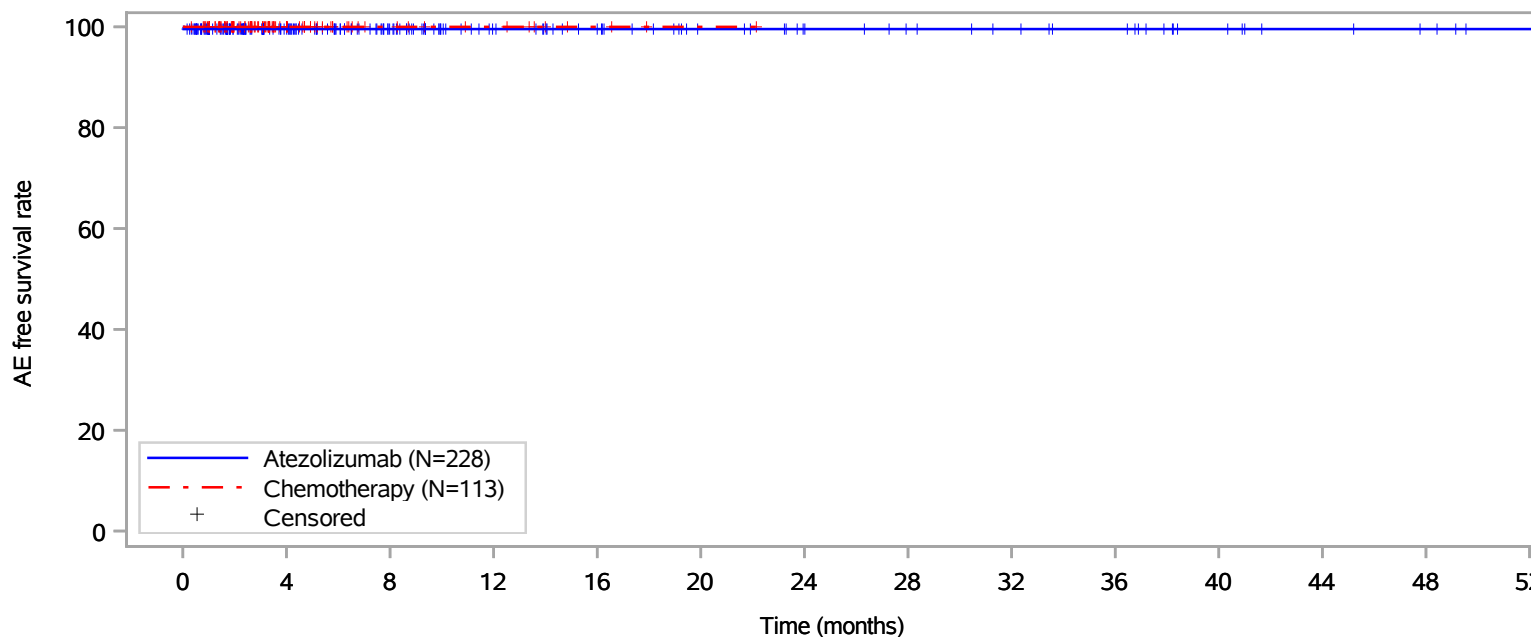
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Discomfort



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

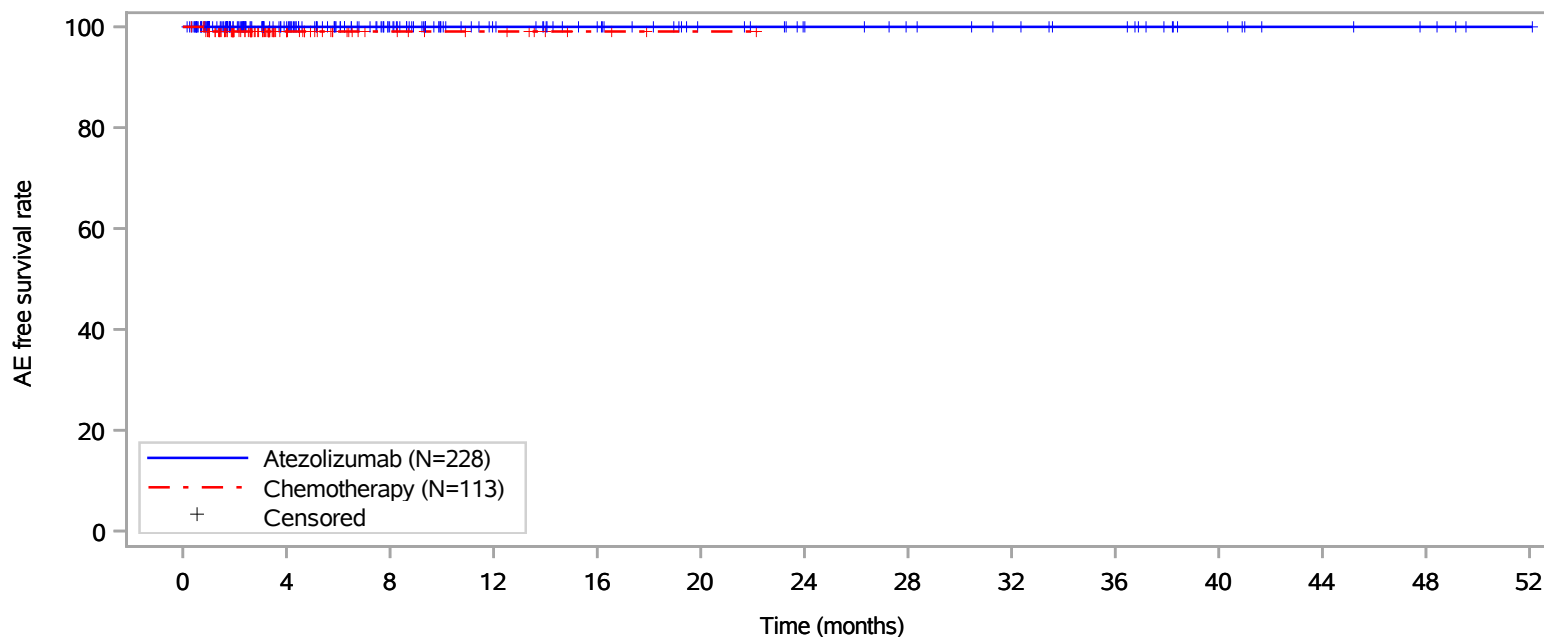
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Facial pain



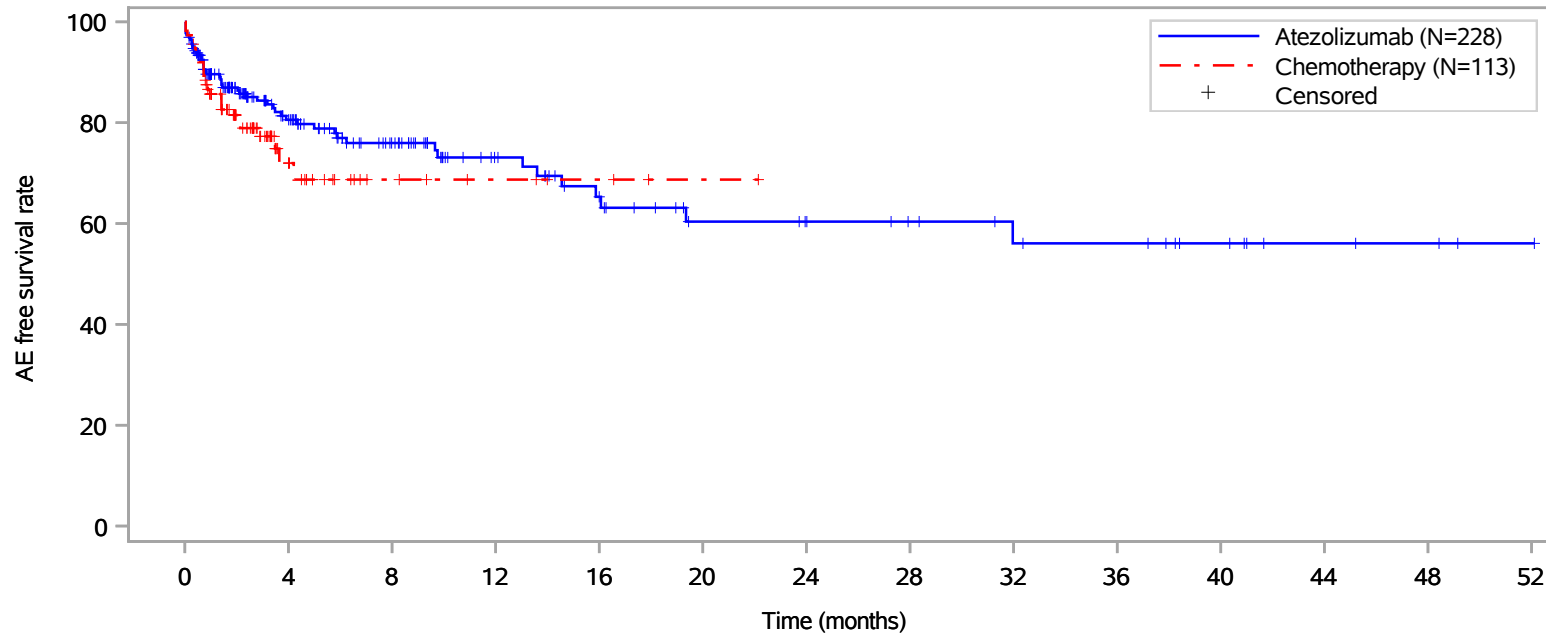
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Fatigue



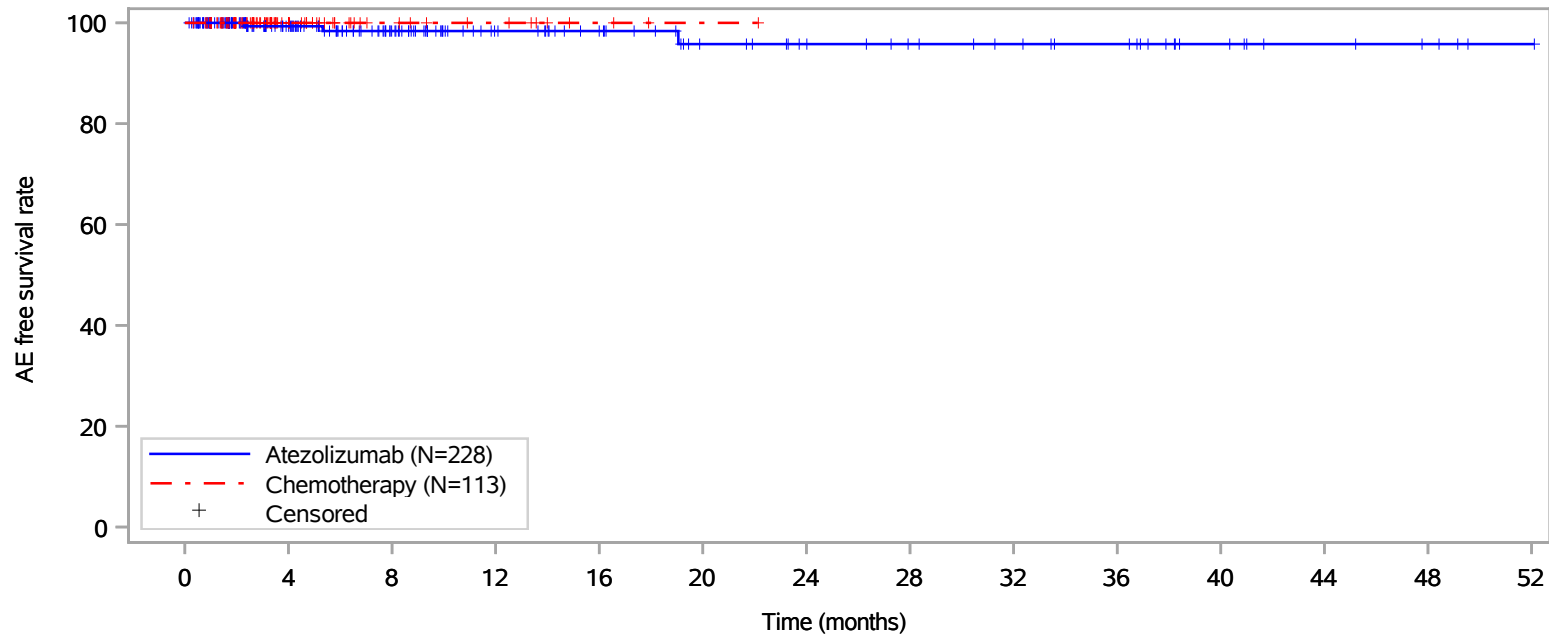
Patients at risk														
Atezolizumab	228	103	67	41	31	21	19	16	13	12	8	4	3	1
Chemotherapy	113	25	8	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	119	143	150	157	159	162	164	165	169	173	174	176
Chemotherapy	0	63	79	82	84	86	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Gait disturbance



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

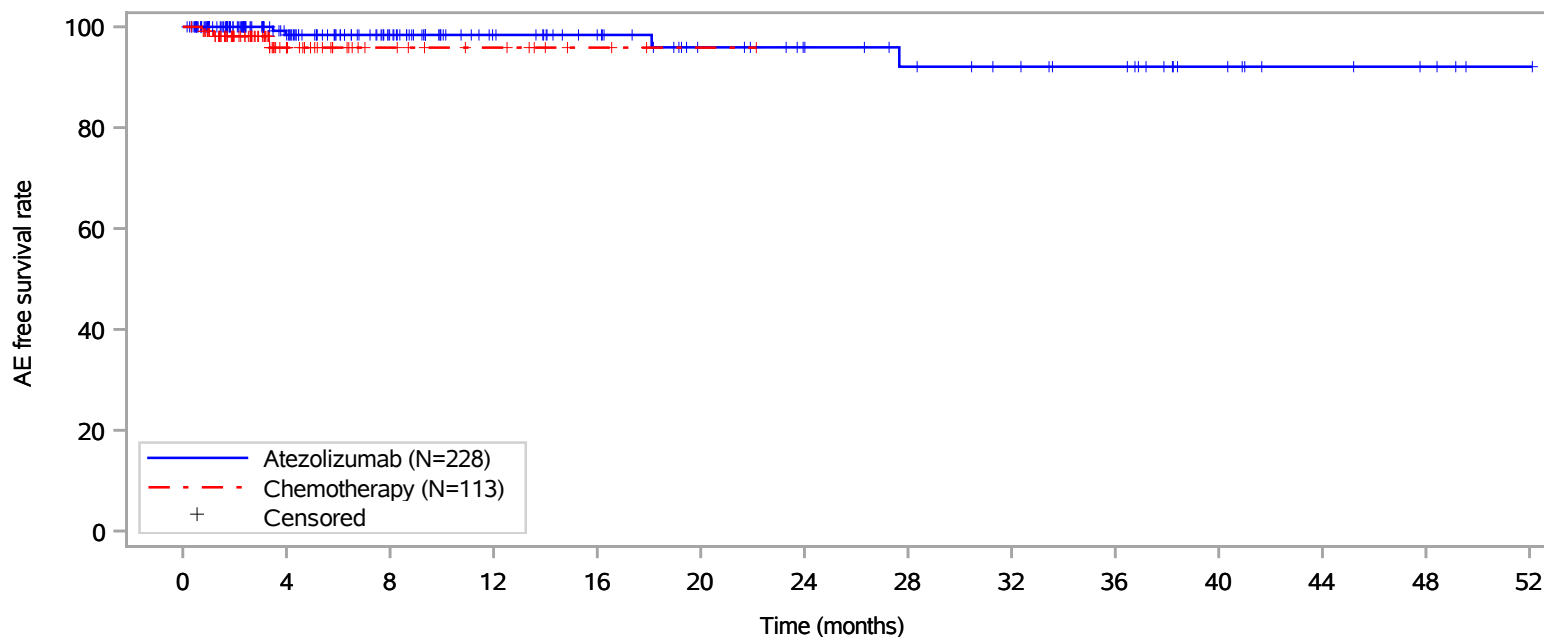
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, General physical health deterioration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	197	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

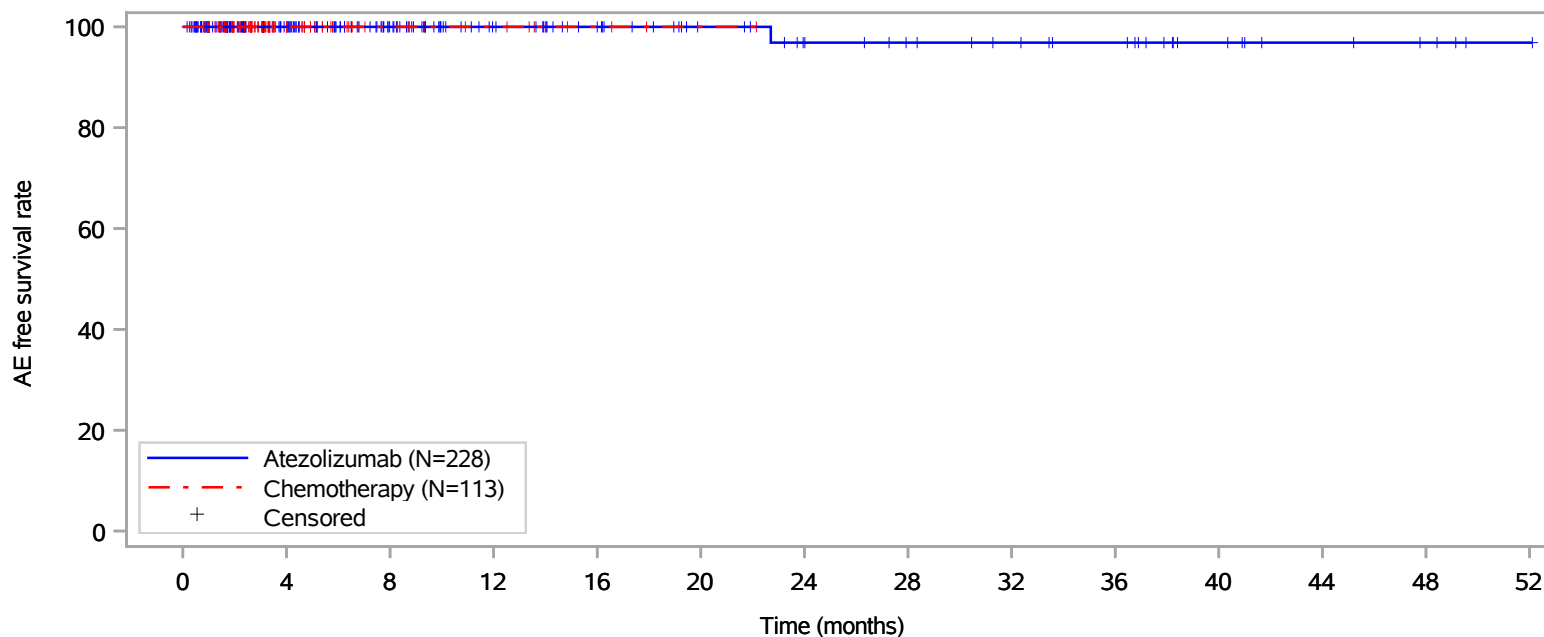
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Generalised oedema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

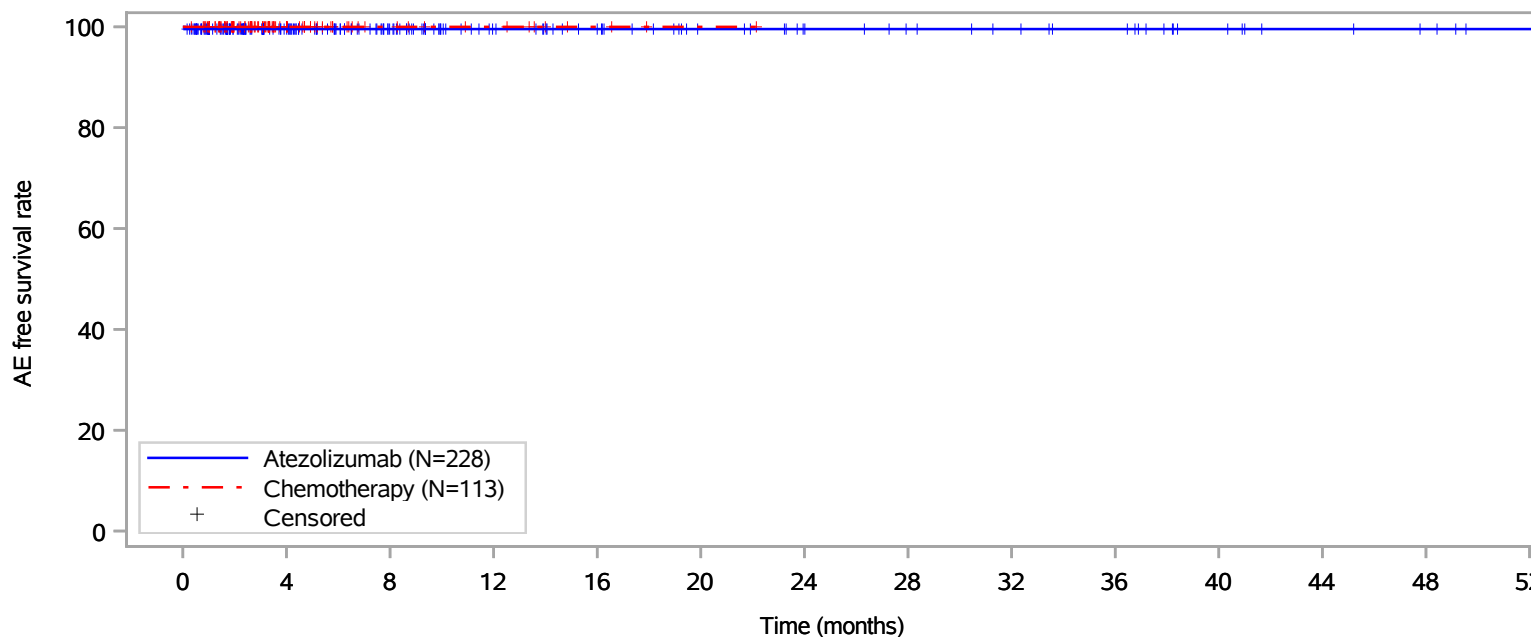
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Gravitational oedema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

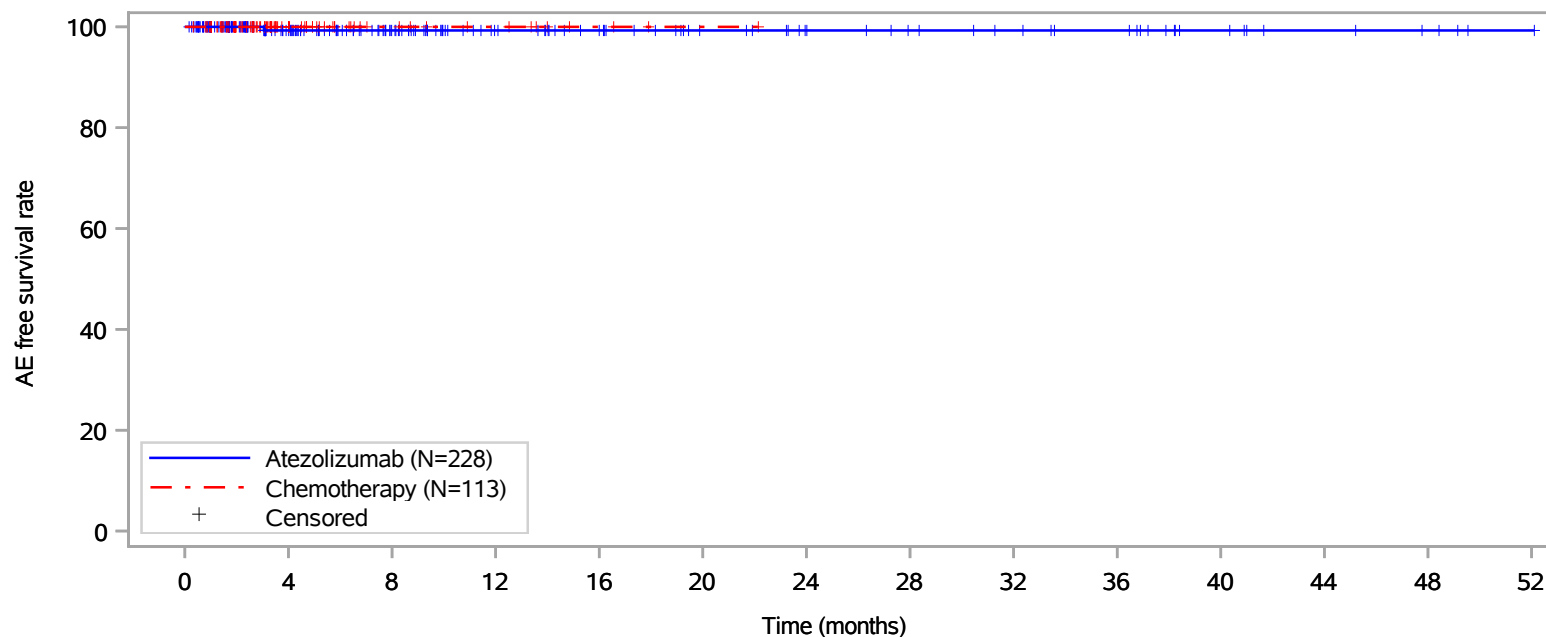
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Hernia



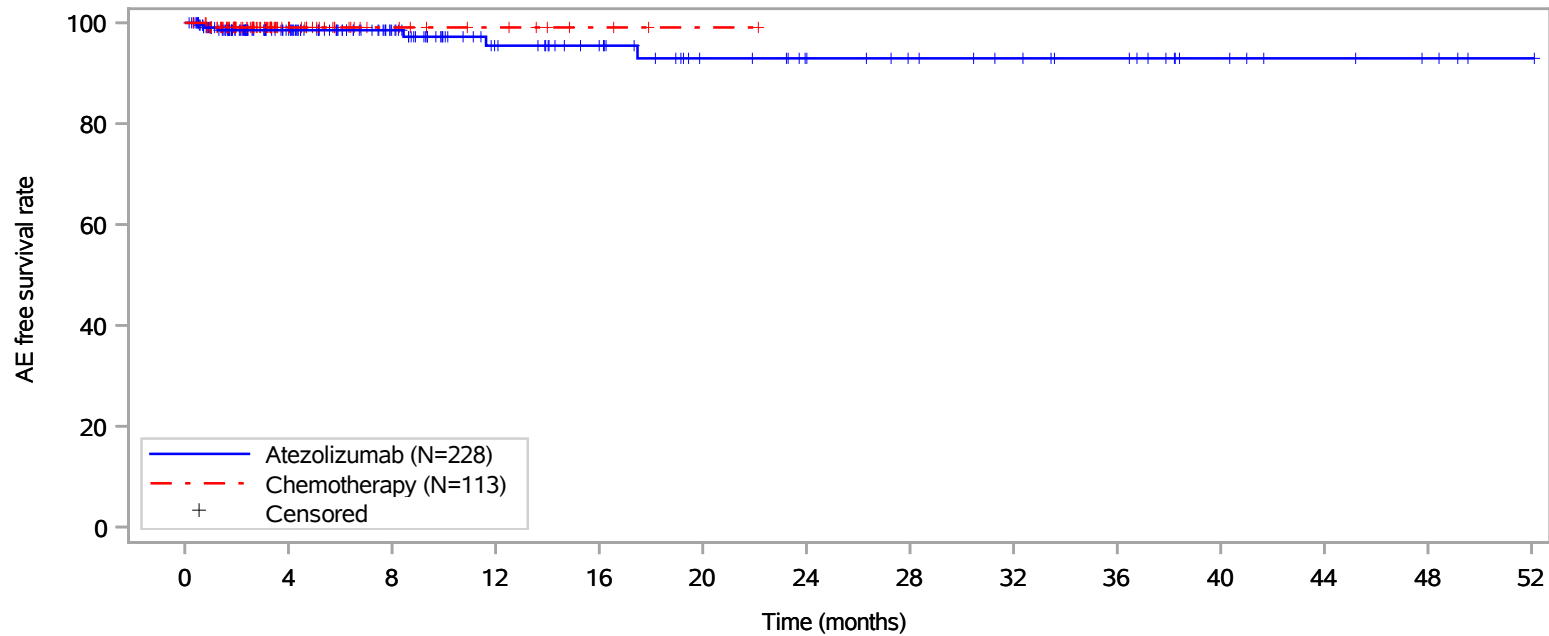
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Influenza like illness



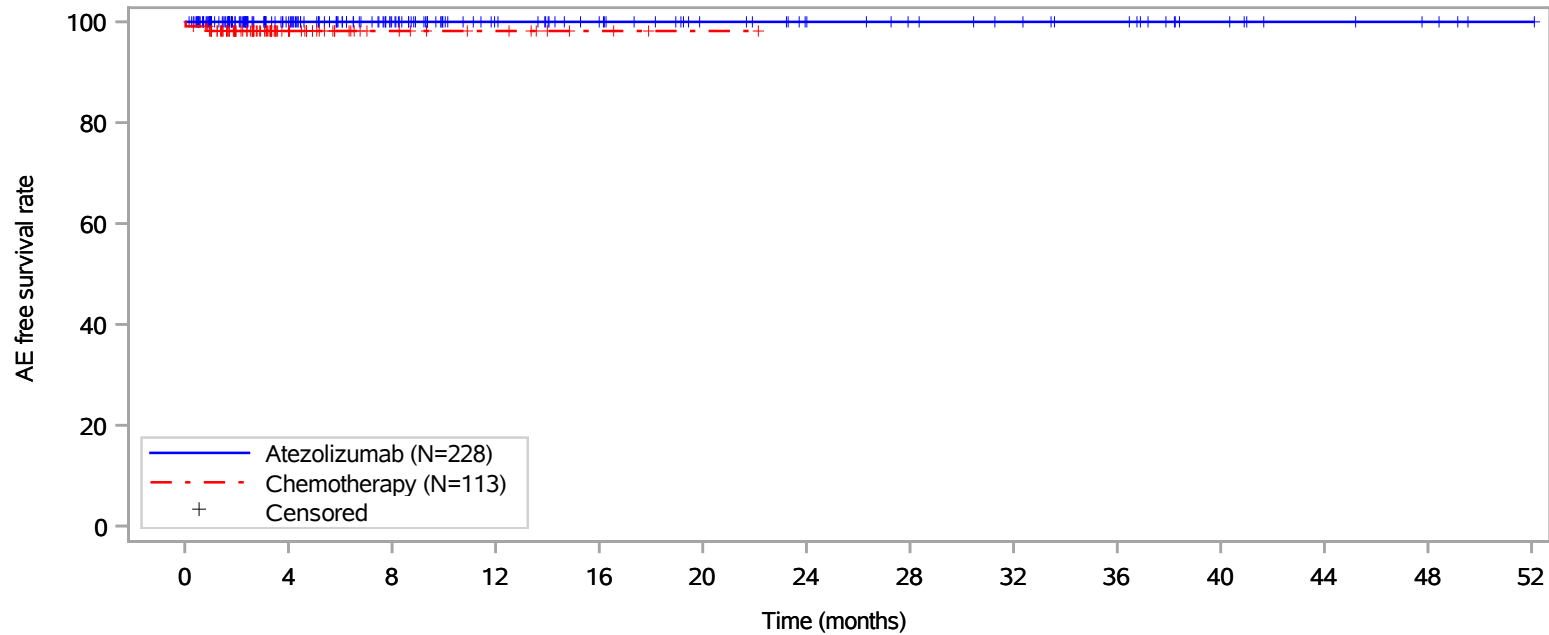
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	31	26	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	171	181	191	196	200	203	206	213	216	218	221
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Infusion site extravasation



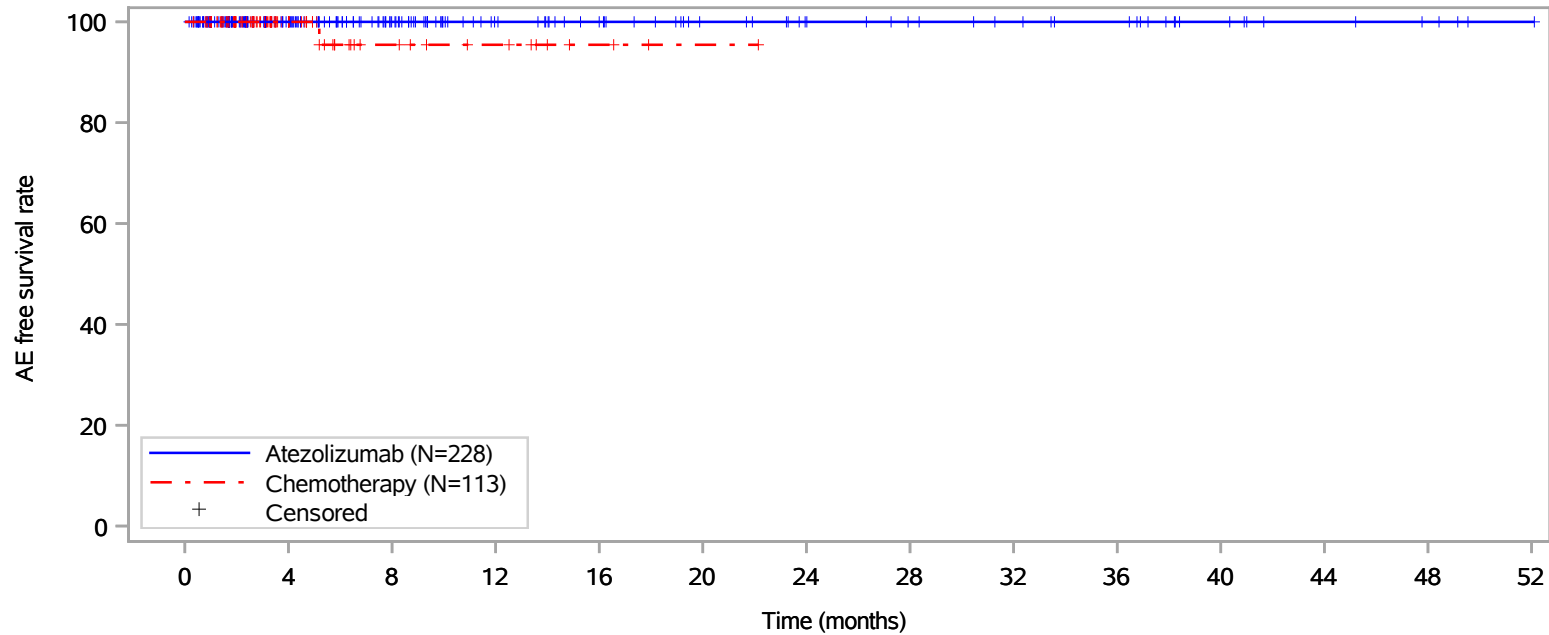
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Localised oedema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

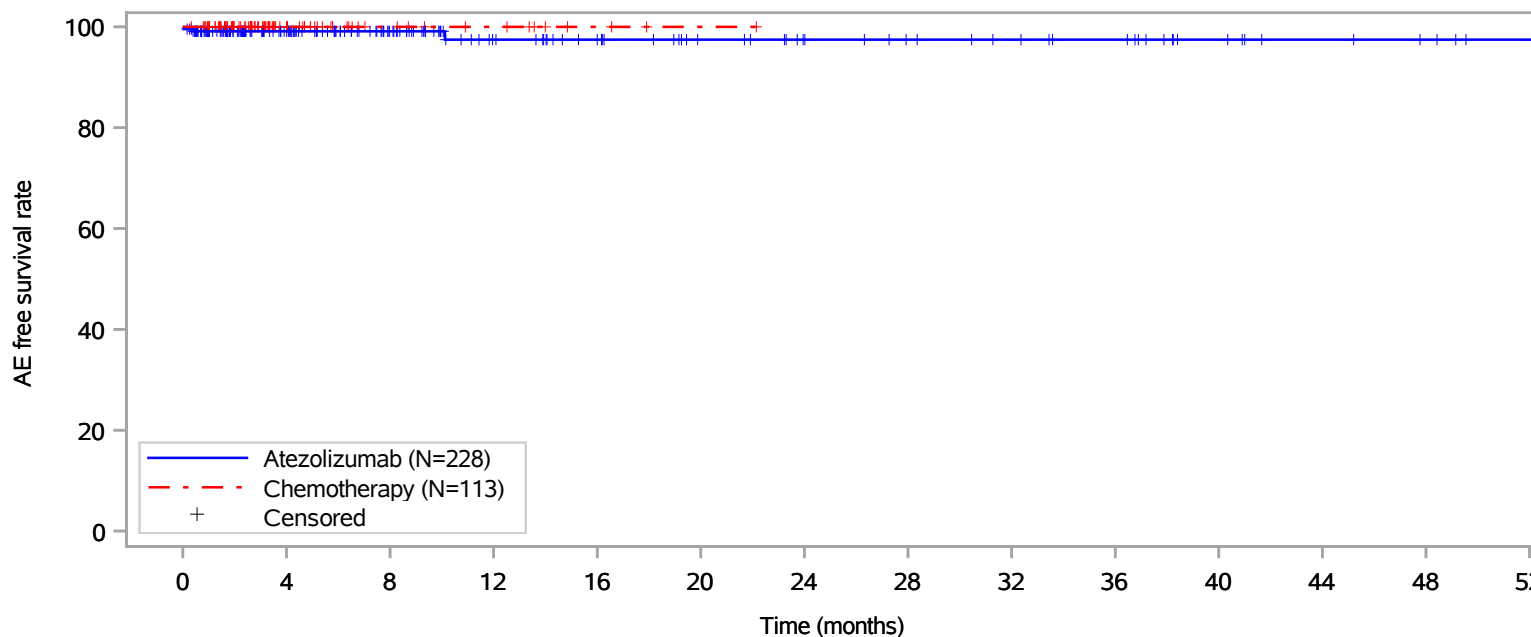
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Malaise



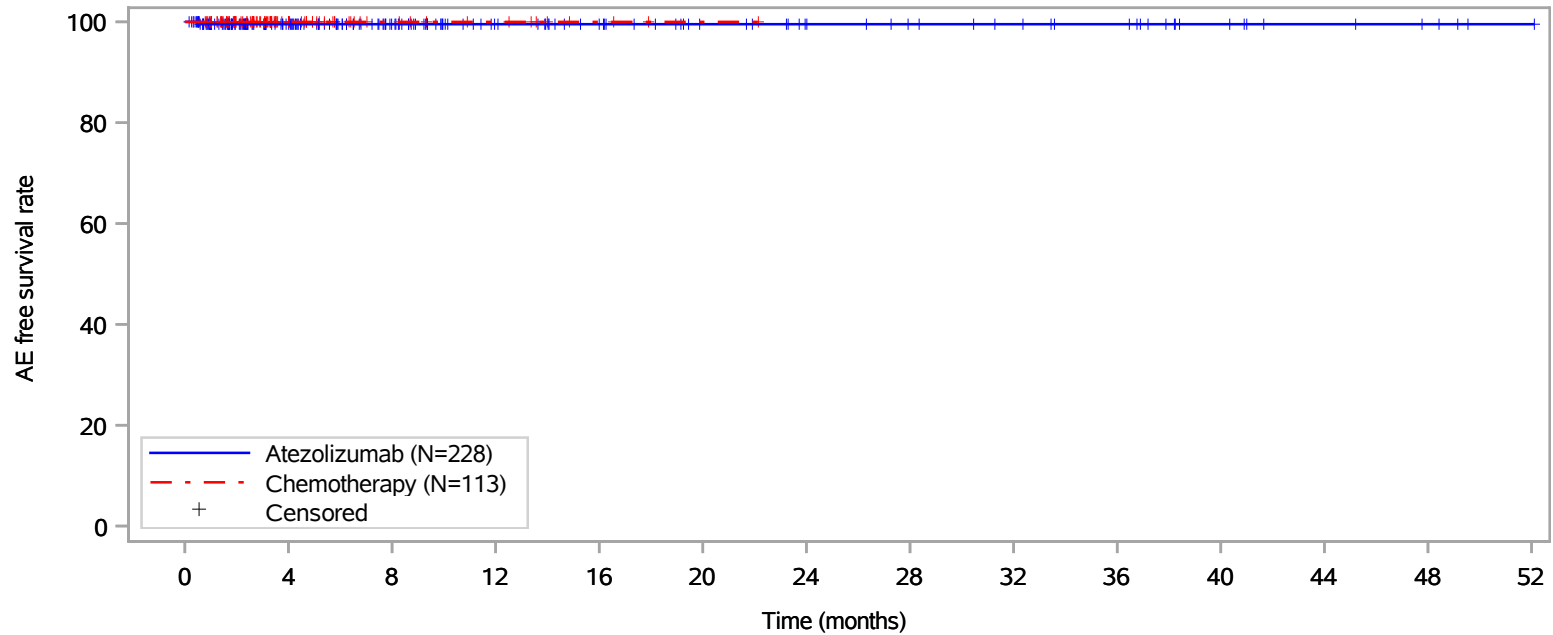
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Mucosal inflammation



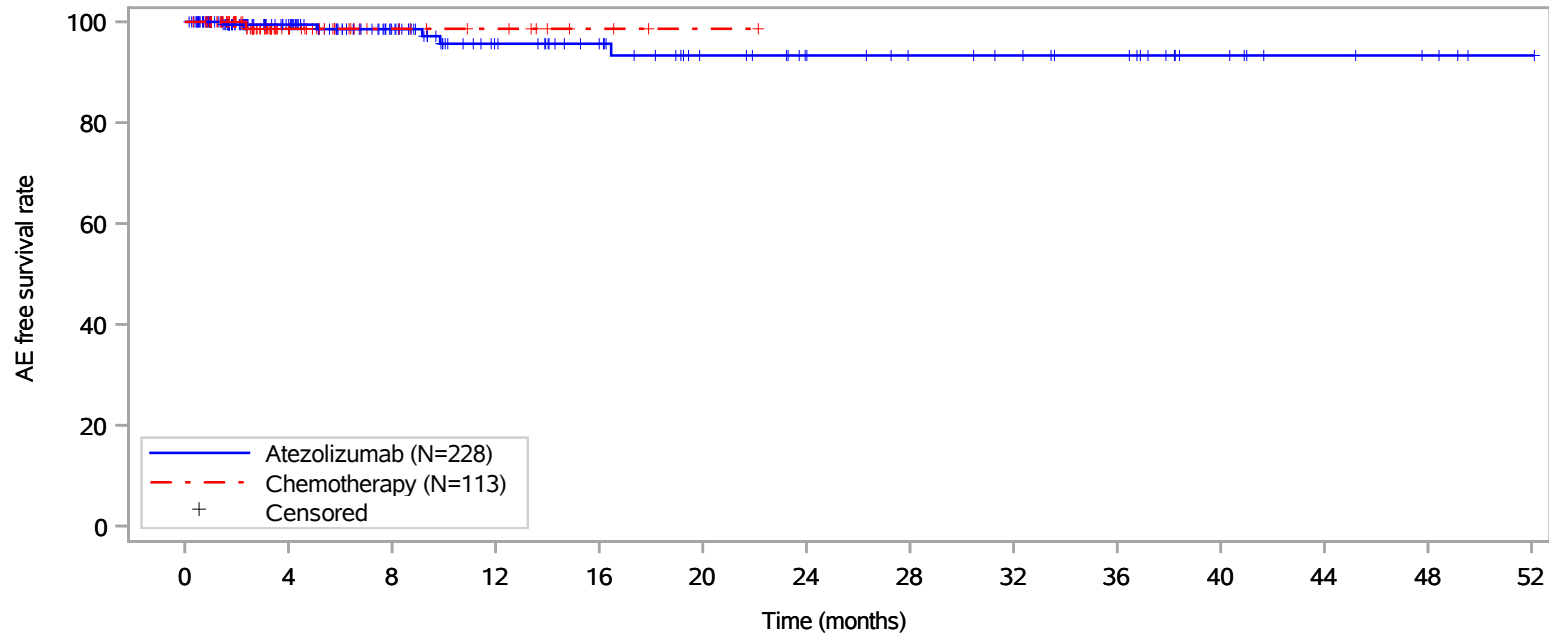
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Non-cardiac chest pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	170	180	190	196	200	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

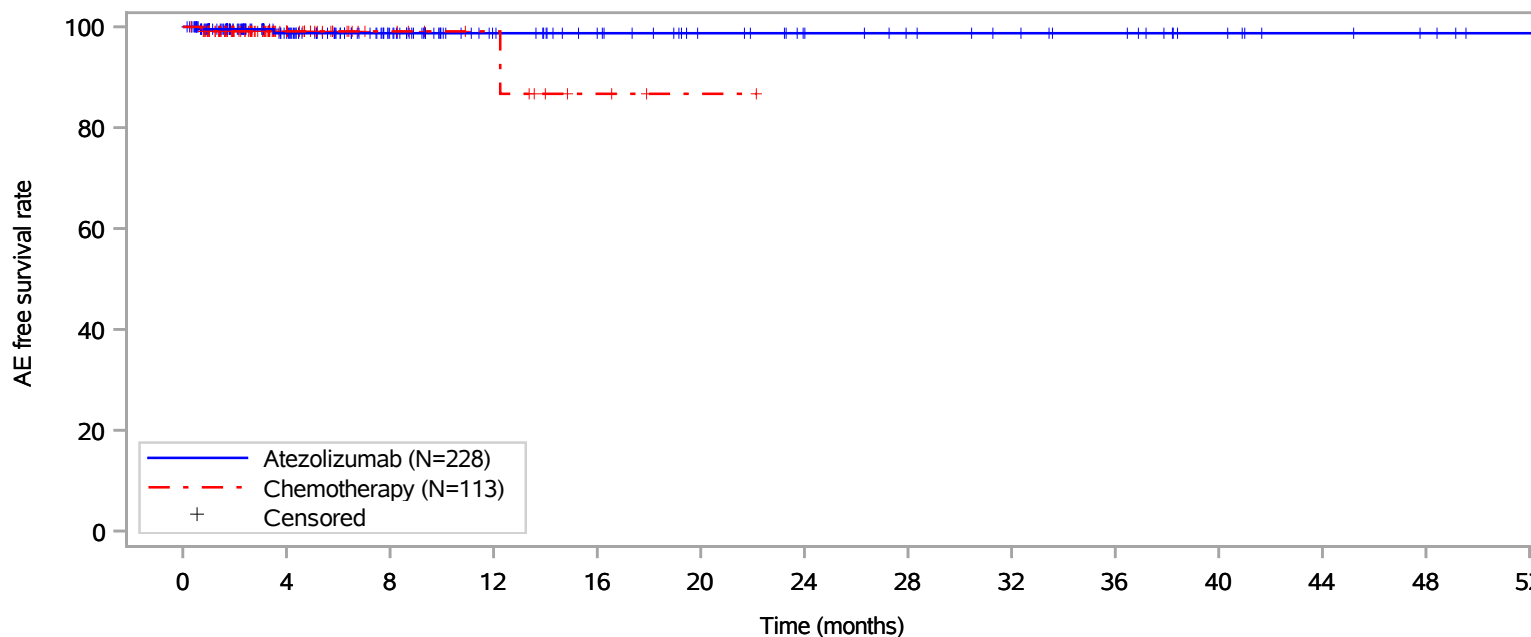
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Oedema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	52	43	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

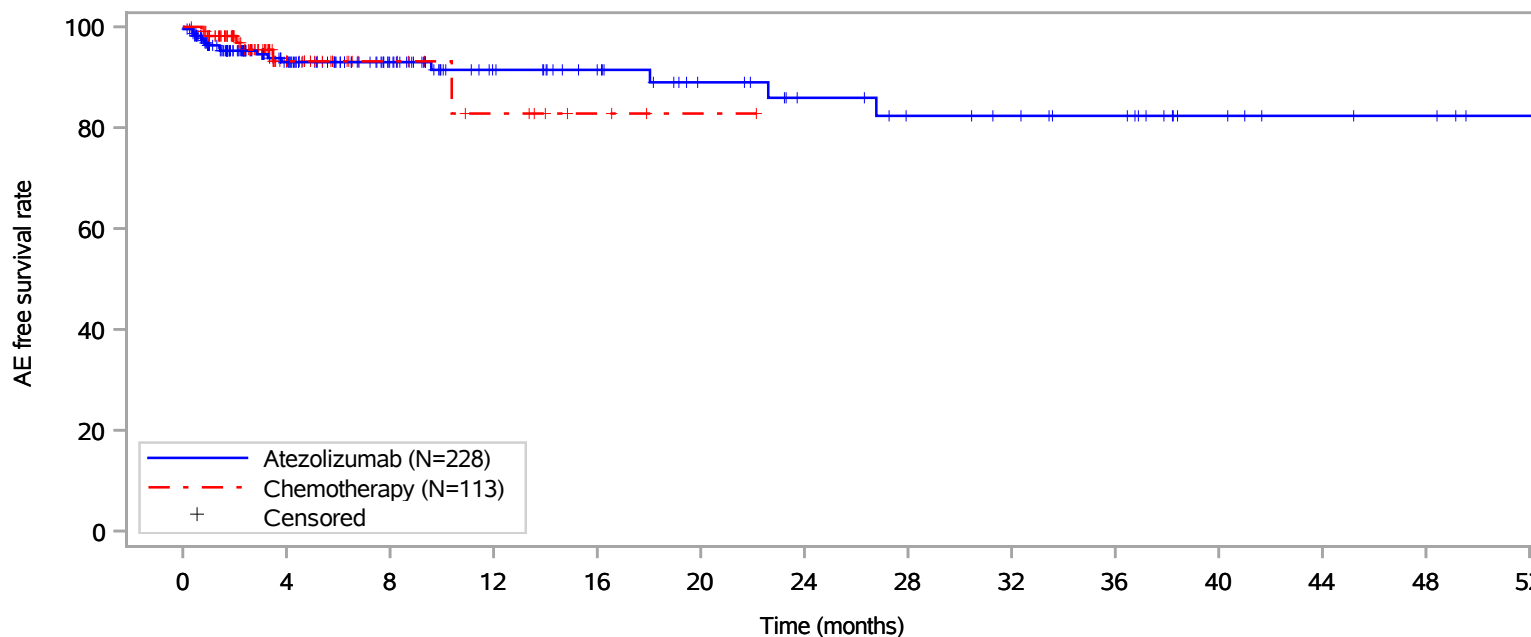
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Oedema peripheral



Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	75	49	41	31	25	21	19	16	8	5	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	140	165	174	182	187	190	192	195	203	206	207	210
Chemotherapy	0	74	96	100	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

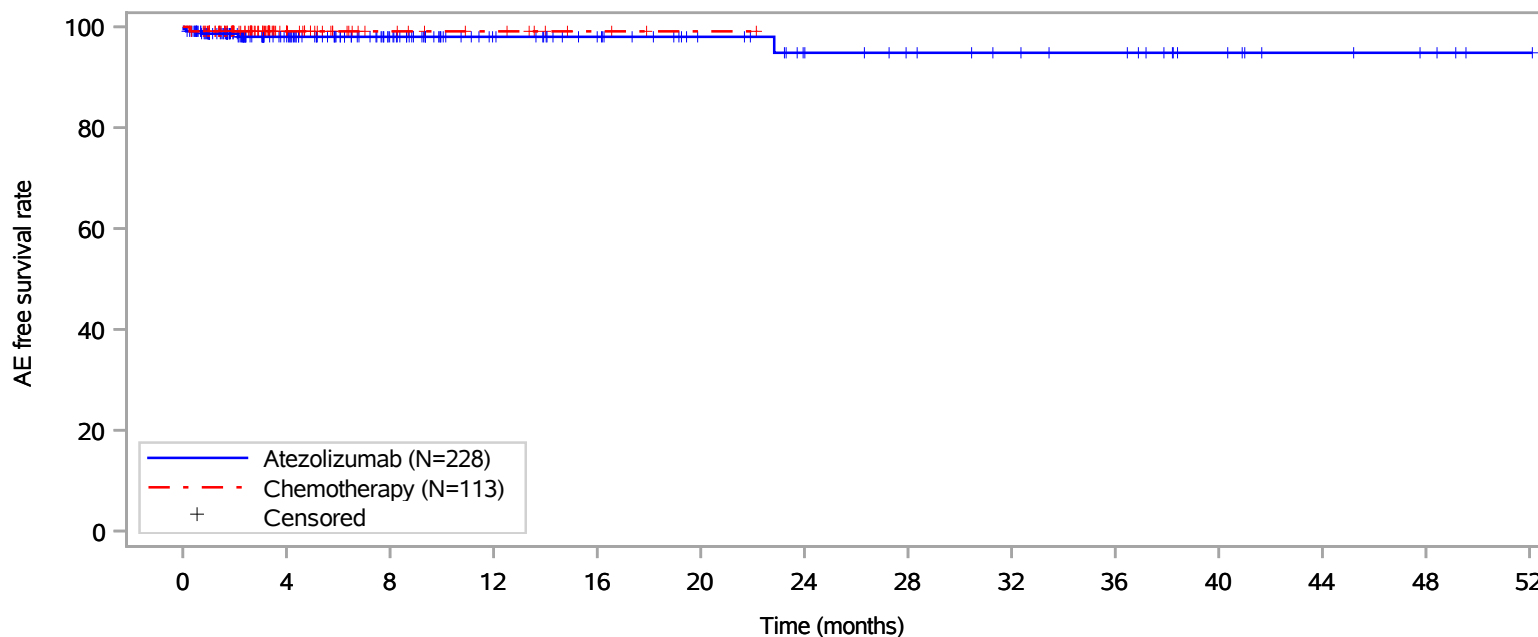
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Pain



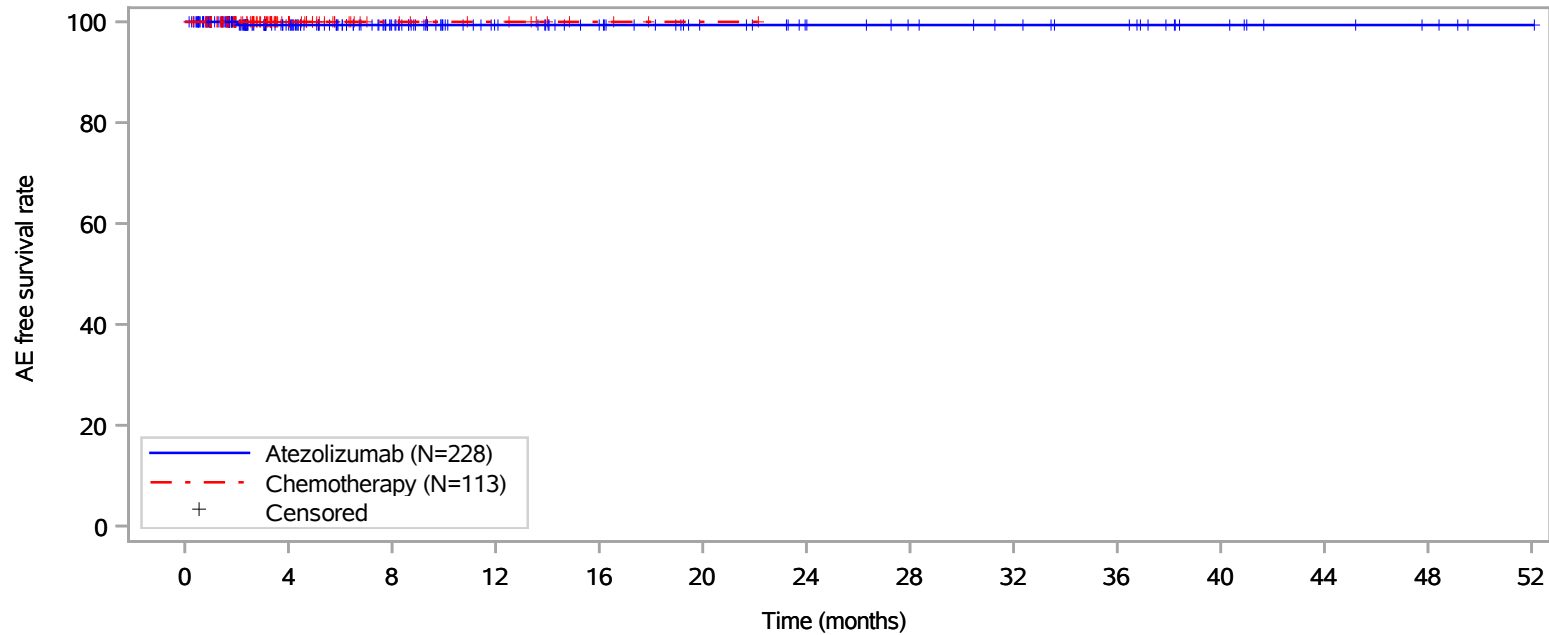
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	26	22	19	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	206	213	217	219	222
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Performance status decreased



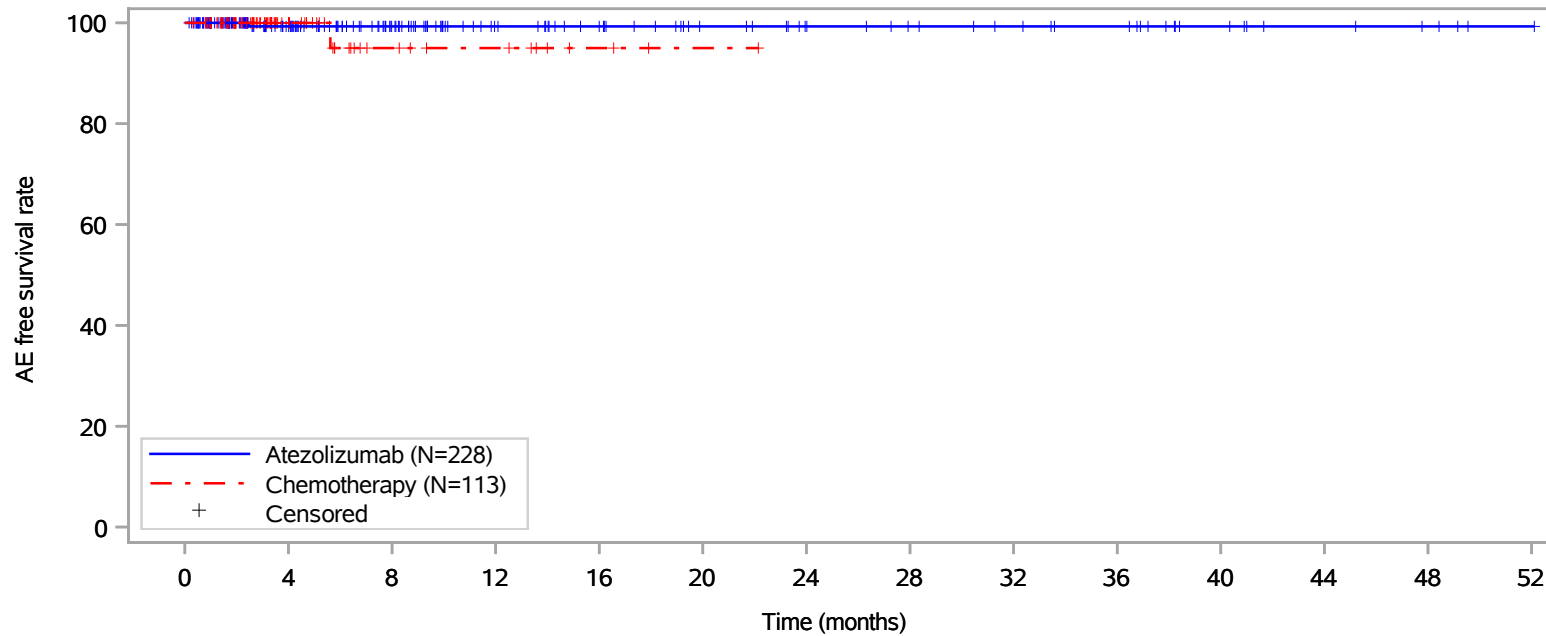
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Peripheral swelling



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

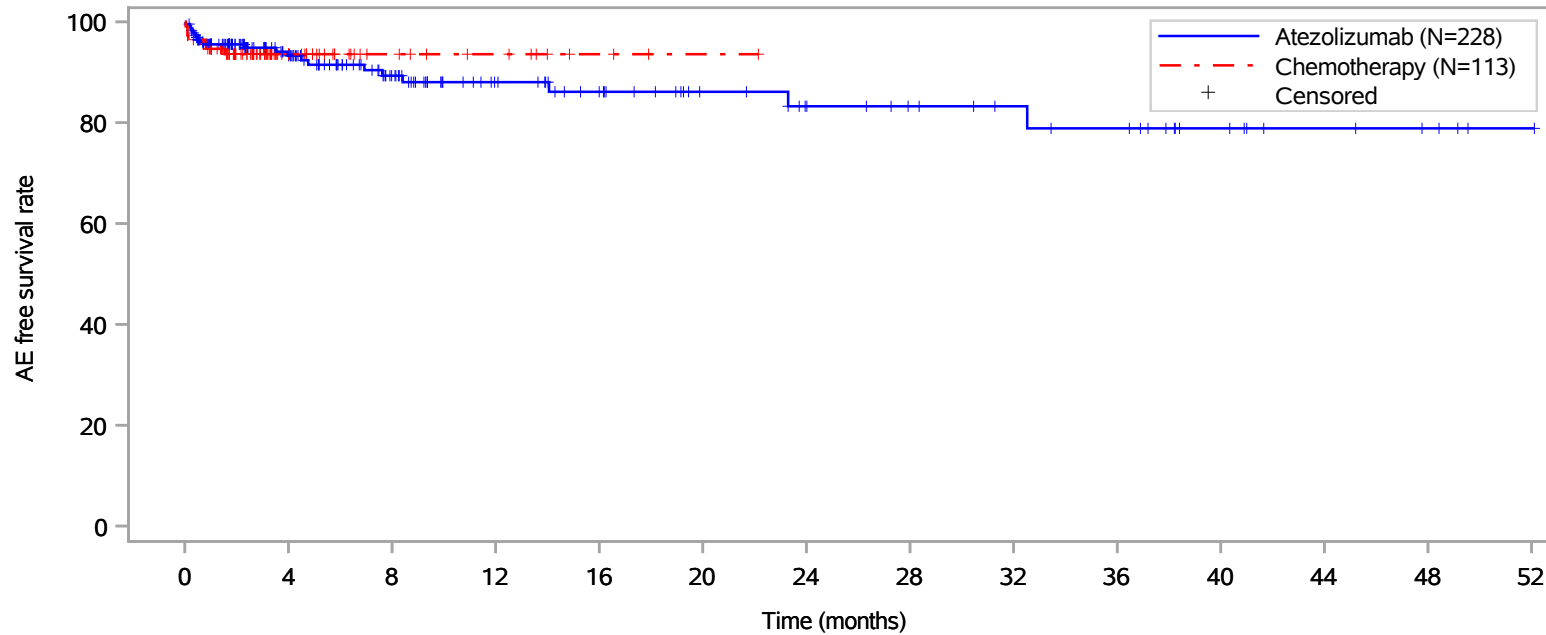
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Pyrexia



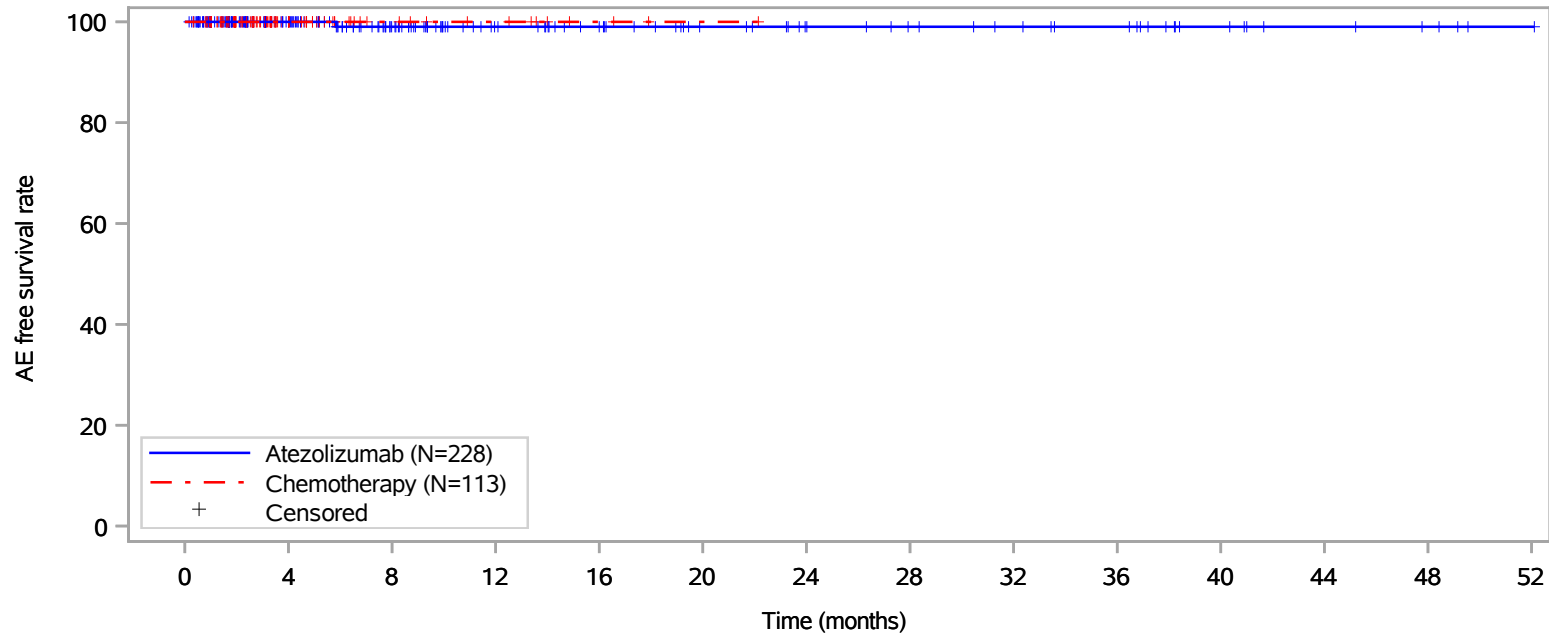
Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	75	51	42	31	26	22	19	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	136	159	168	178	182	186	189	190	197	201	203	206
Chemotherapy	0	71	94	98	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Sudden cardiac death



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

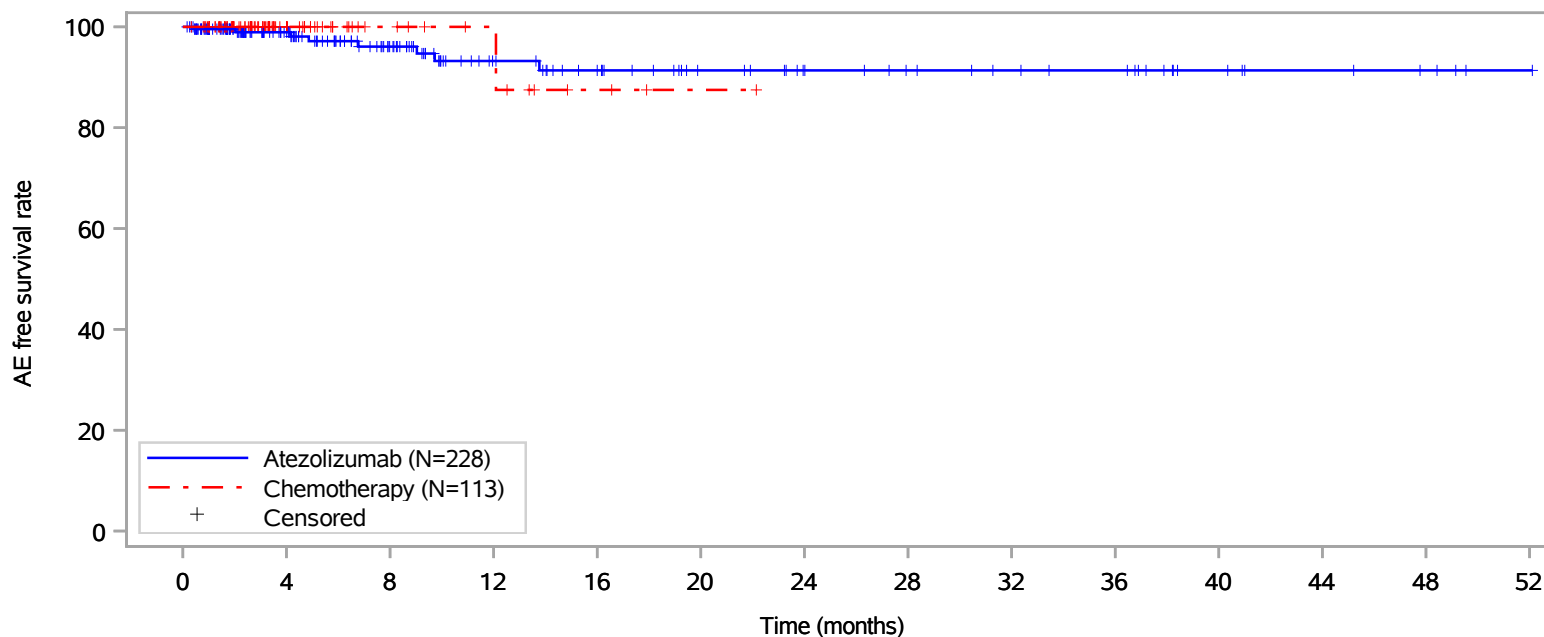
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	32	26	22	19	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	143	169	178	188	194	198	201	203	211	214	216	219
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

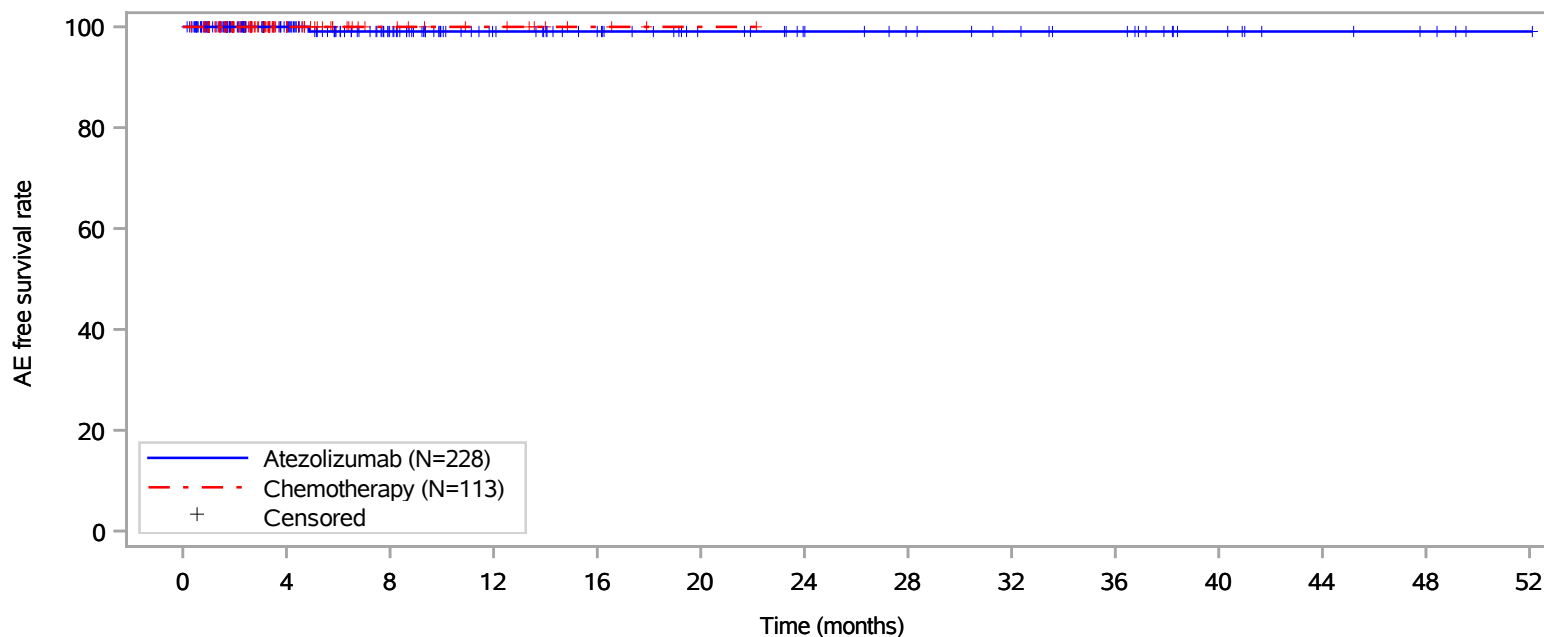
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Autoimmune hepatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

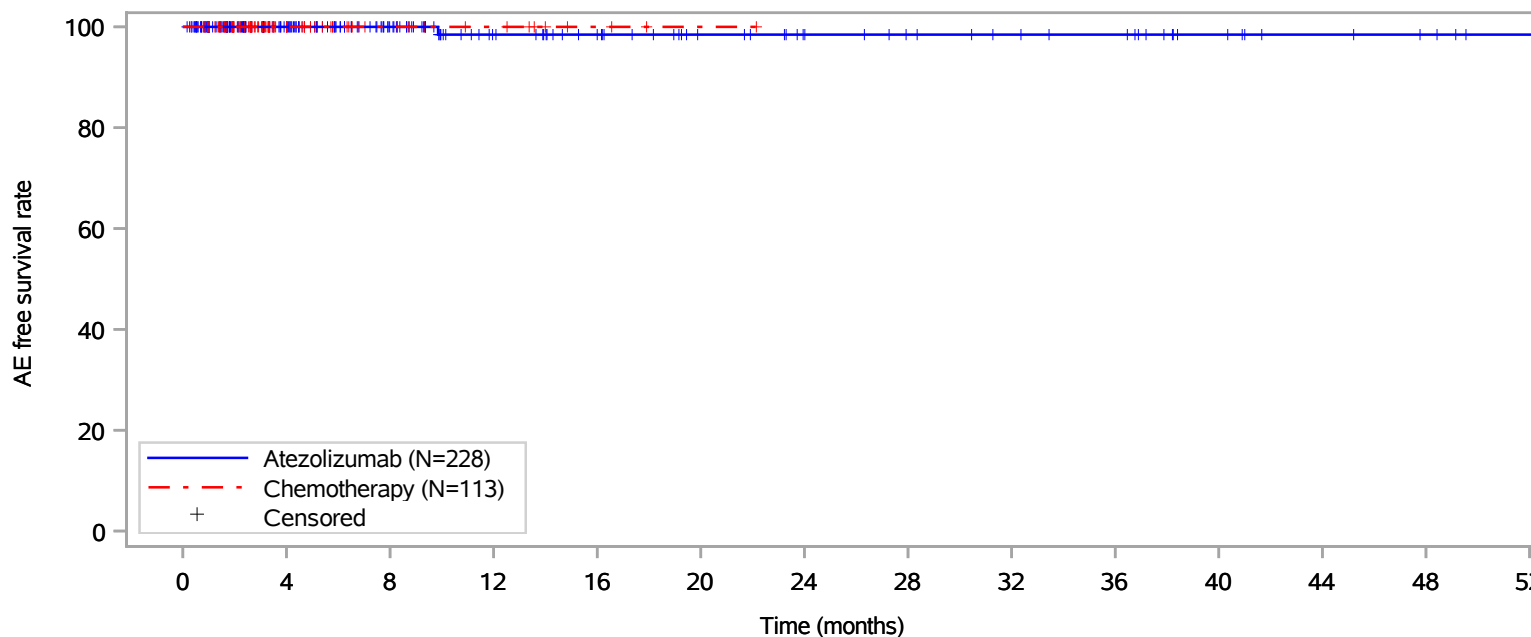
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Cholangitis



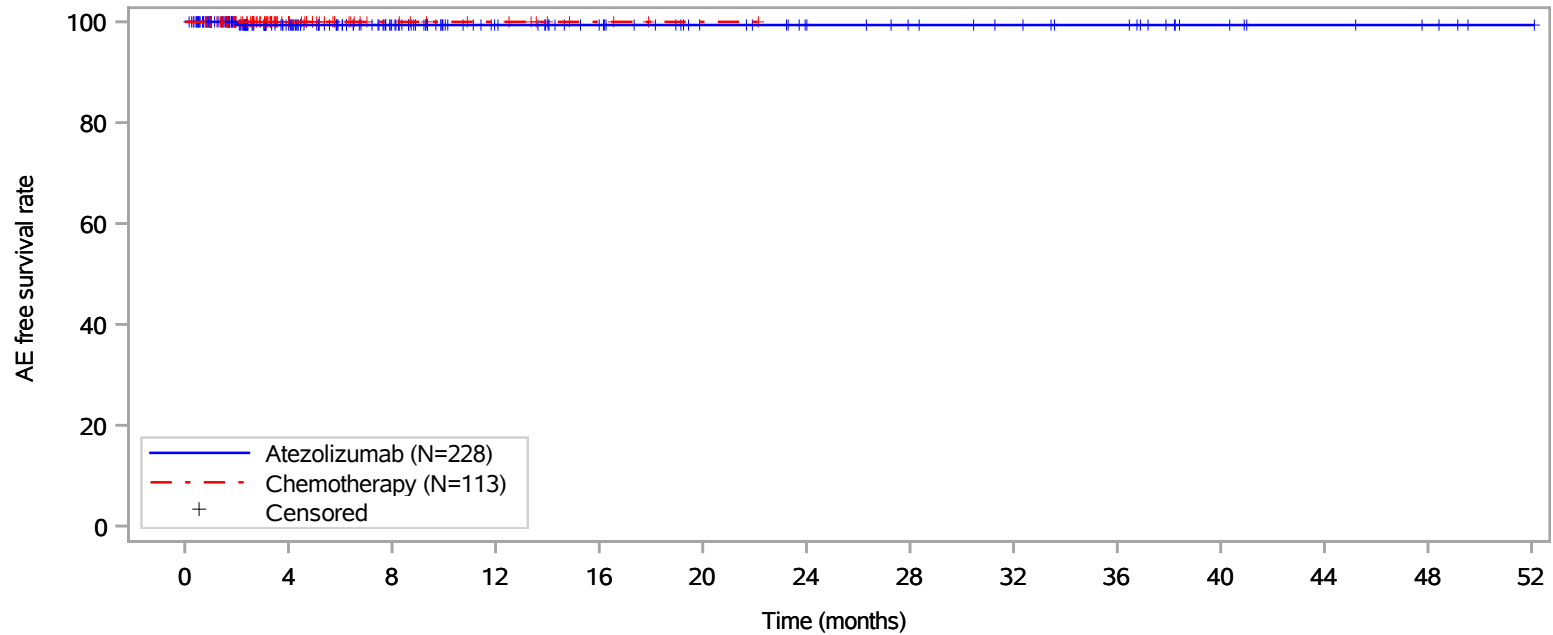
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatitis



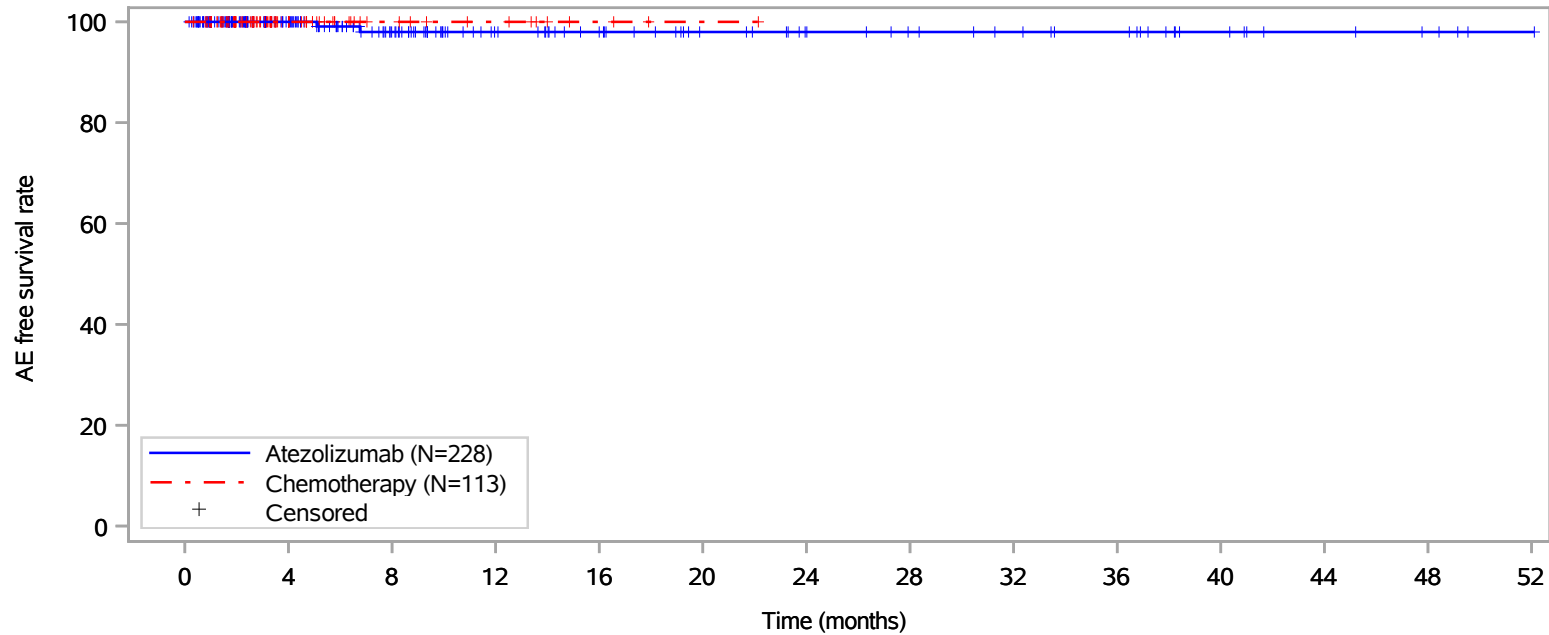
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatotoxicity



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

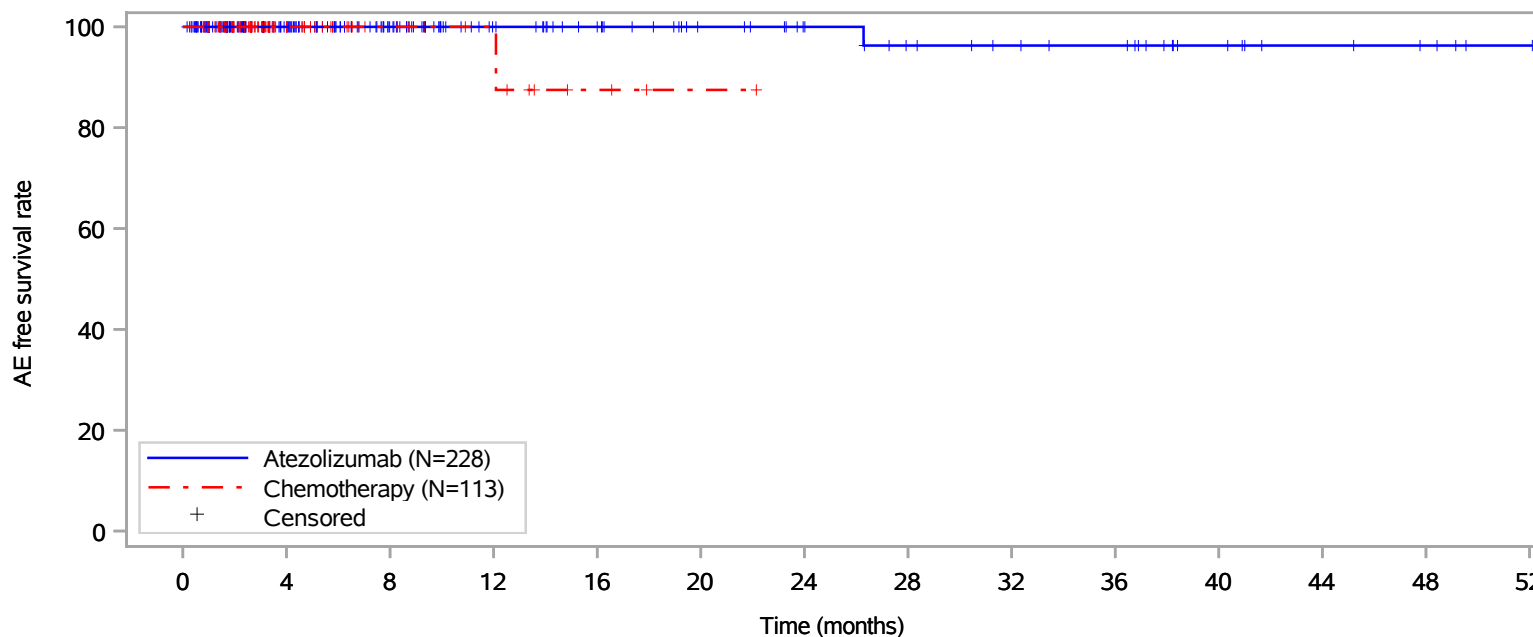
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hyperbilirubinaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

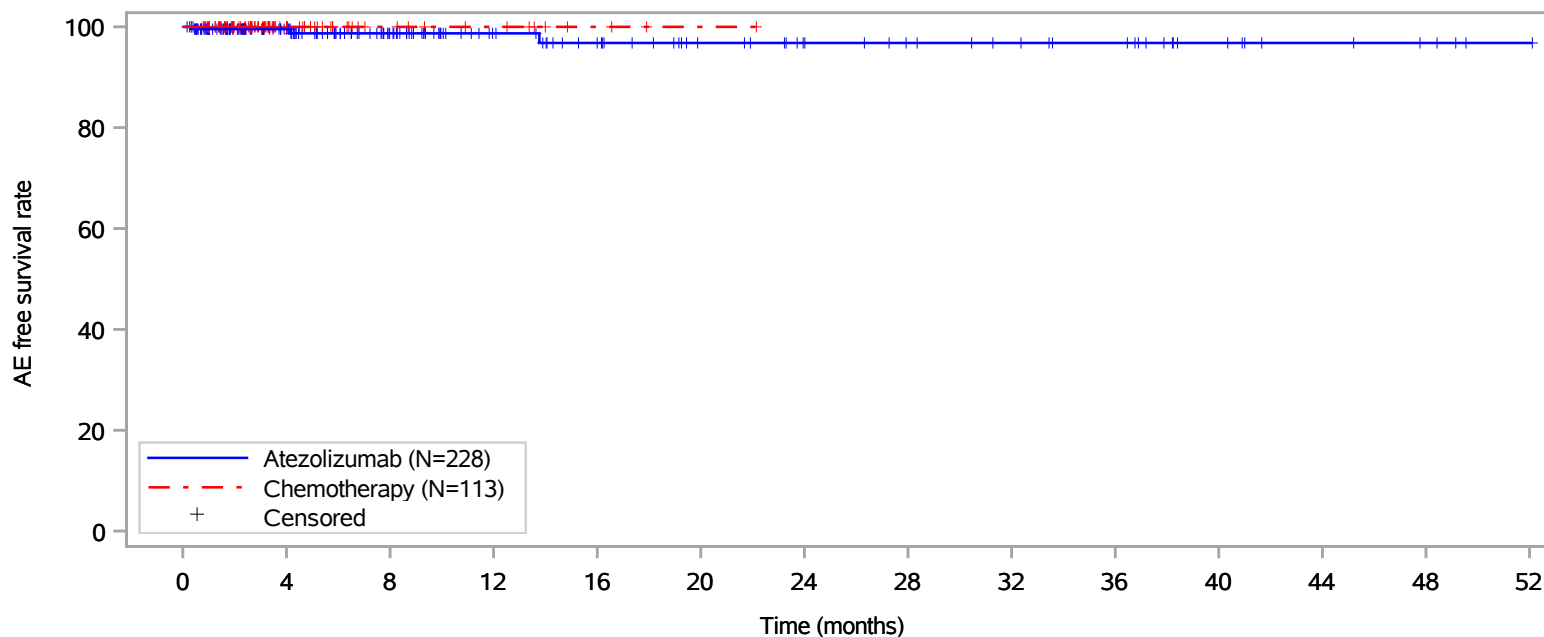
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Immune-mediated hepatitis



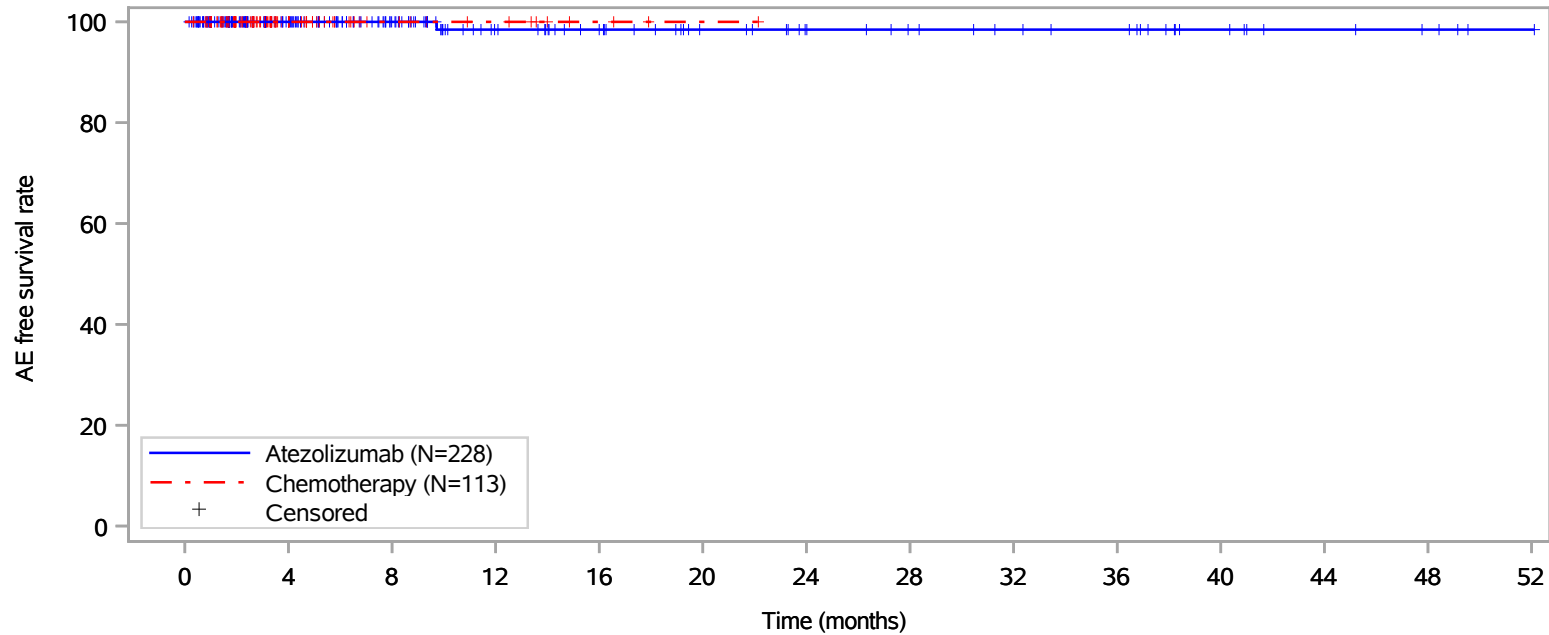
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Jaundice cholestatic



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

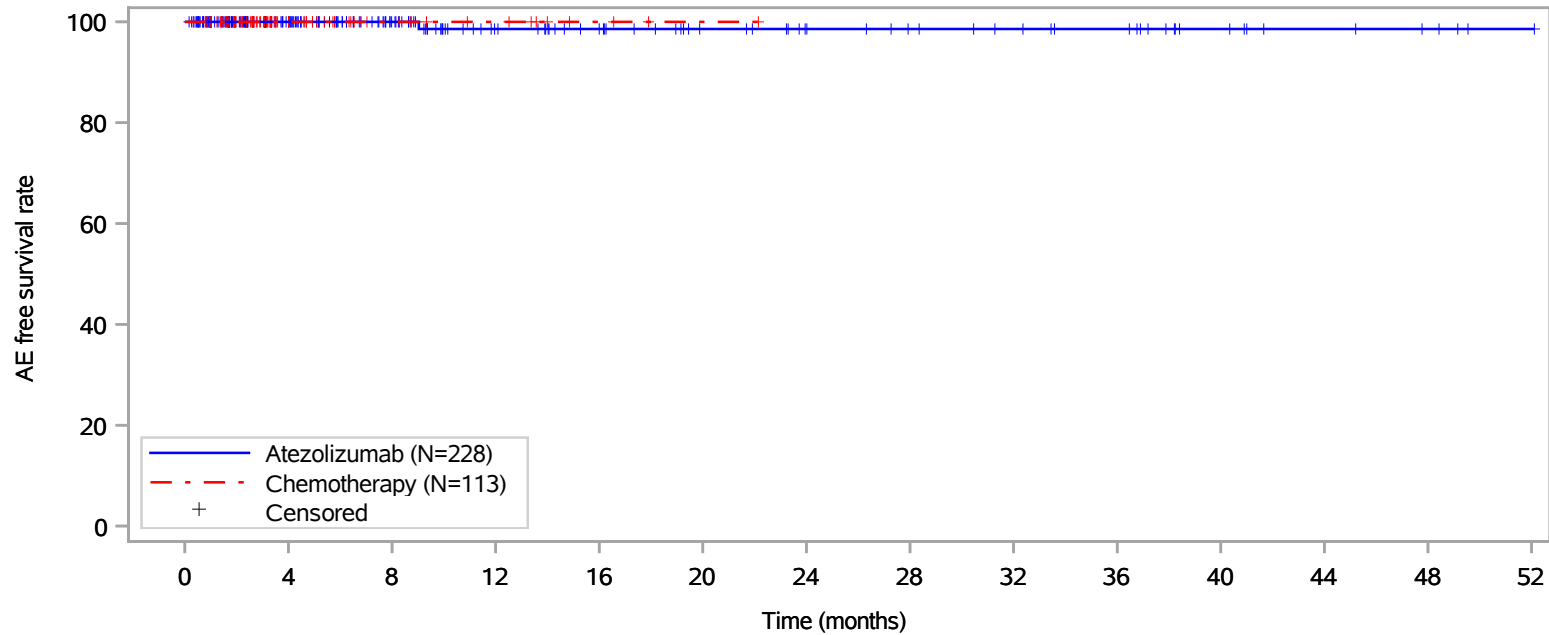
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Liver injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

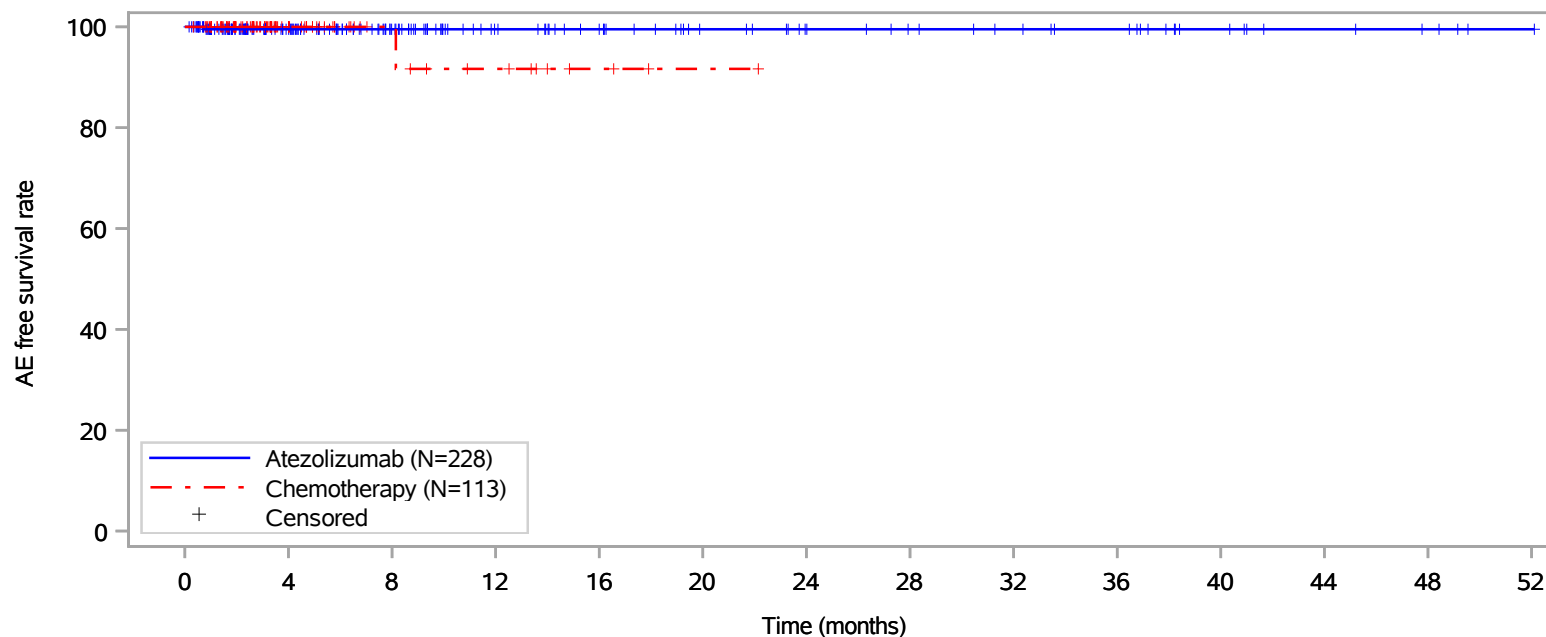
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Immune system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

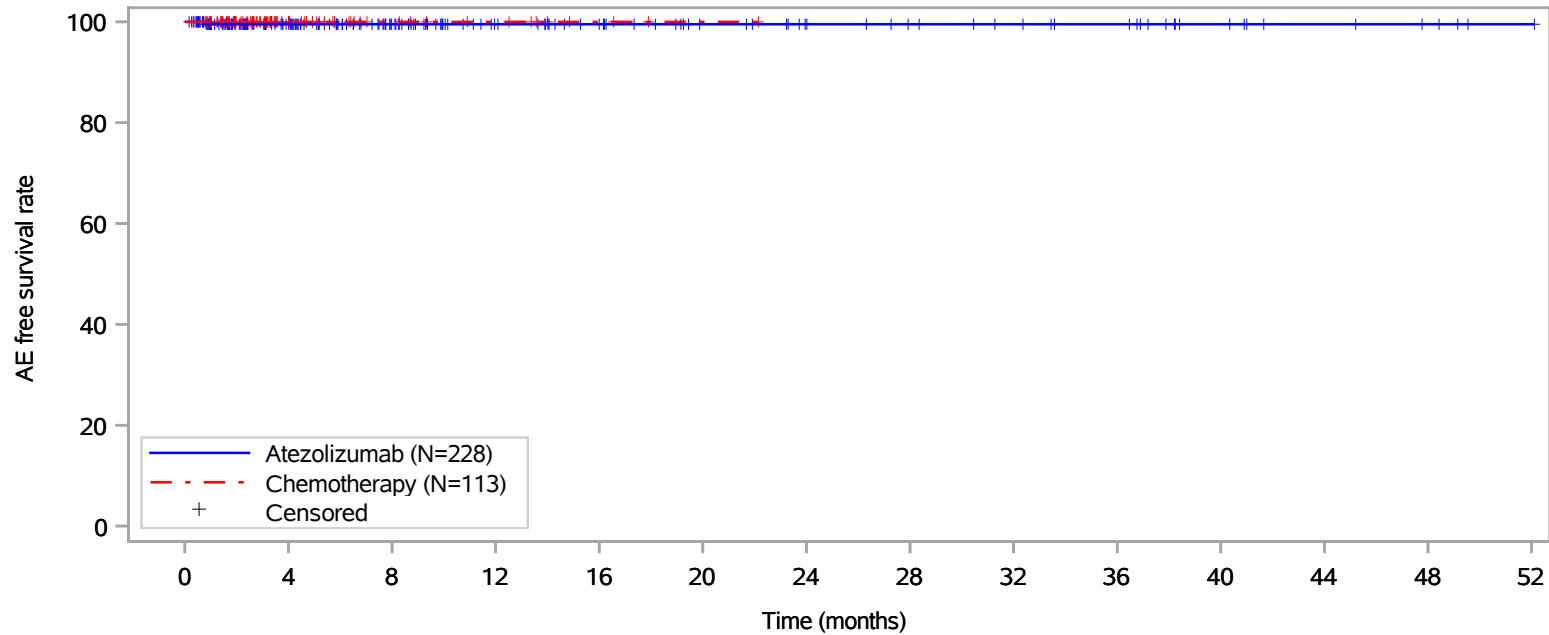
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Immune system disorders, Anaphylactic reaction



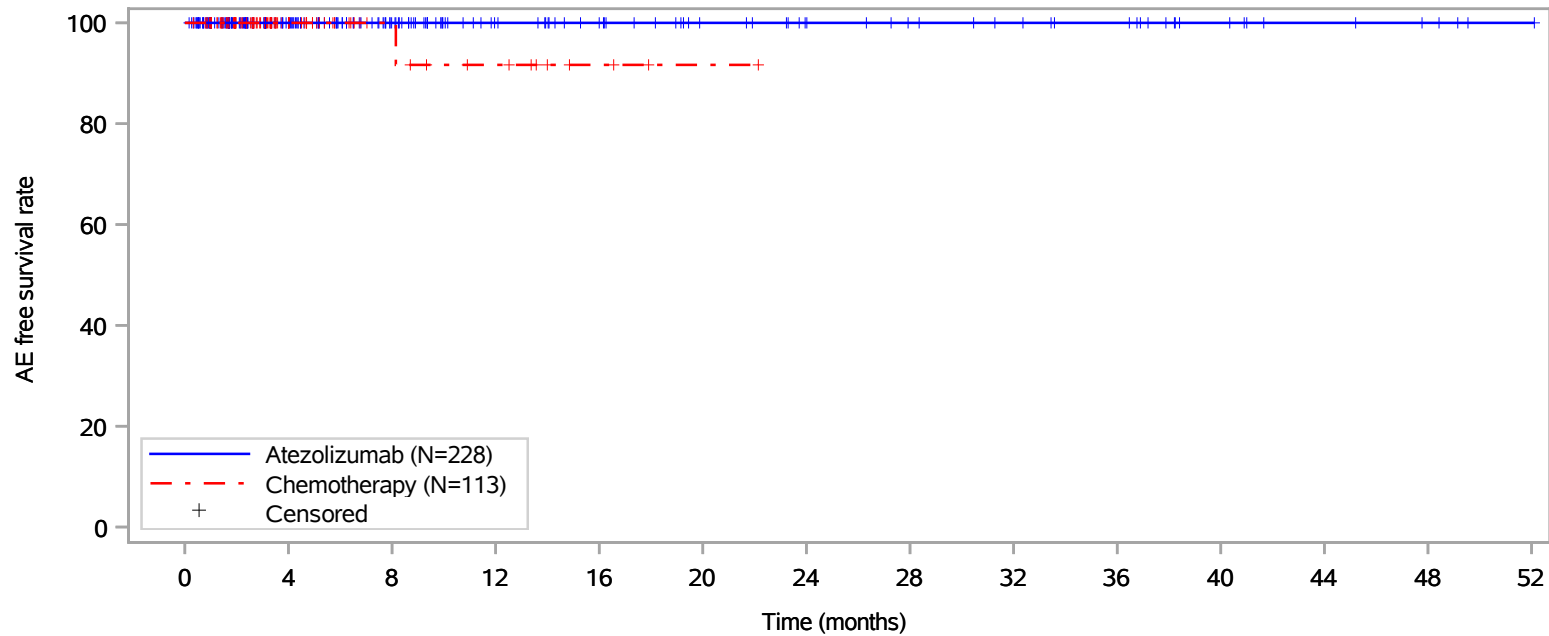
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Immune system disorders, Hypersensitivity



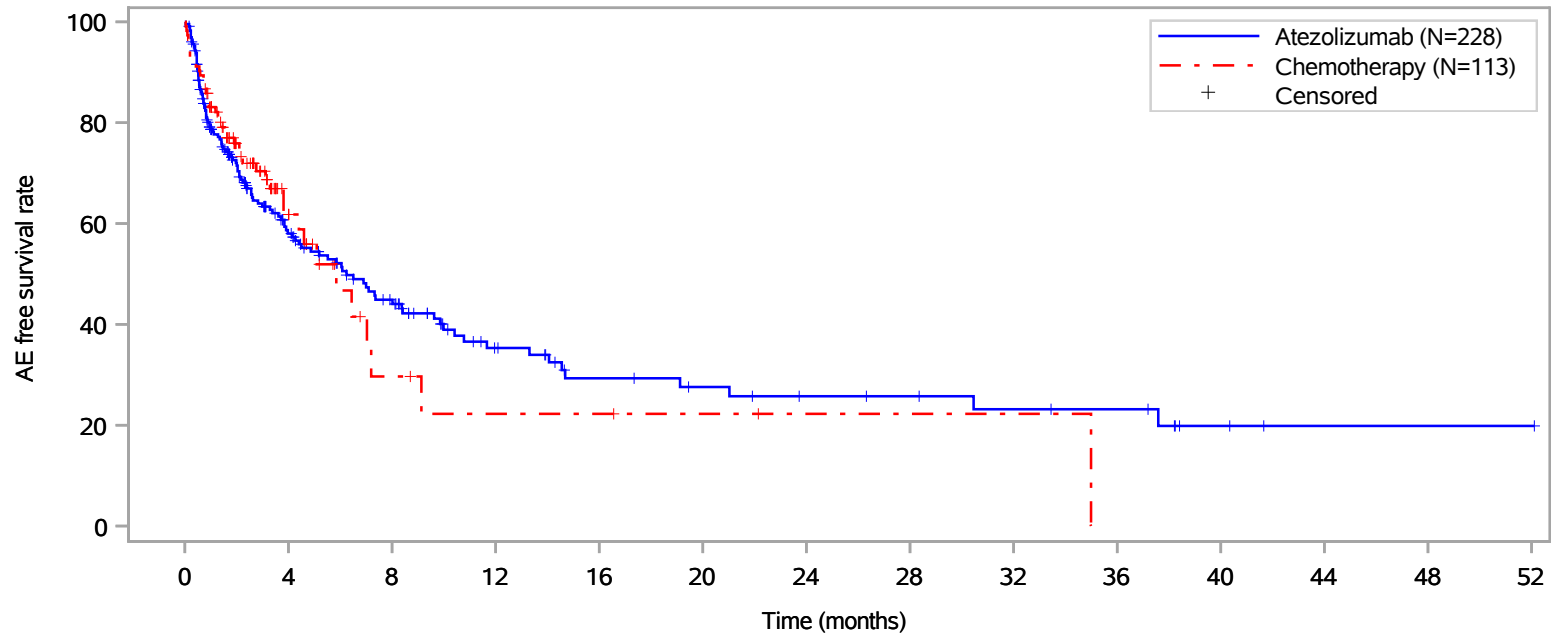
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, All



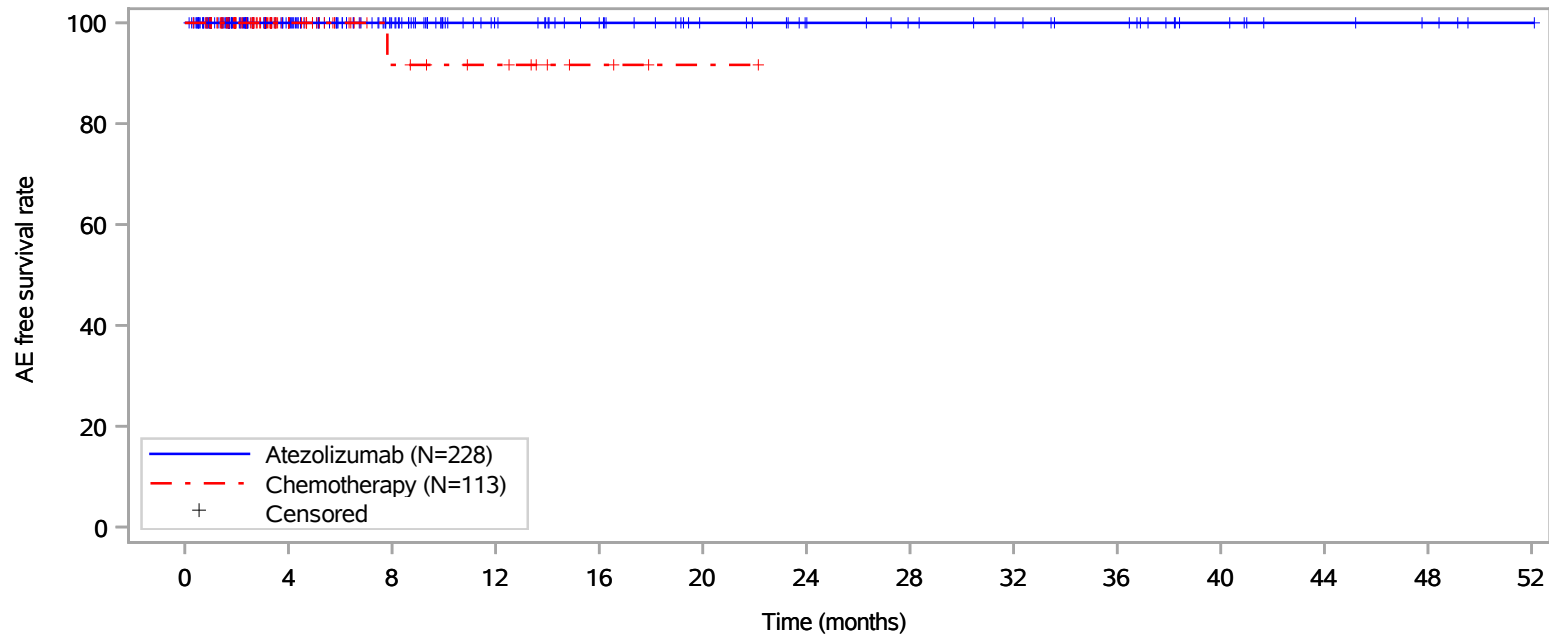
Patients at risk														
Atezolizumab	228	85	53	27	18	15	12	11	9	8	3	1	1	1
Chemotherapy	113	24	5	3	3	2	1	1	1	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	60	75	92	97	99	101	102	103	104	108	110	110	110
Chemotherapy	0	55	67	68	68	69	70	70	70	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Appendicitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

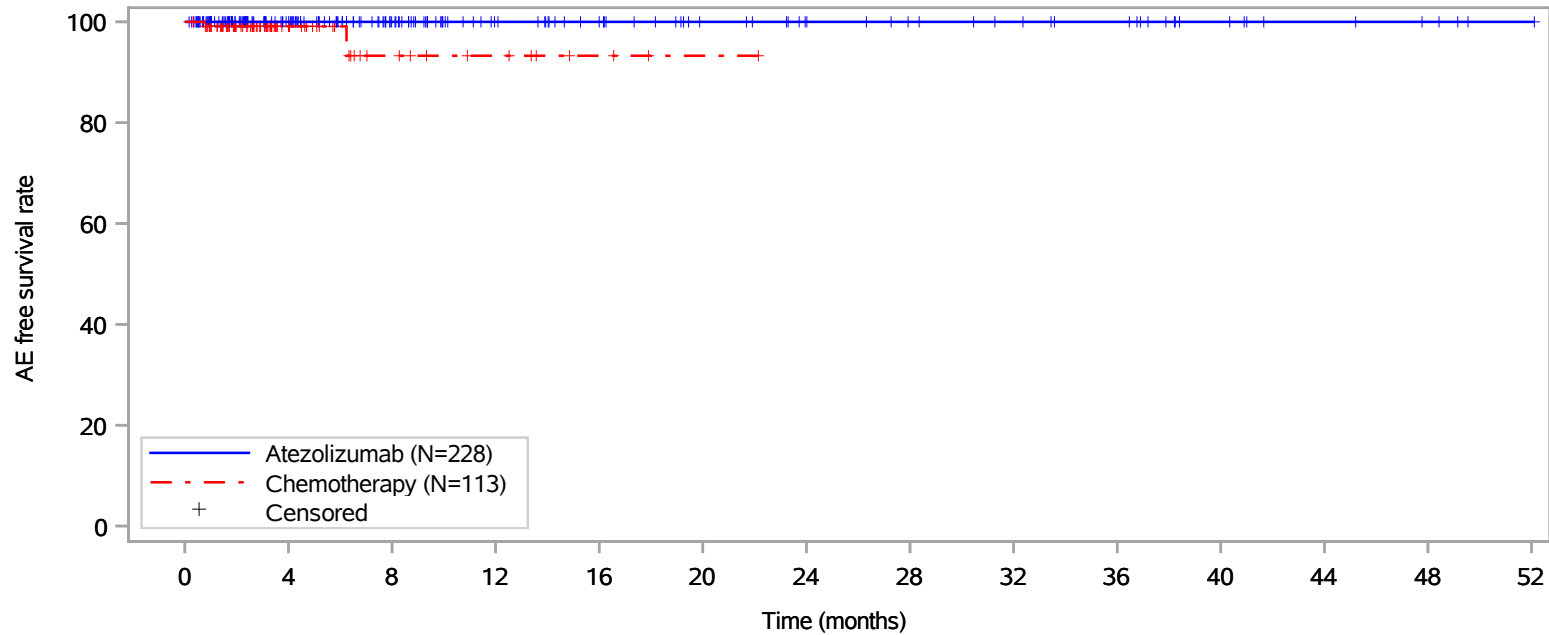
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Asymptomatic bacteriuria



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

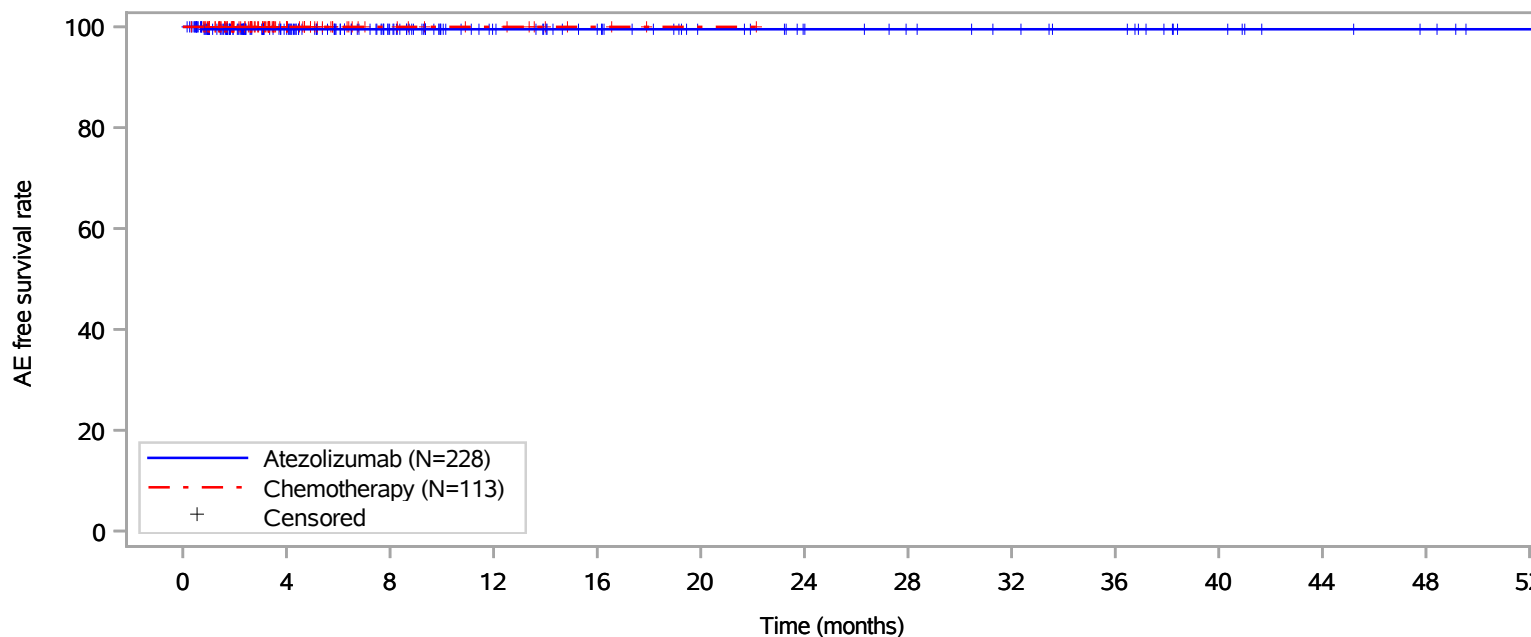
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Bacteriuria



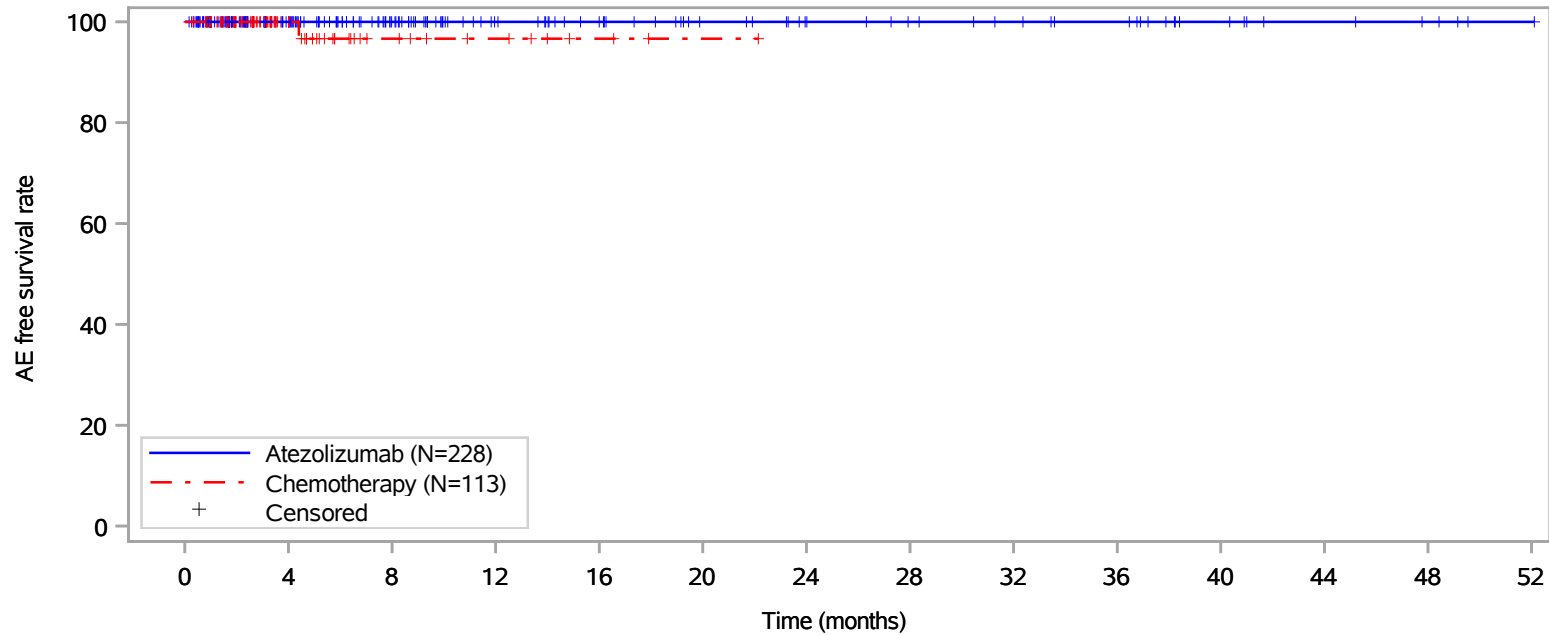
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Body tinea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

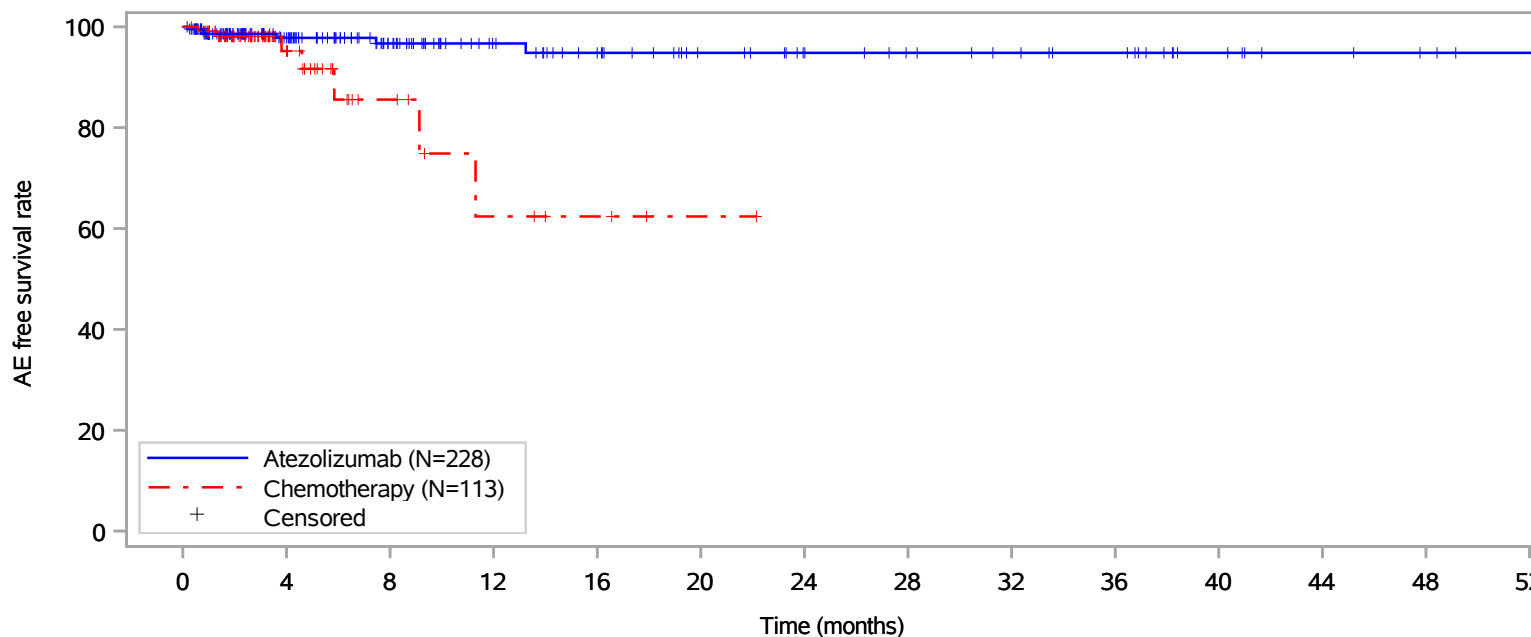
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Bronchitis



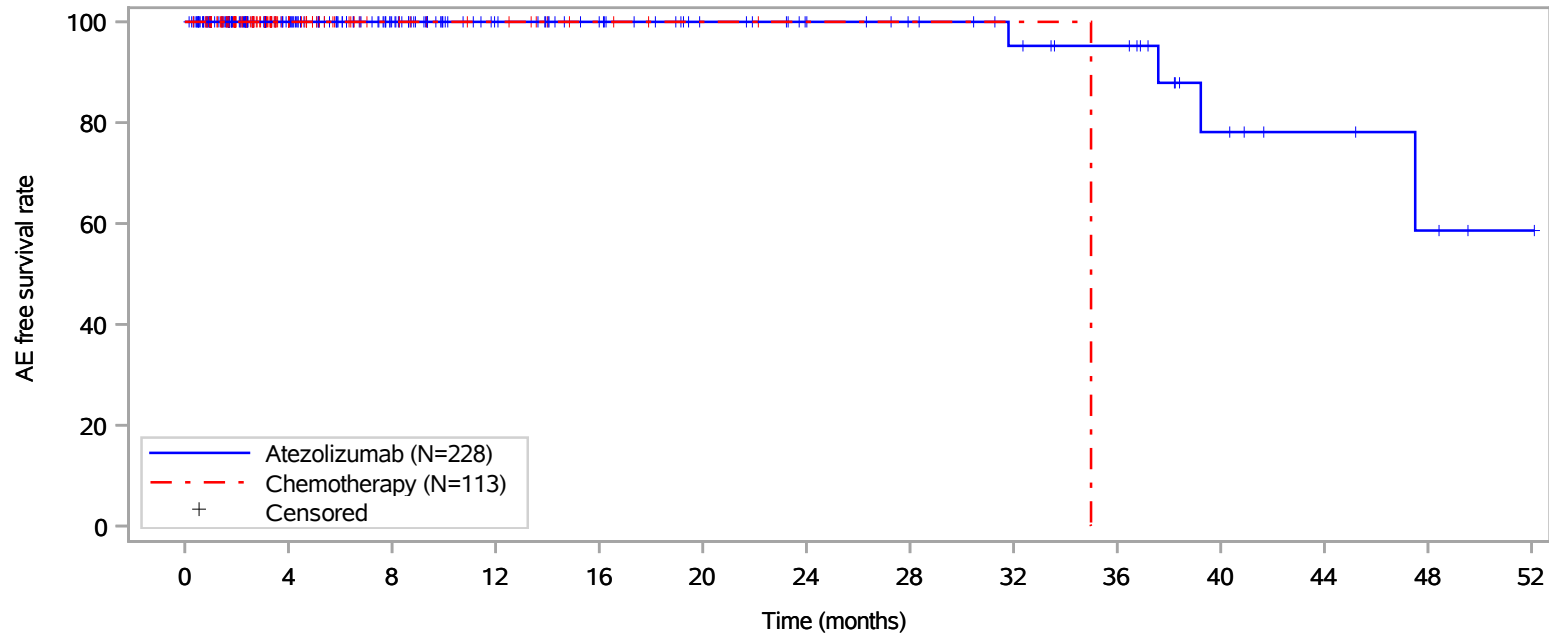
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	53	44	33	27	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	33	10	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	170	179	189	195	199	202	205	213	217	219	221
Chemotherapy	0	77	98	101	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, COVID-19



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	8	5	3	1
Chemotherapy	113	35	13	9	4	2	1	1	1	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	220	221	223
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	112	112	112	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

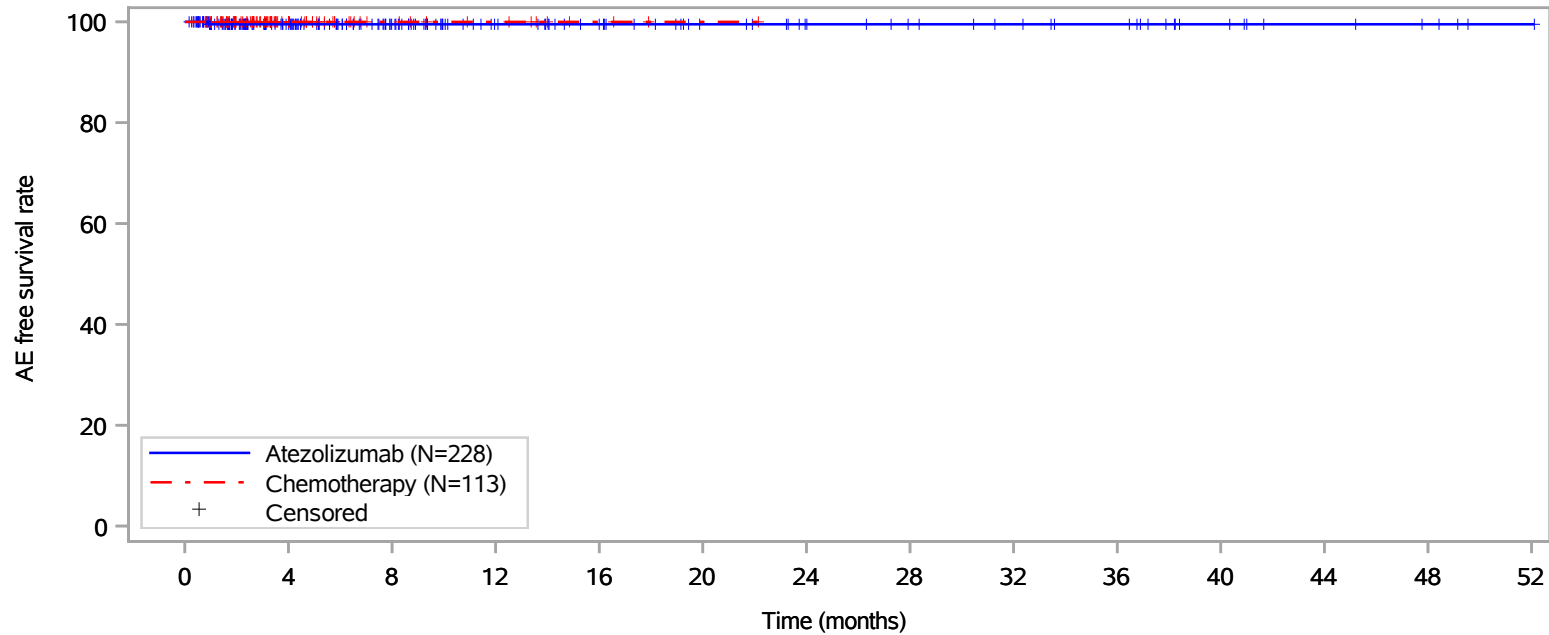
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Campylobacter gastroenteritis



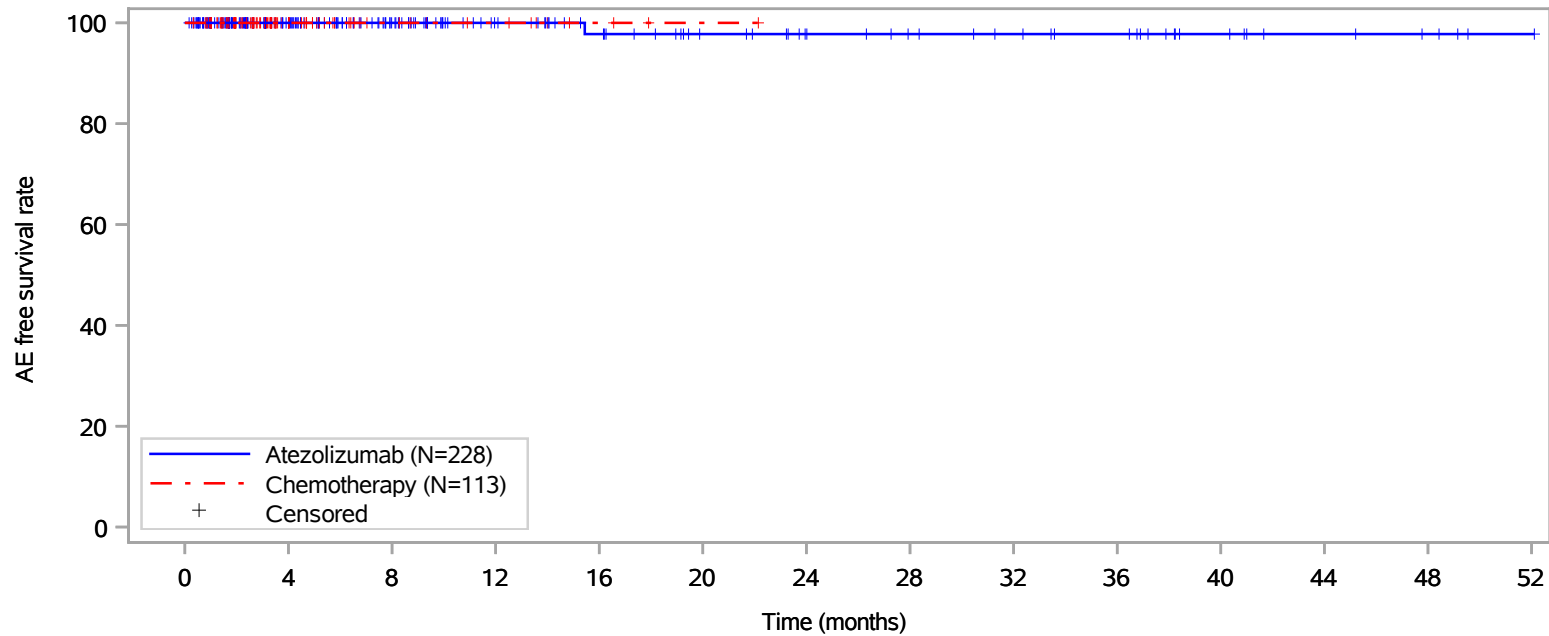
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Candida infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

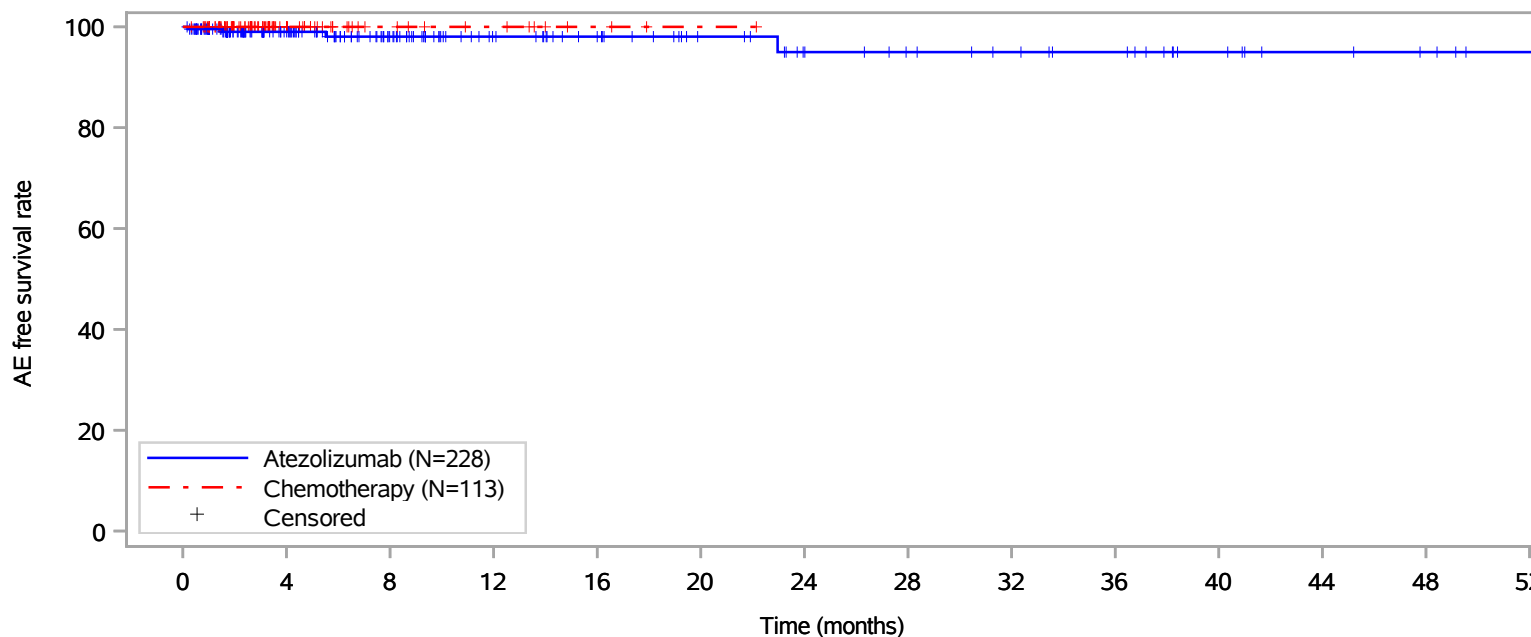
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Cellulitis



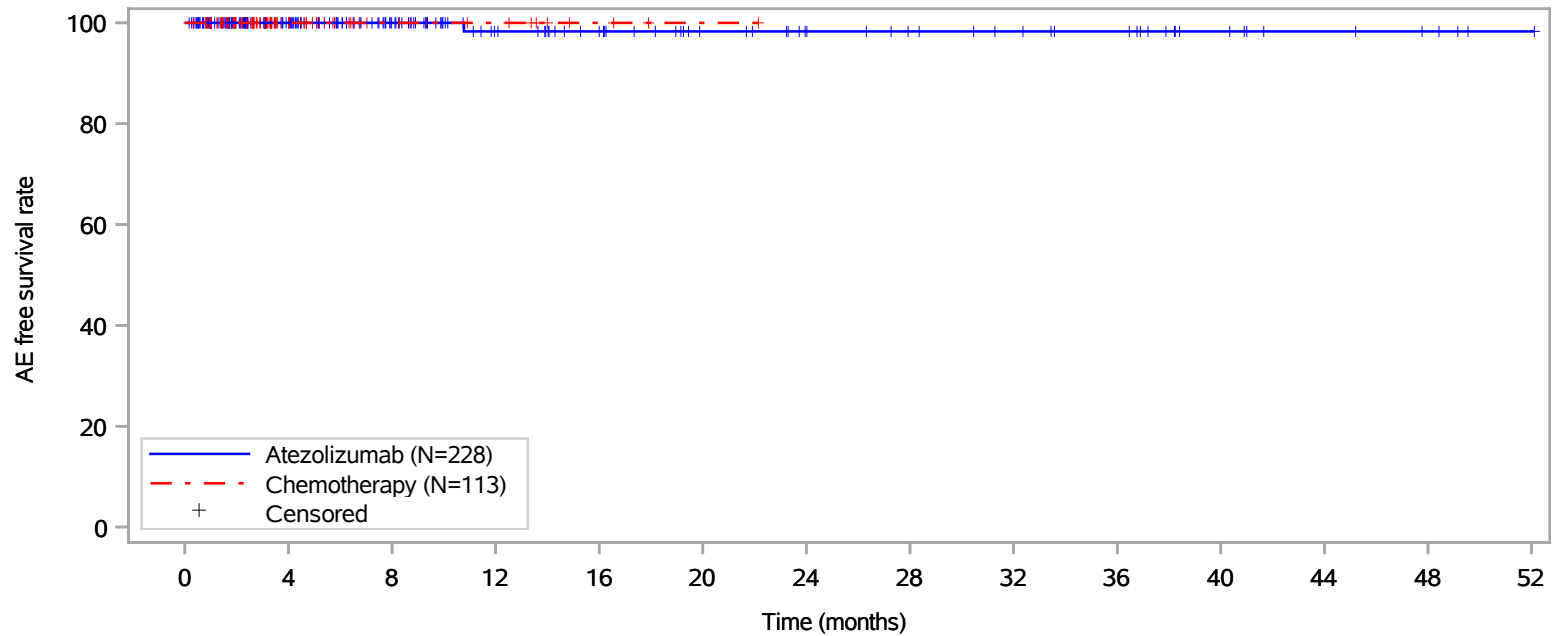
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	171	181	191	197	201	204	207	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Cellulitis of male external genital organ



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

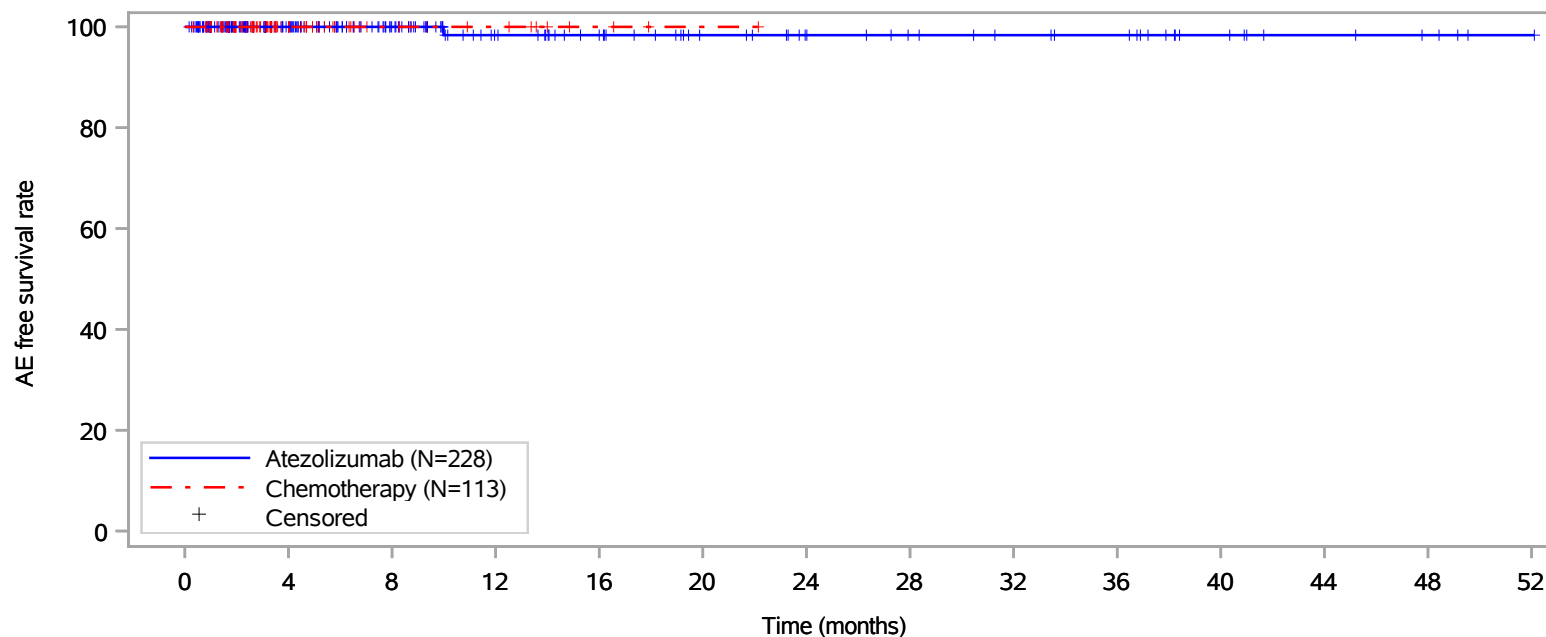
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Chlamydial infection



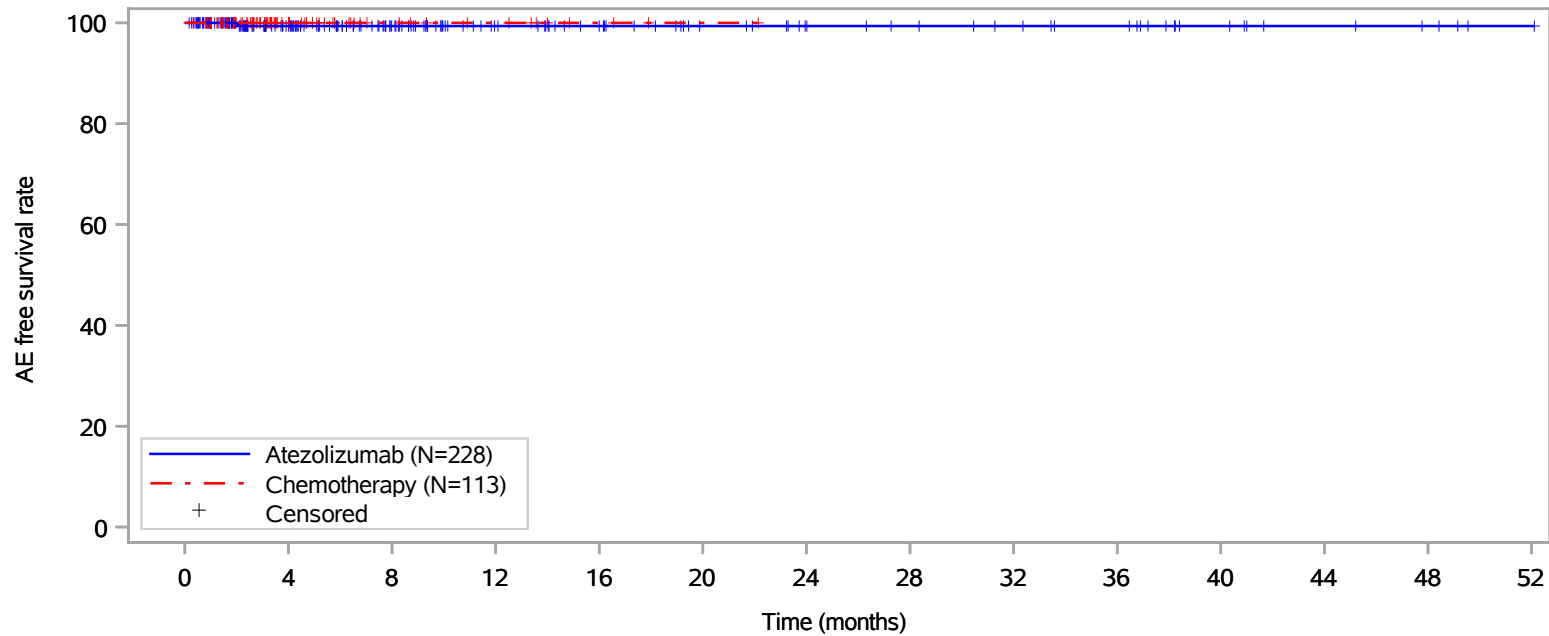
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Conjunctivitis



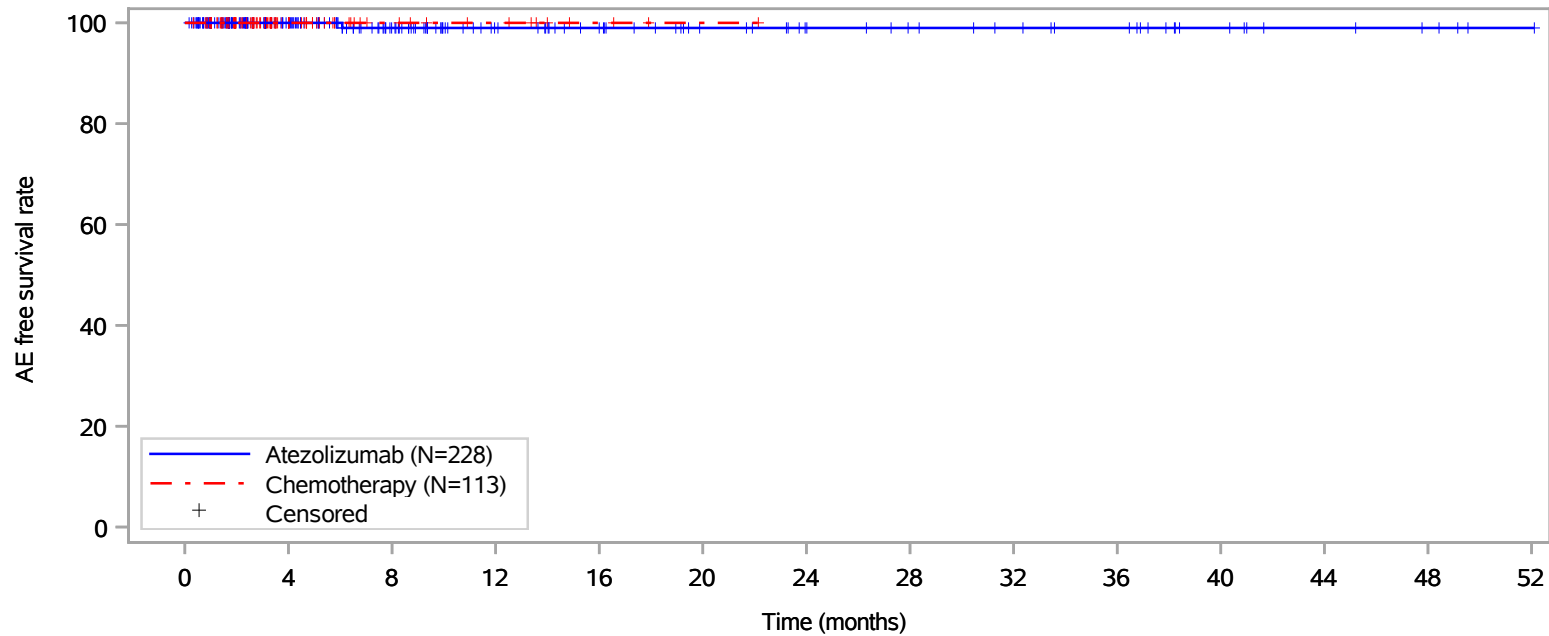
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Cystitis



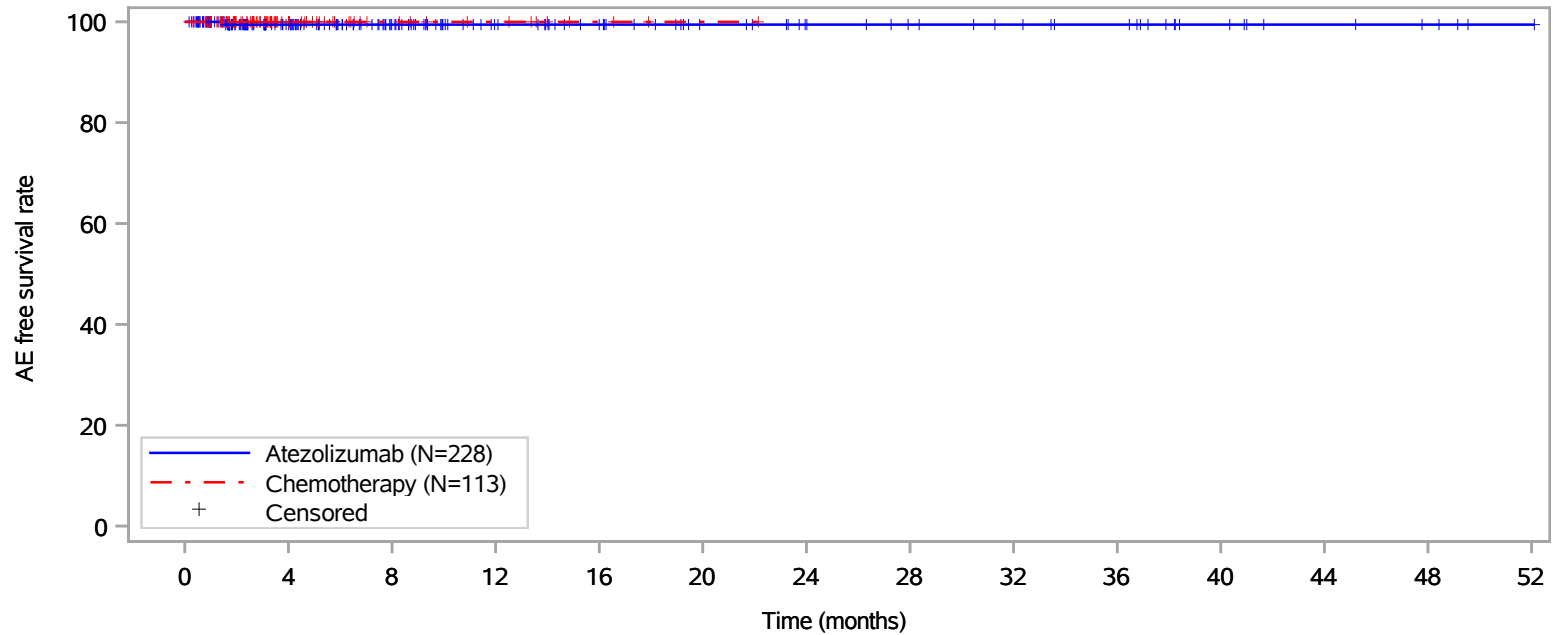
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Diarrhoea infectious



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

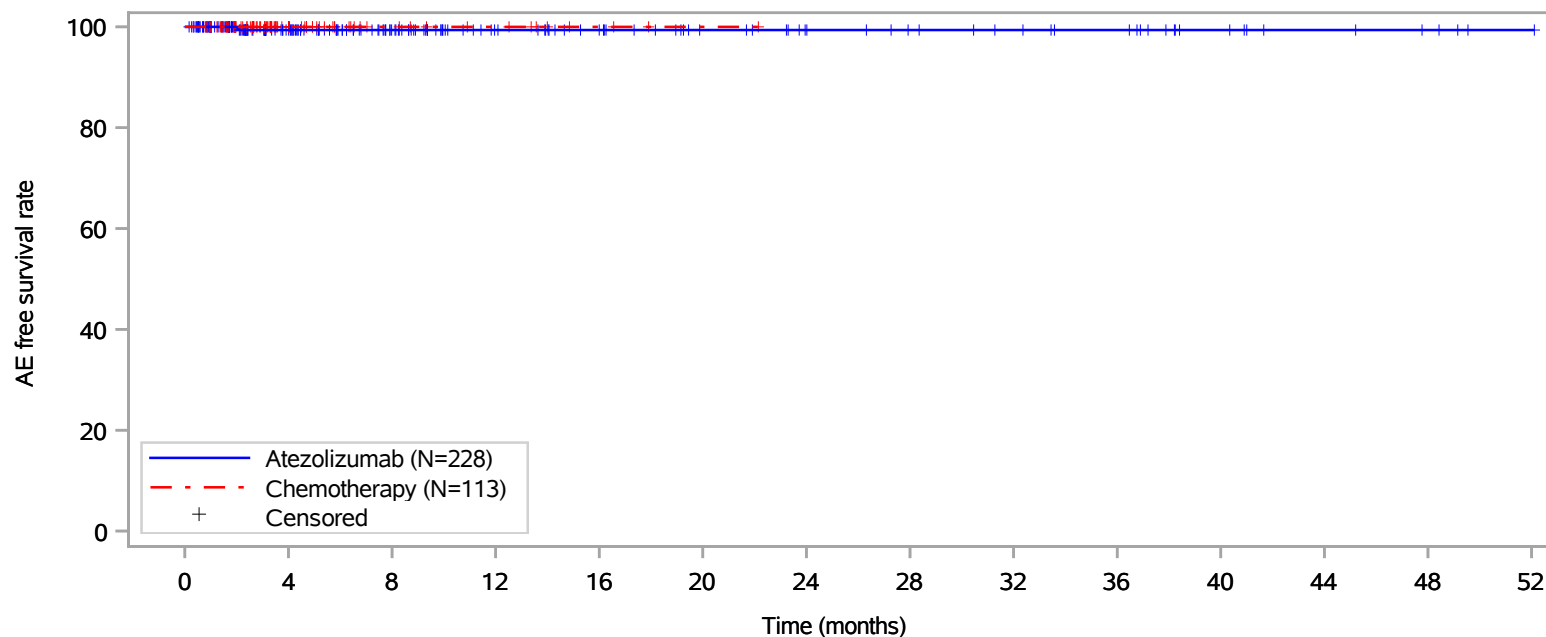
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Enterocolitis bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

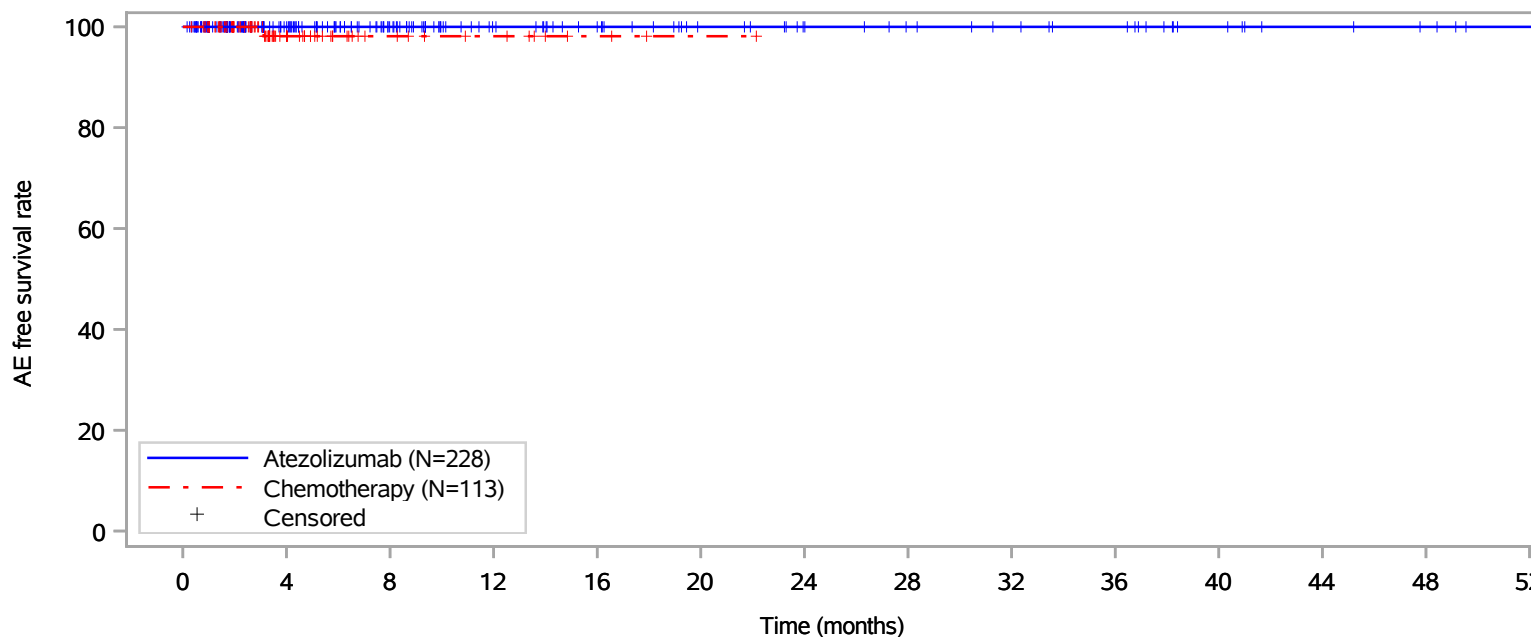
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Erysipelas



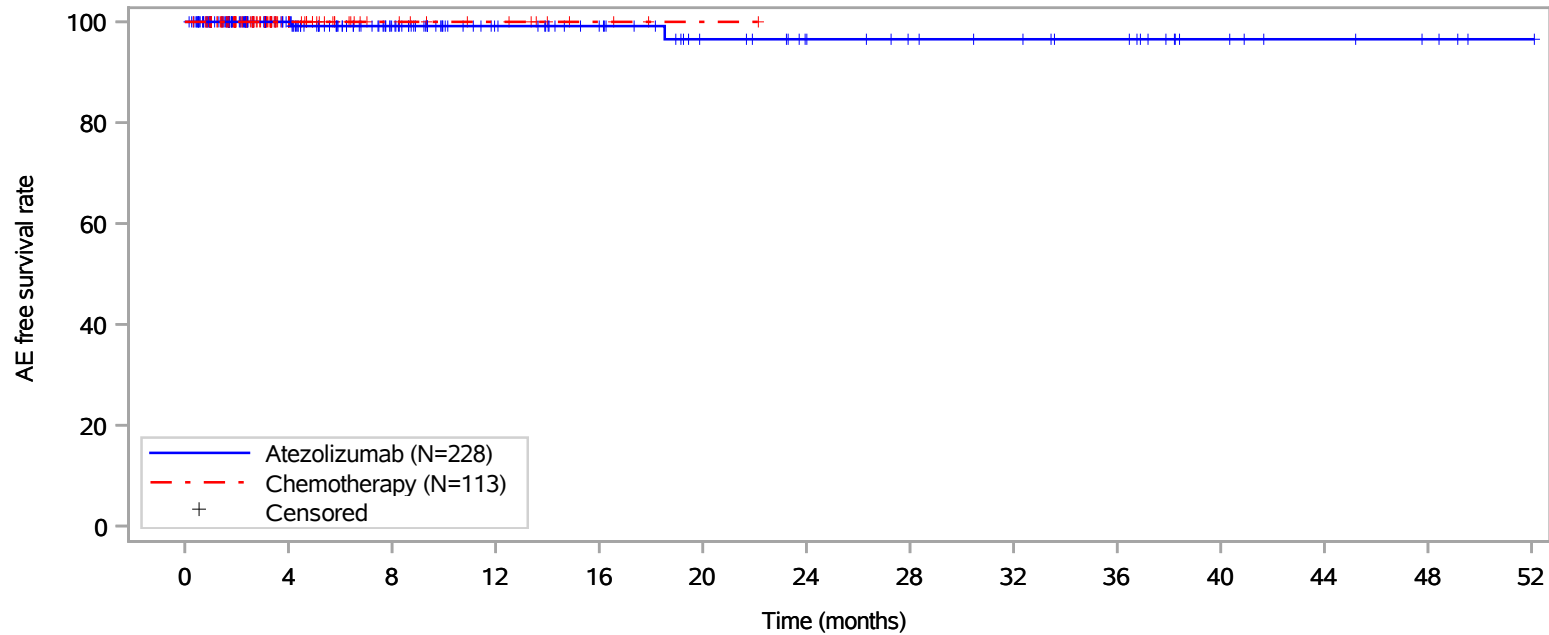
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Folliculitis



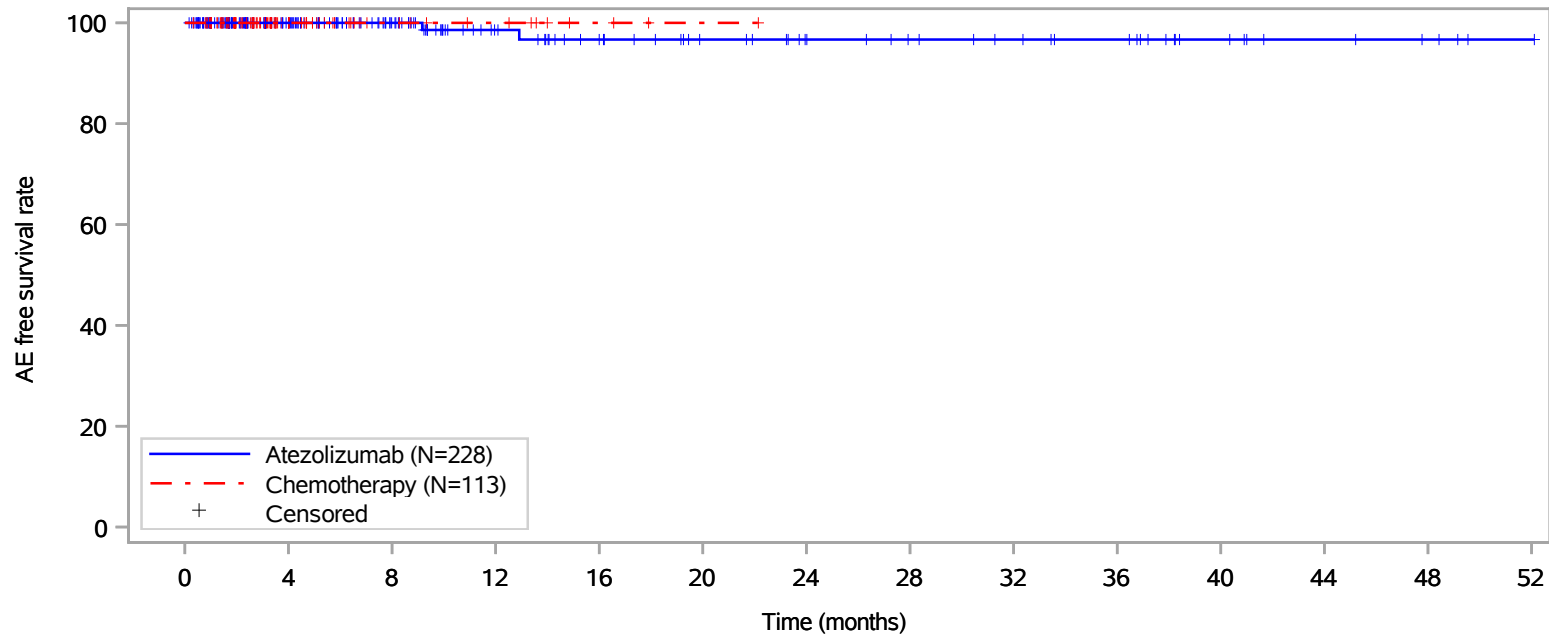
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	32	26	22	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Gastric infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	43	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

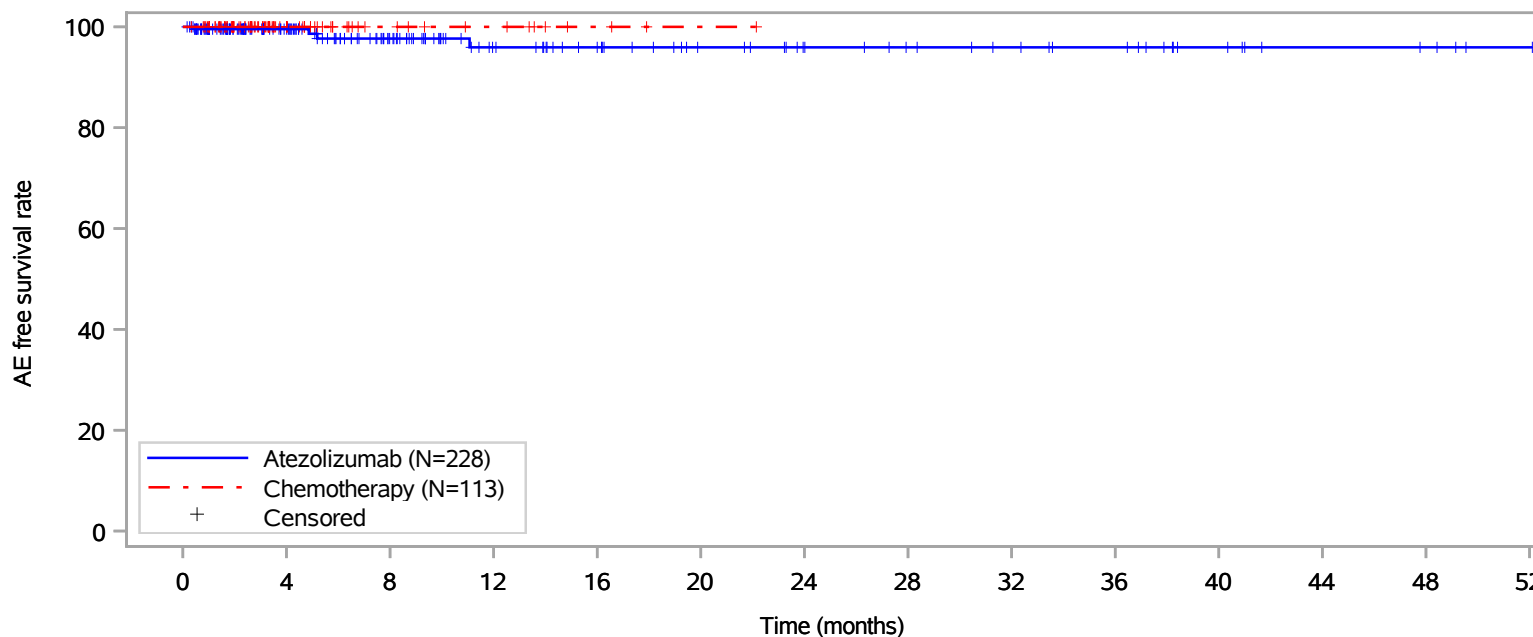
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Gastroenteritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	51	42	32	26	22	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	192	198	202	205	208	215	219	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

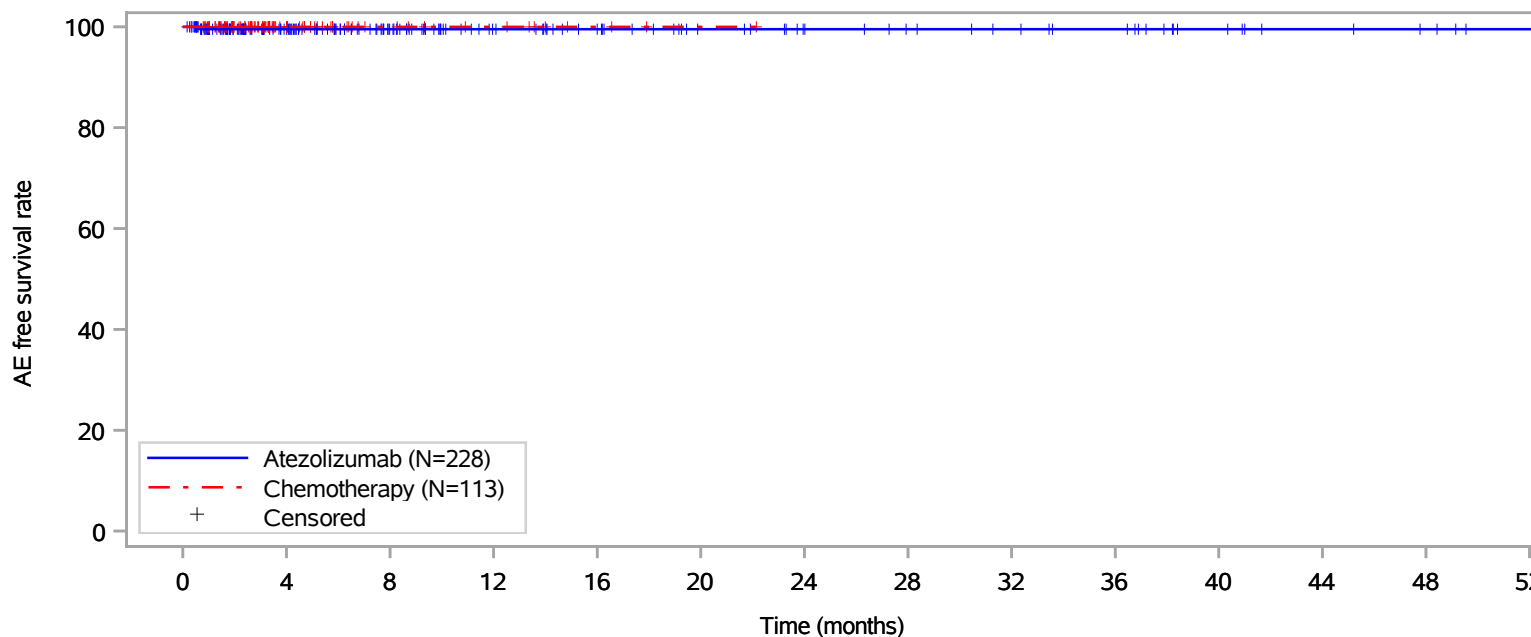
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Gingivitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

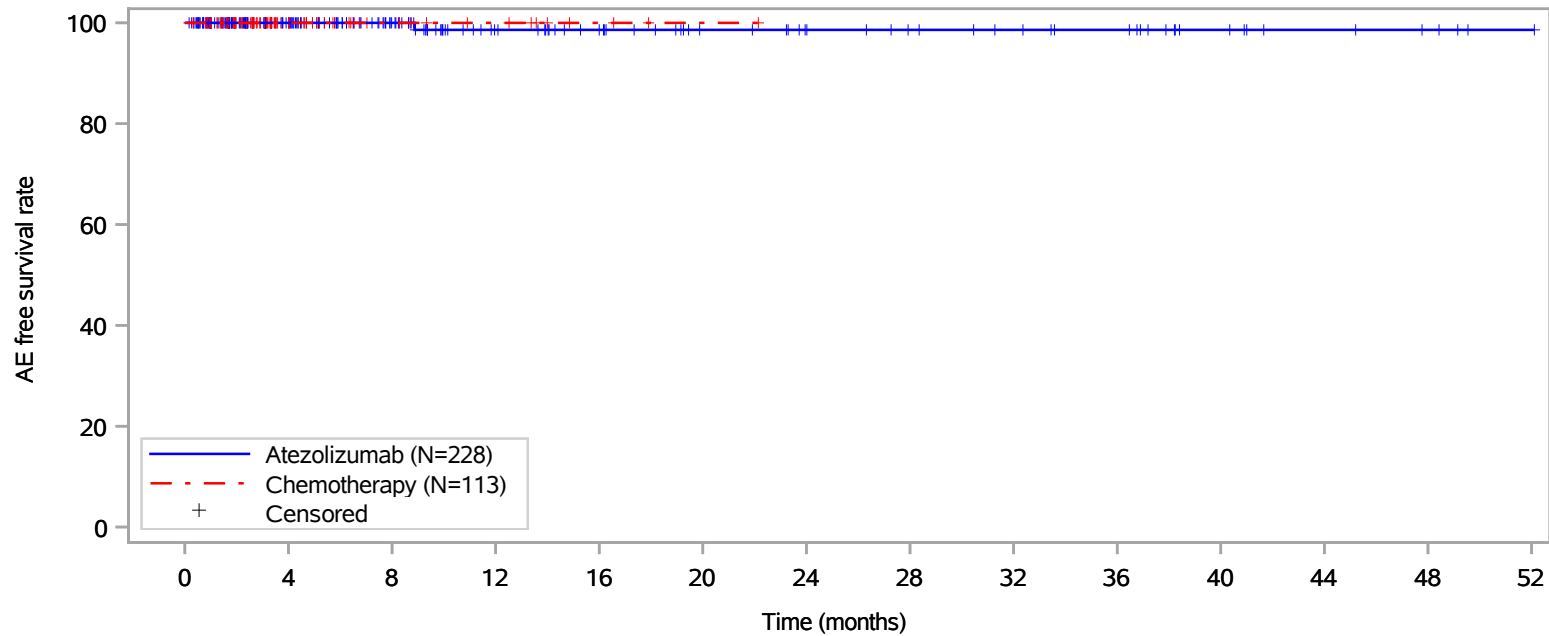
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Herpes virus infection



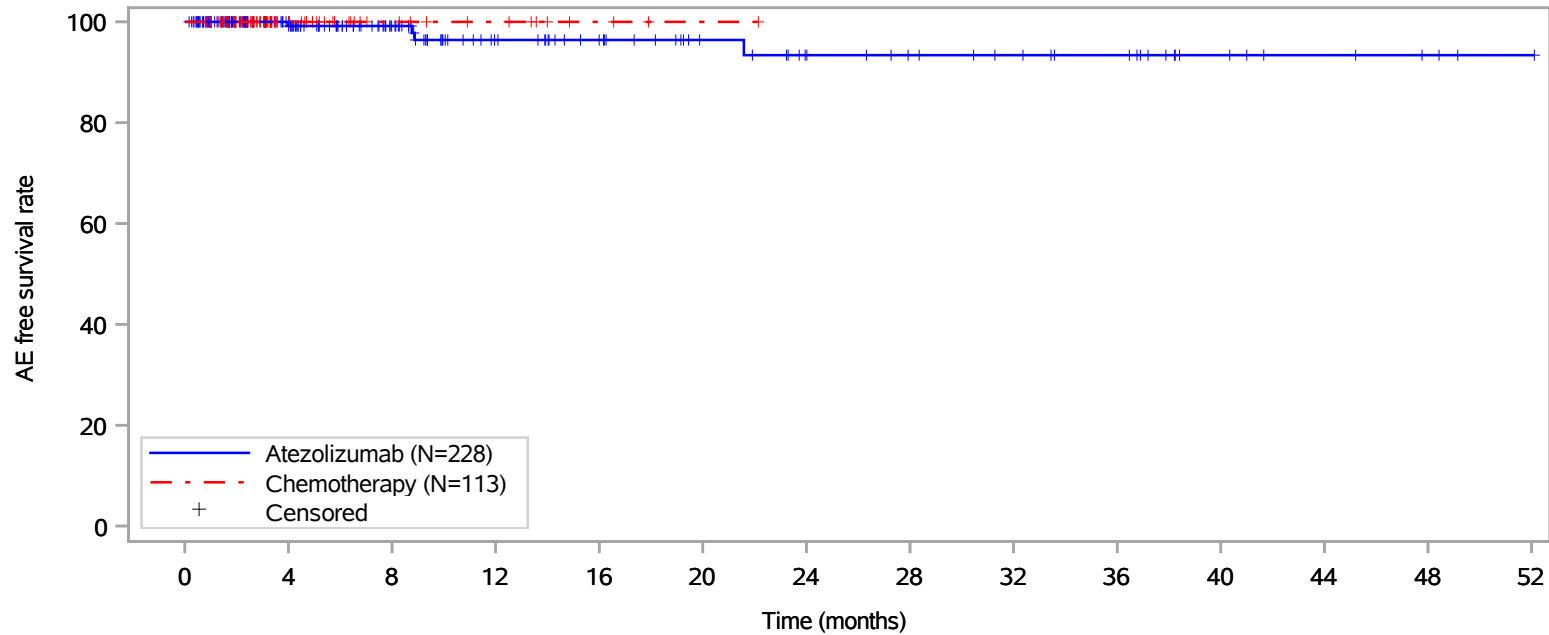
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Herpes zoster



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	32	26	22	19	16	8	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	198	202	205	208	216	219	221	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

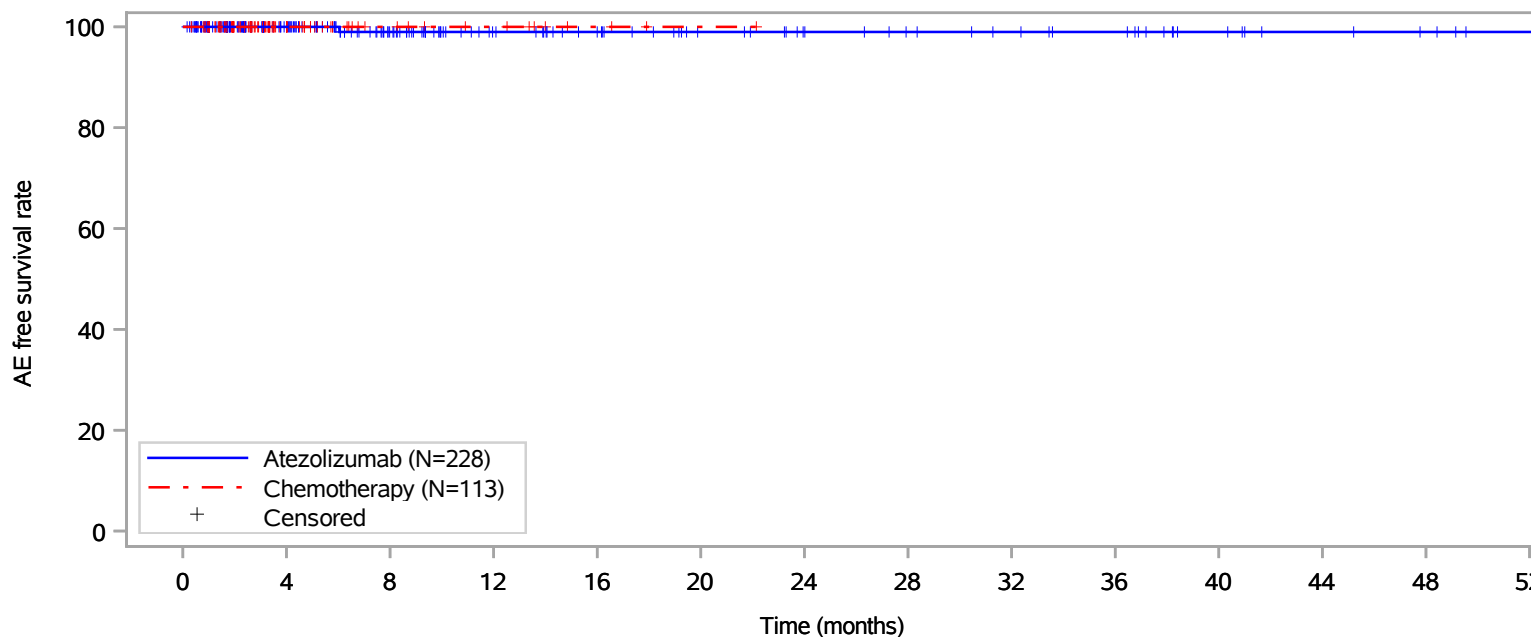
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infectious pleural effusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

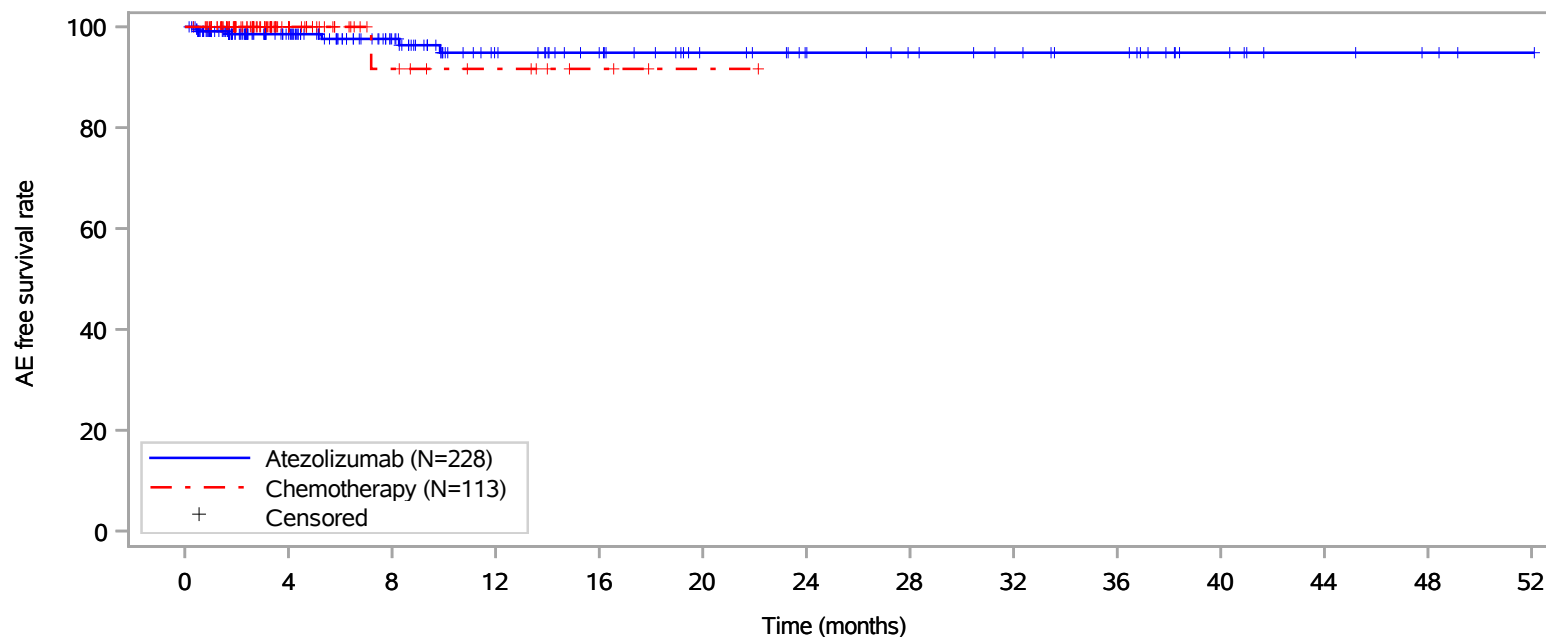
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	143	169	179	189	195	199	202	205	213	217	219	221
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

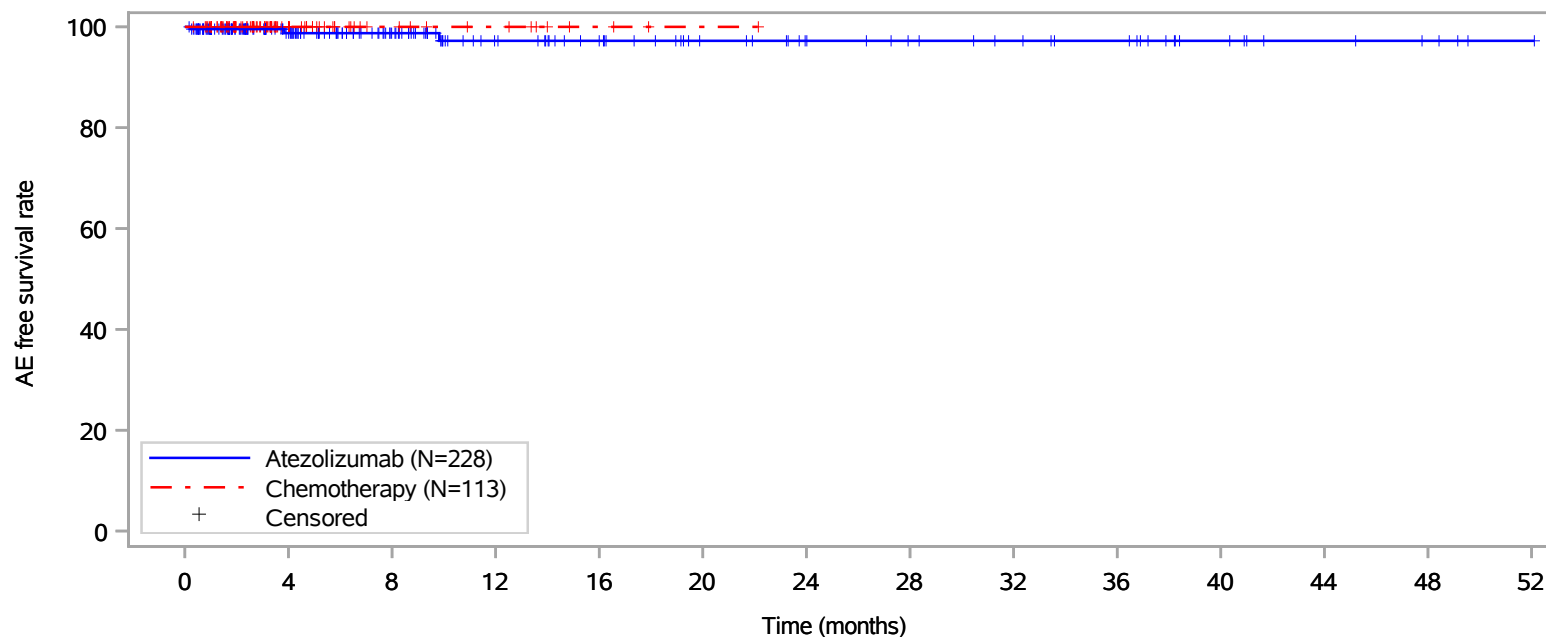
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Influenza



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

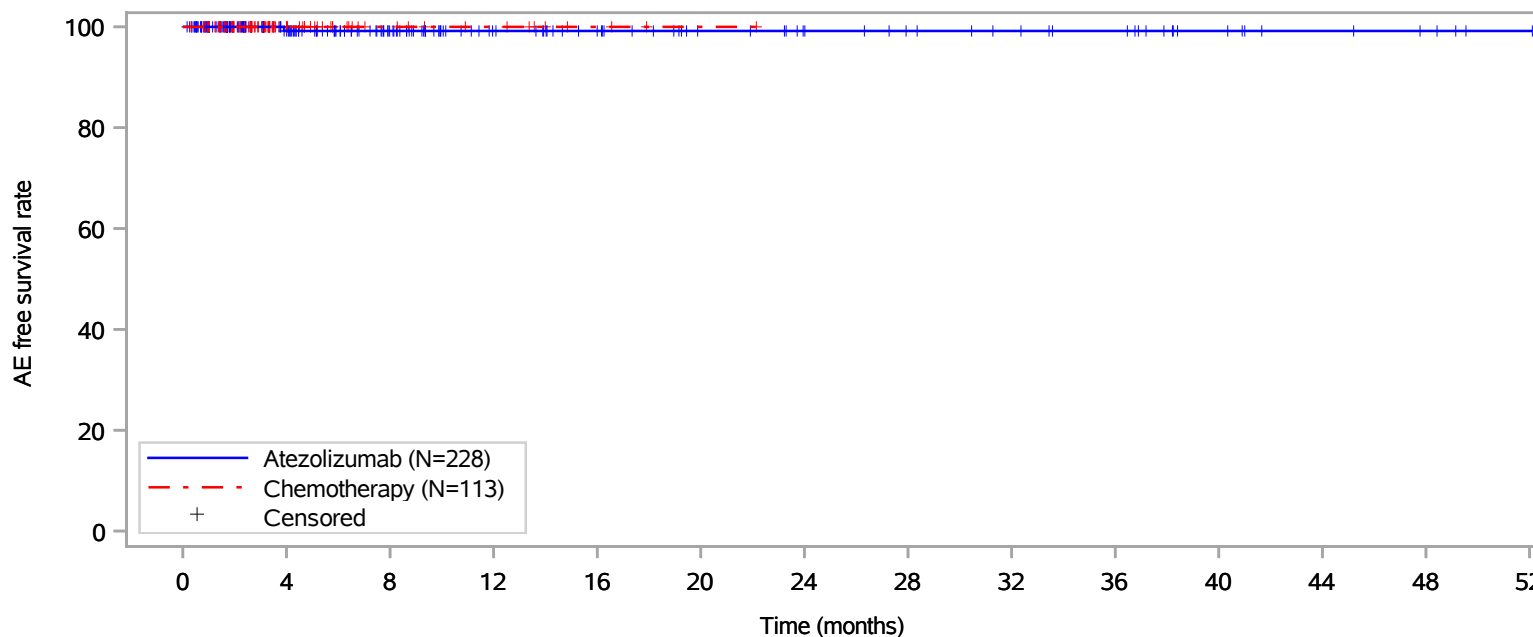
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Localised infection



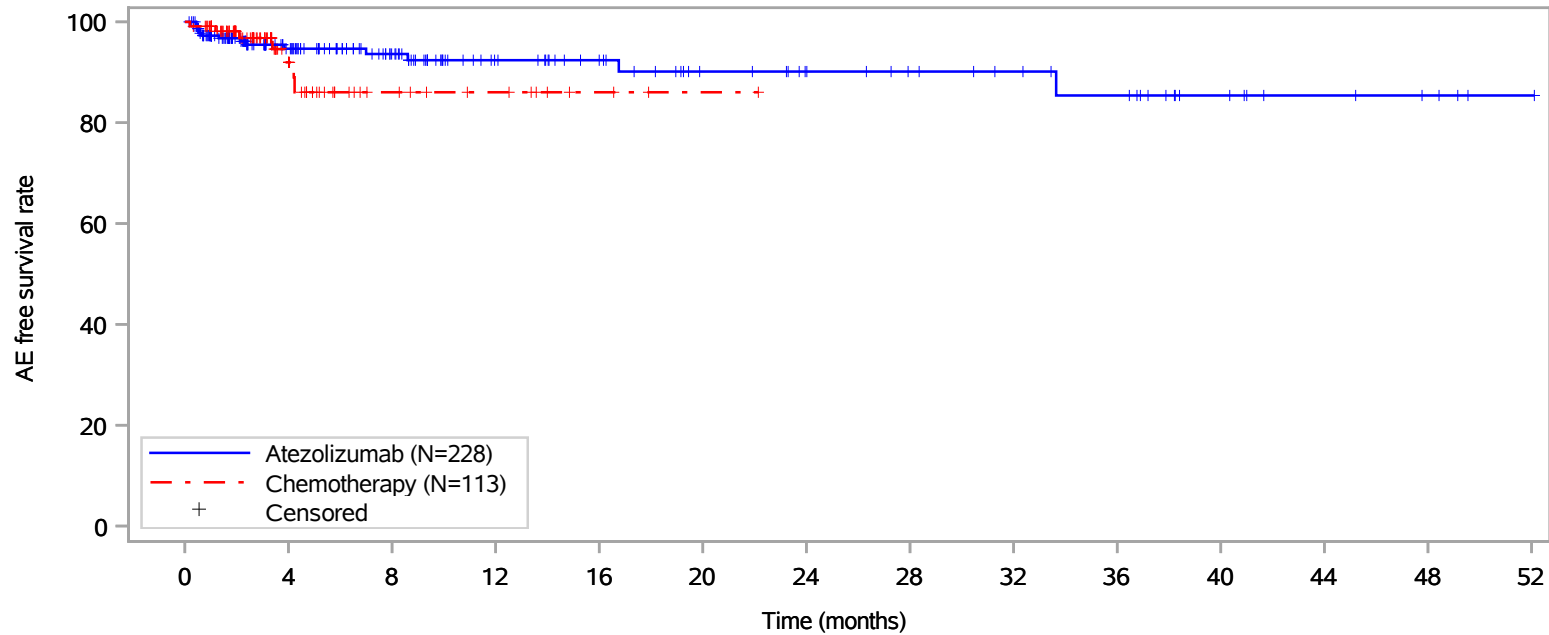
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Lower respiratory tract infection



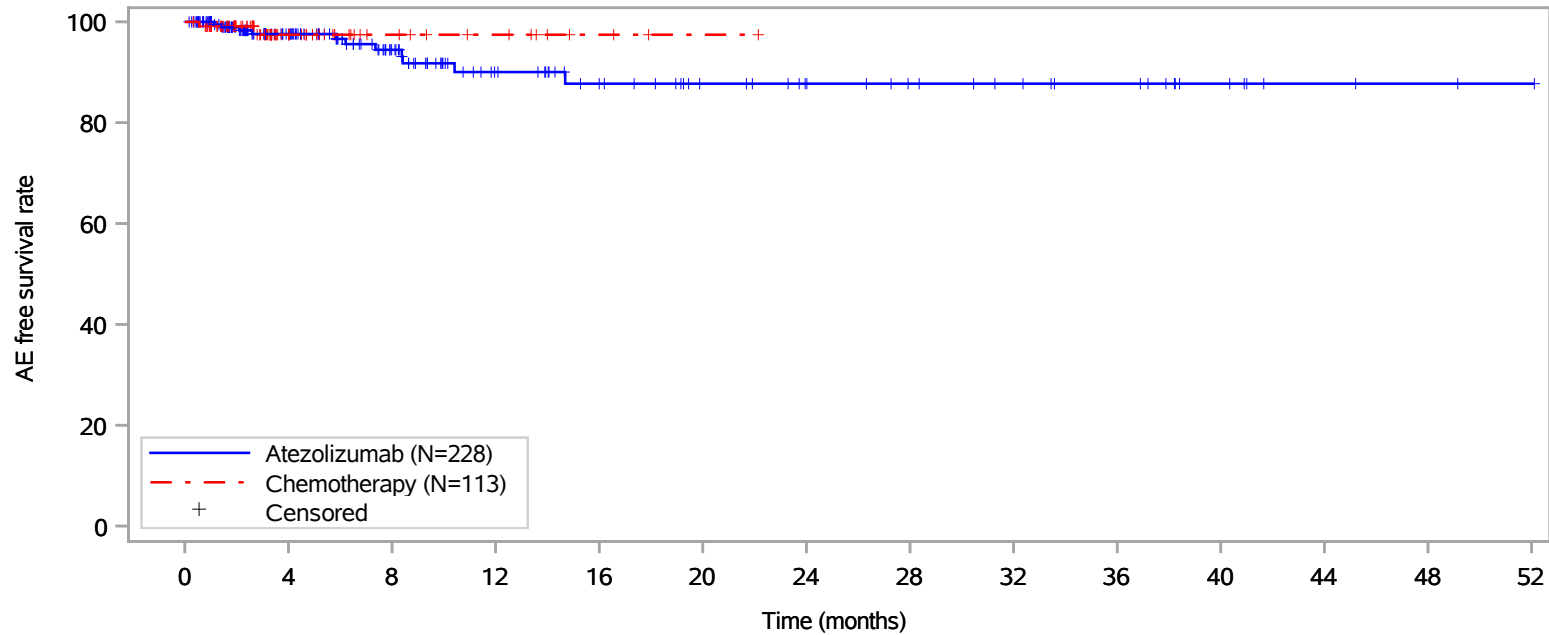
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	99	136	163	173	182	187	191	194	196	204	208	210	213
Chemotherapy	0	73	94	98	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Nasopharyngitis



Patients at risk															
Atezolizumab	228	118	75	47	37	28	23	19	16	13	7	3	2	1	
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	146	171	181	189	194	198	201	204	210	214	215	216	
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

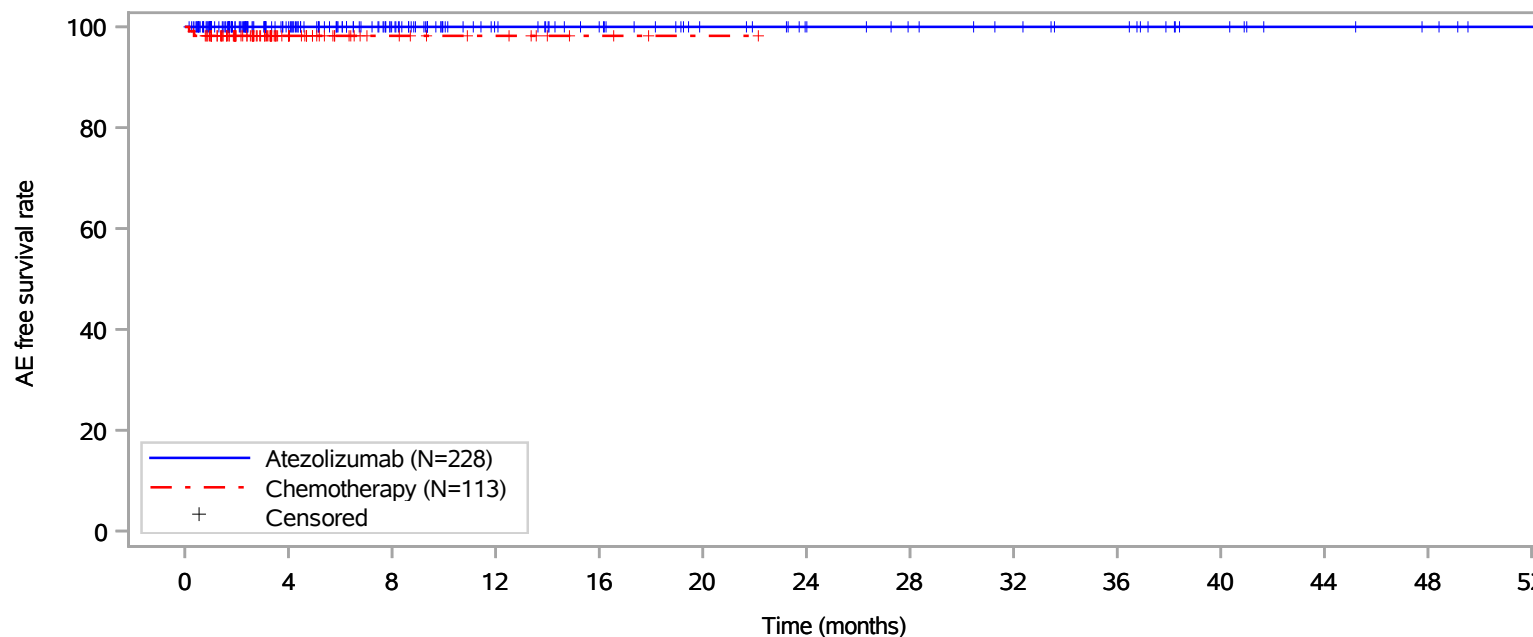
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Neutropenic sepsis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

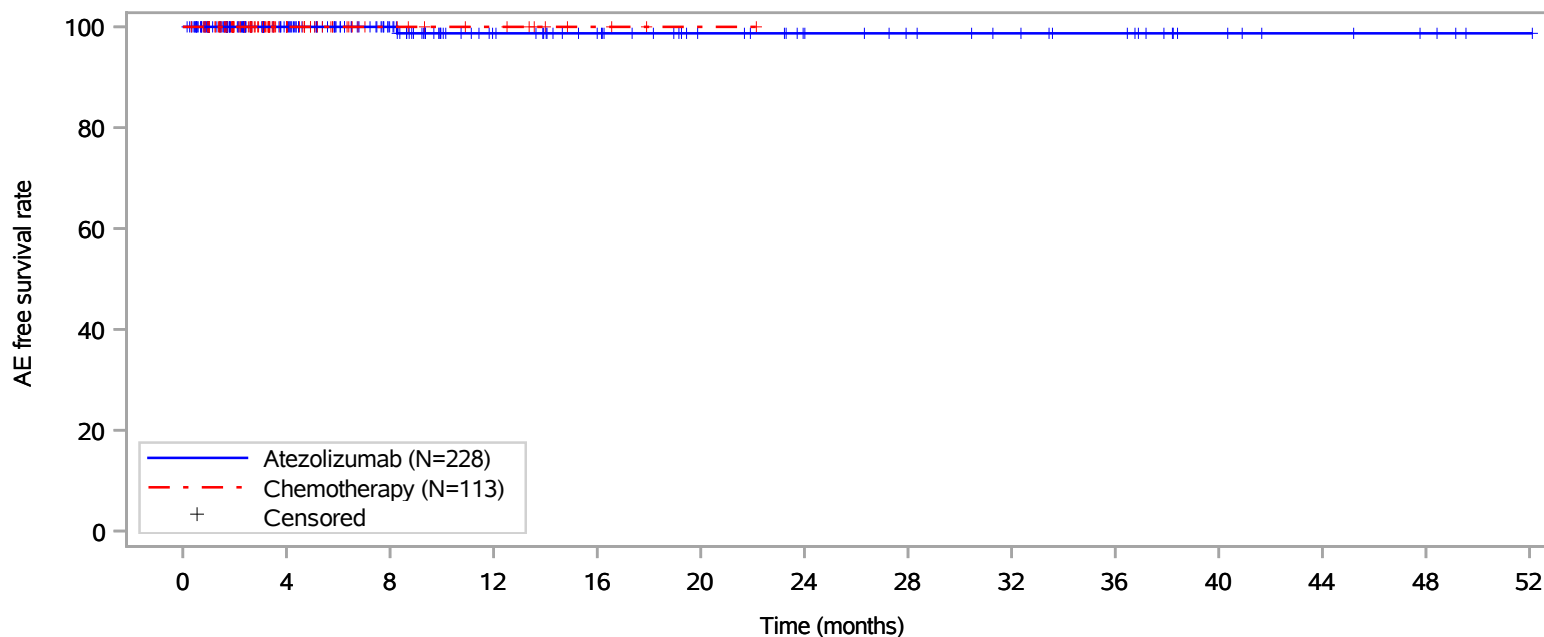
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Onychomycosis



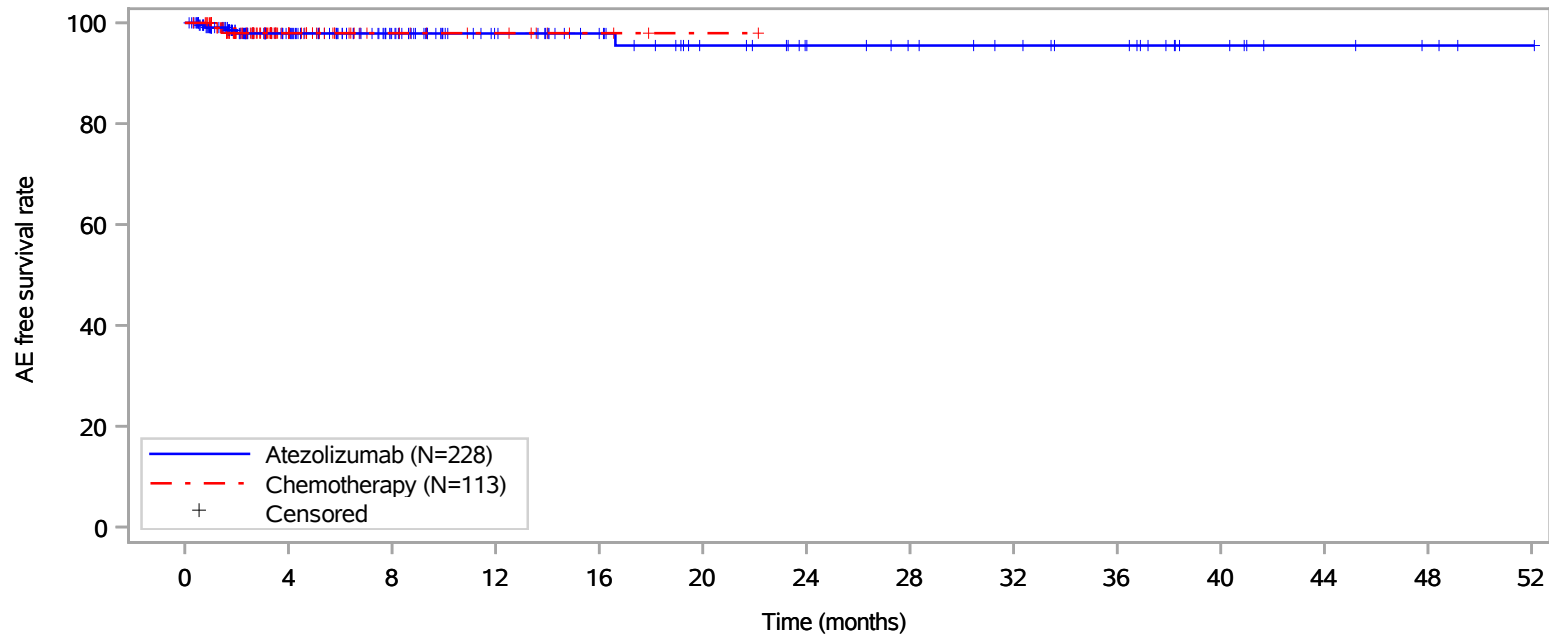
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Oral candidiasis



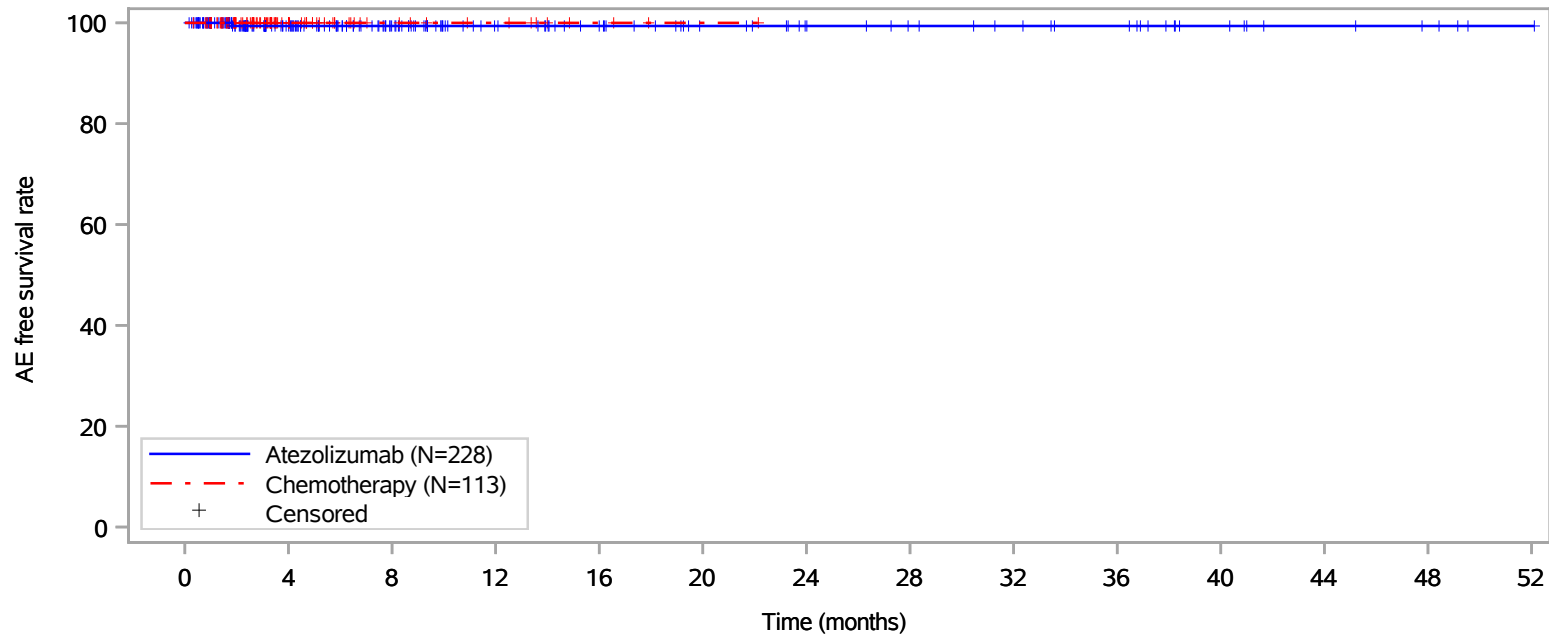
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	33	27	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	170	180	190	196	200	203	206	214	218	220	222
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Oral herpes



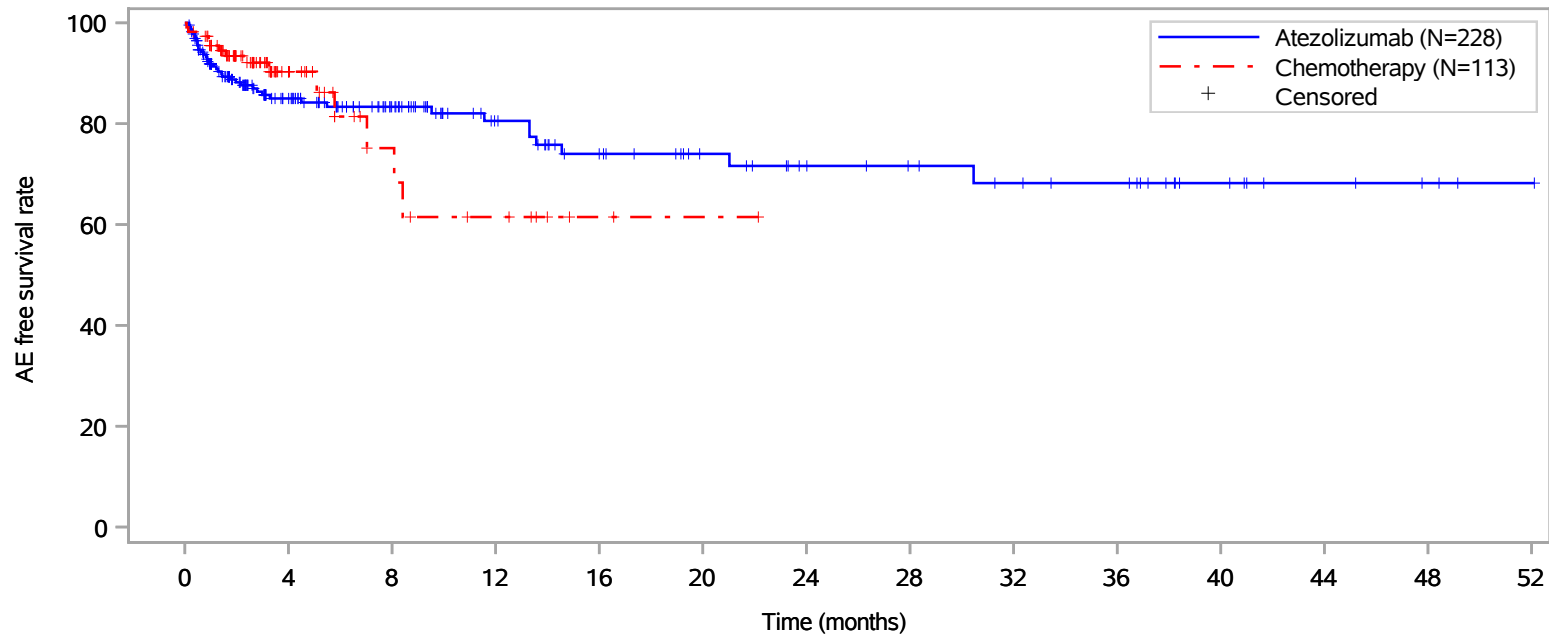
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia



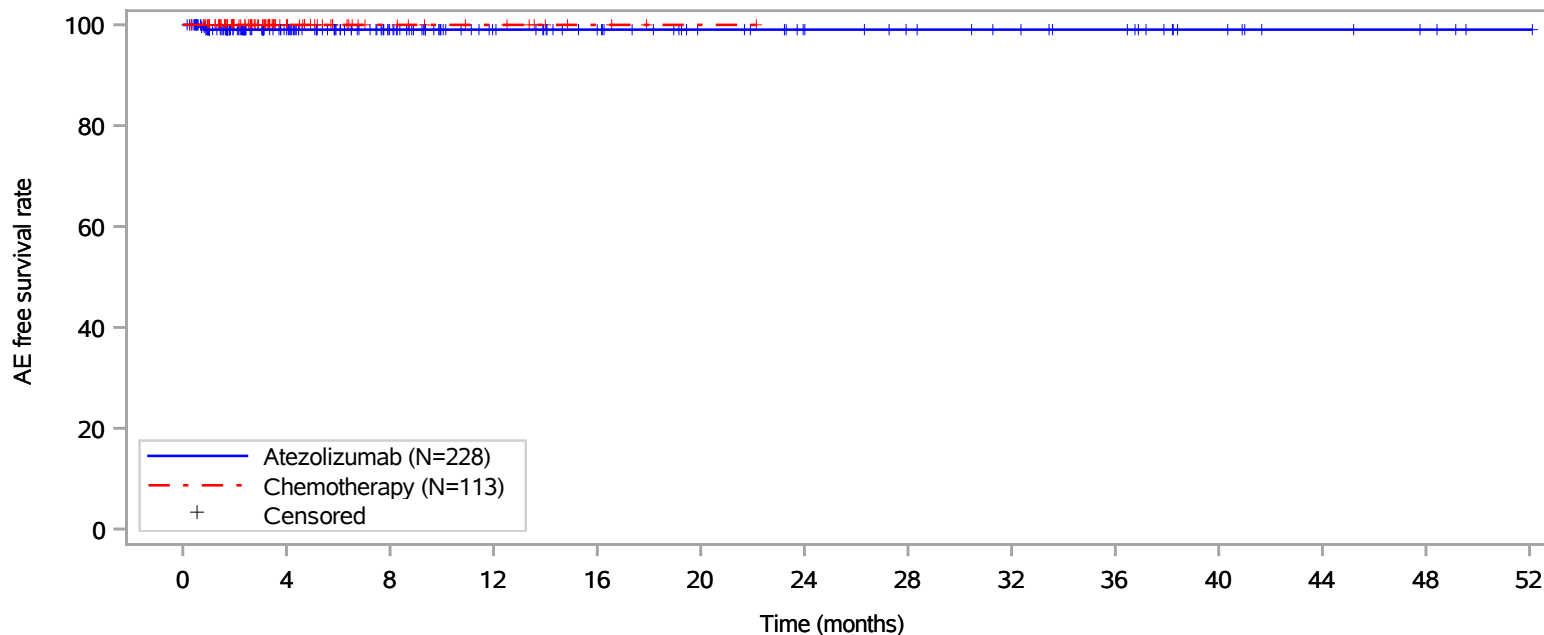
Patients at risk														
Atezolizumab	228	116	79	52	40	31	25	22	19	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	82	117	142	151	159	164	167	169	171	179	183	185	187
Chemotherapy	0	70	90	92	97	98	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia aspiration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

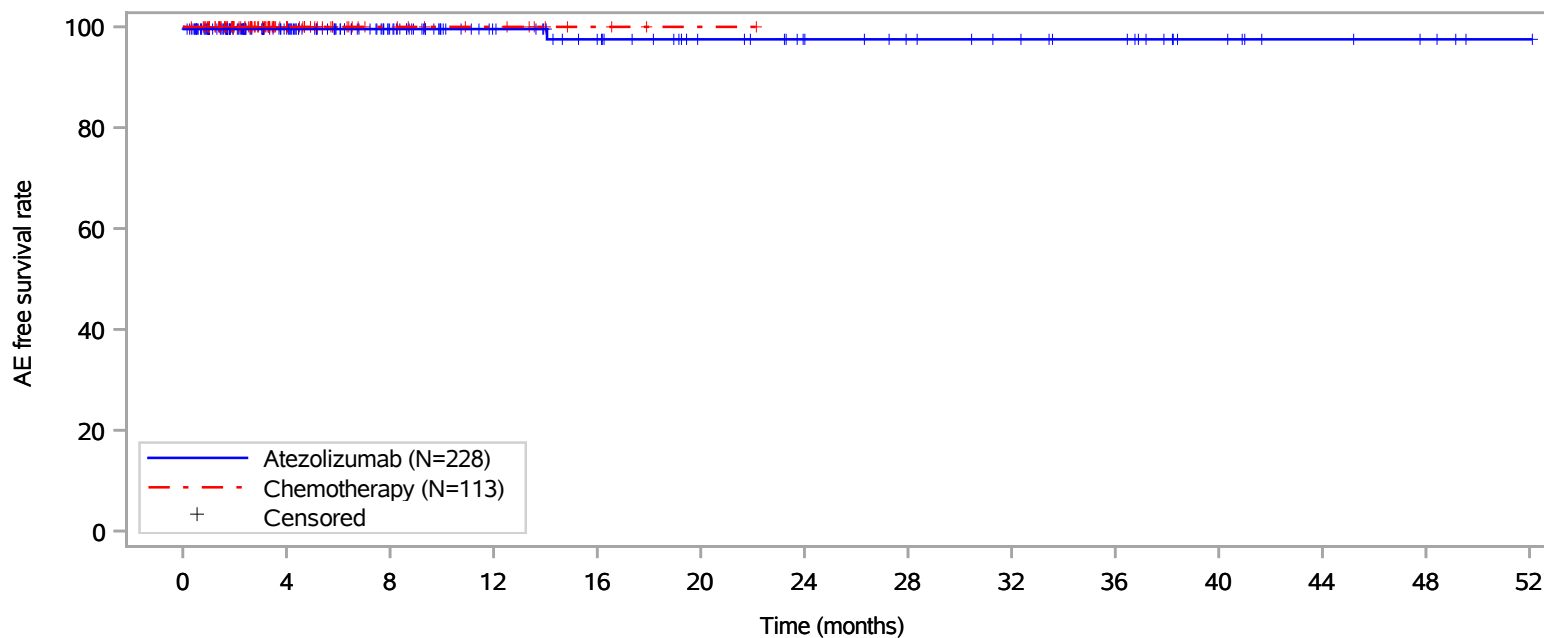
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

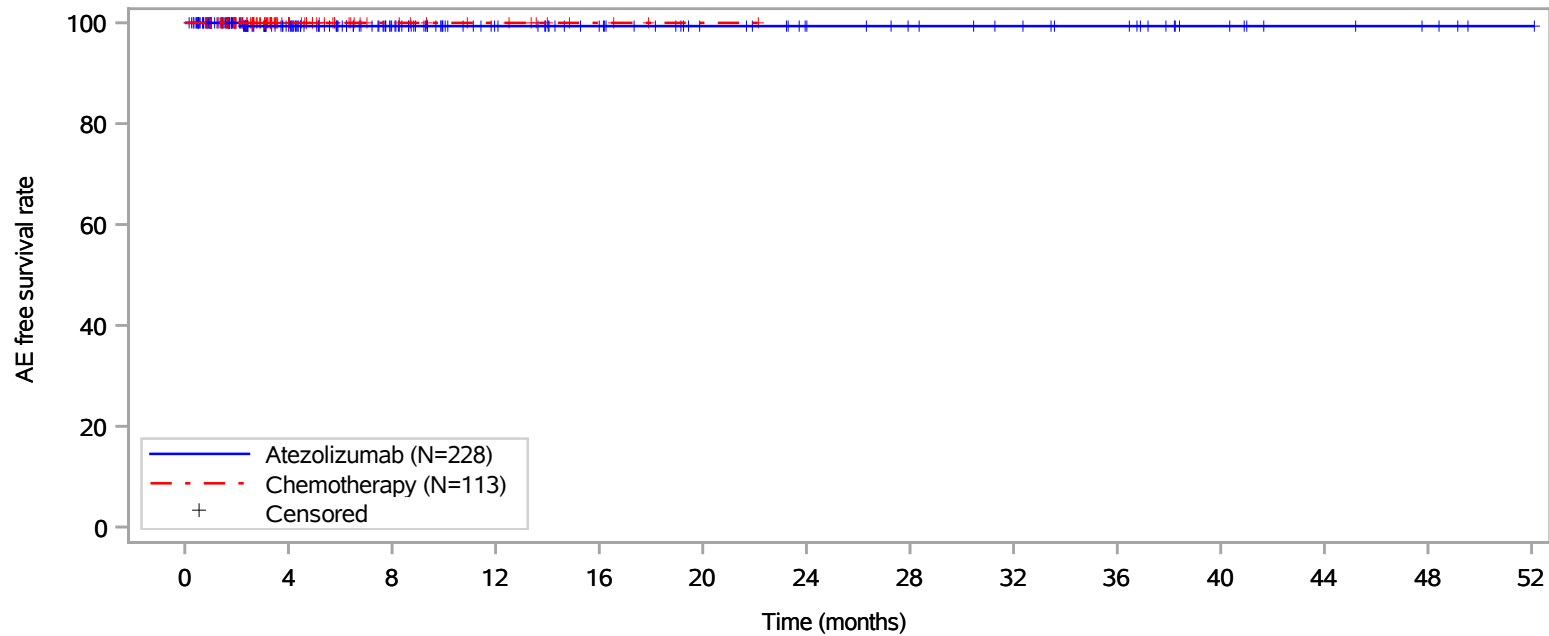
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia fungal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

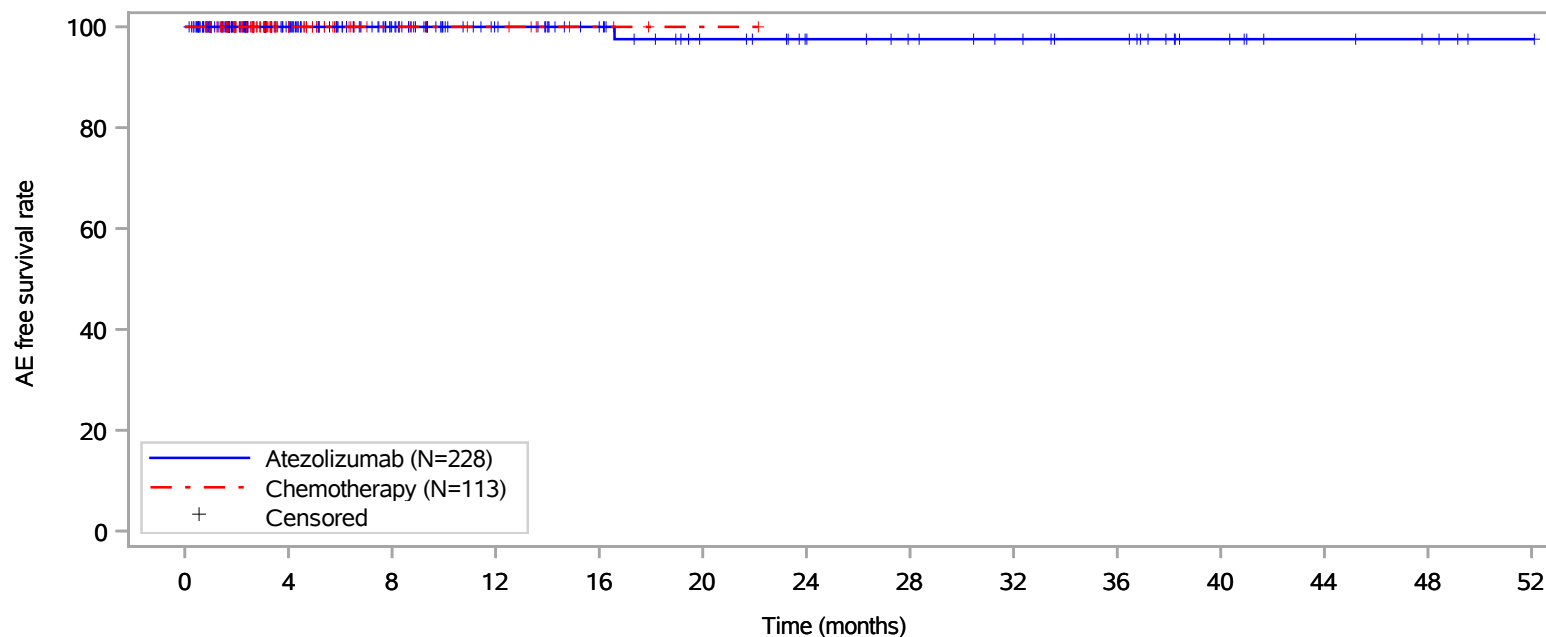
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia pneumococcal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

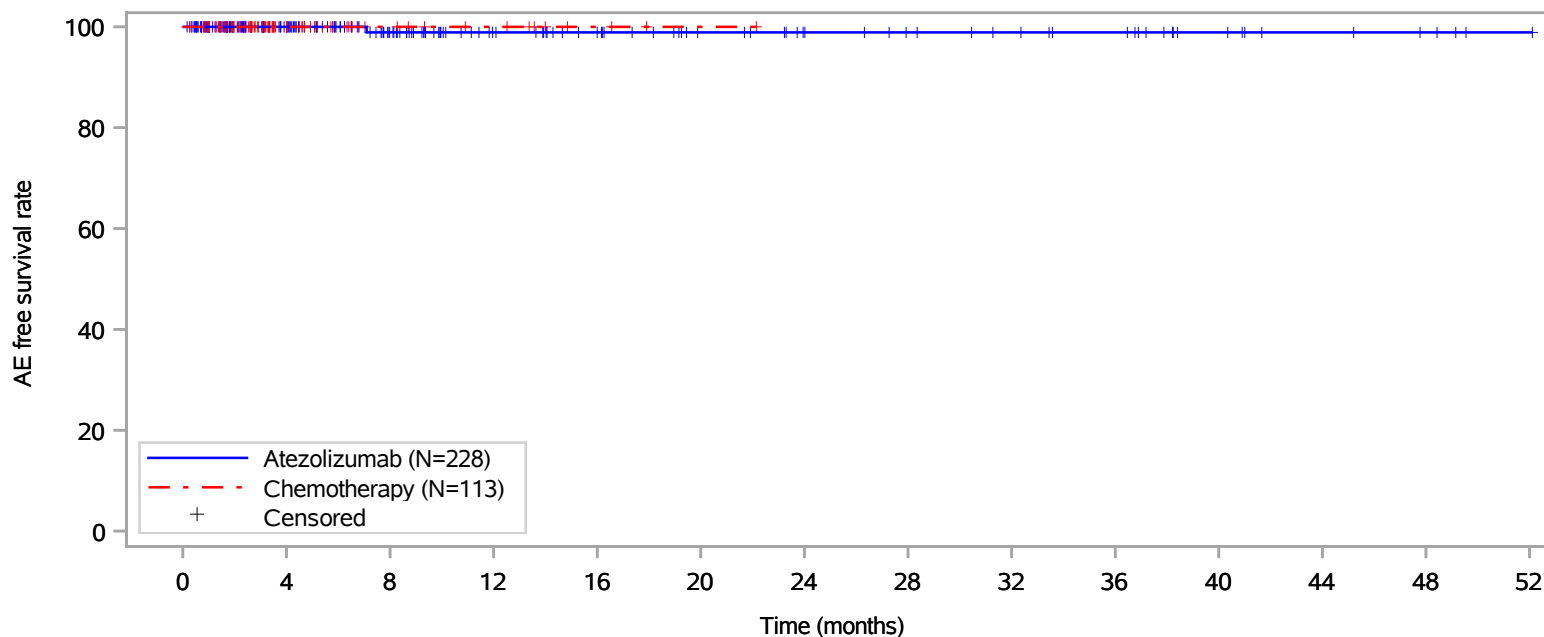
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pulmonary tuberculosis



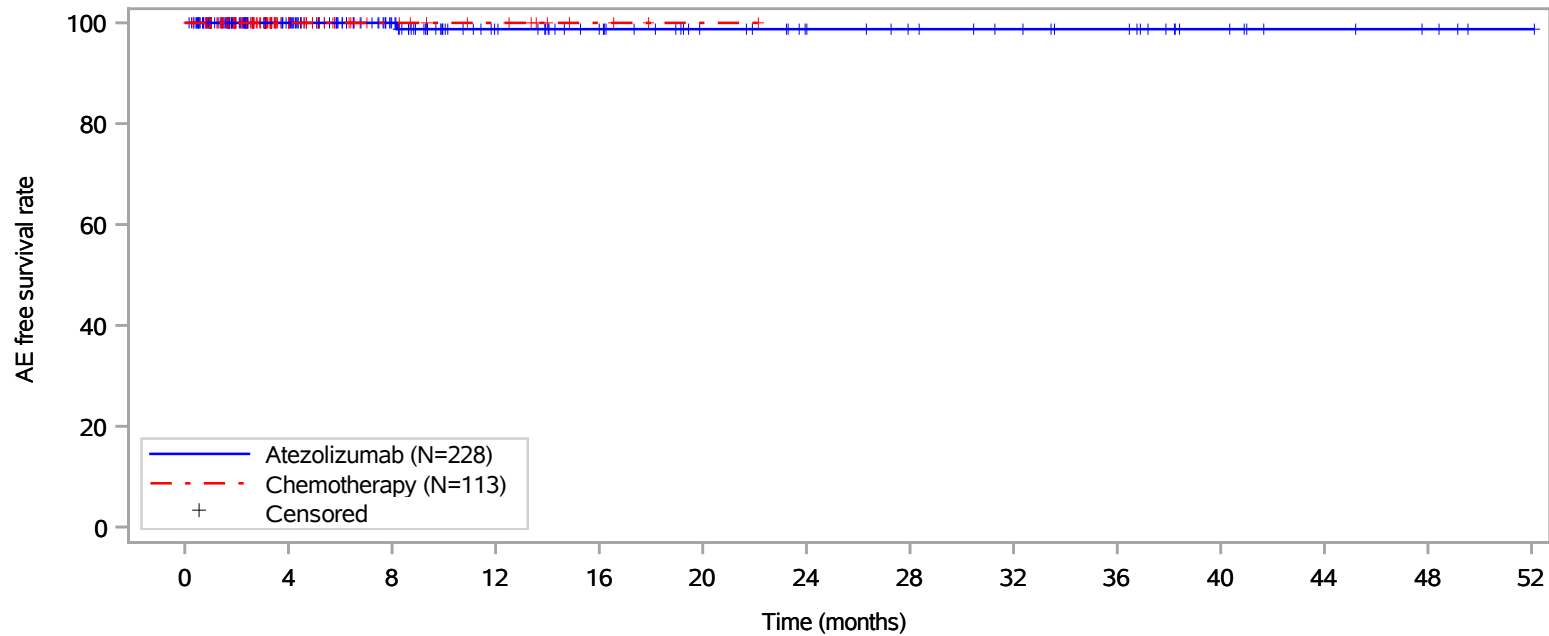
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pyelonephritis



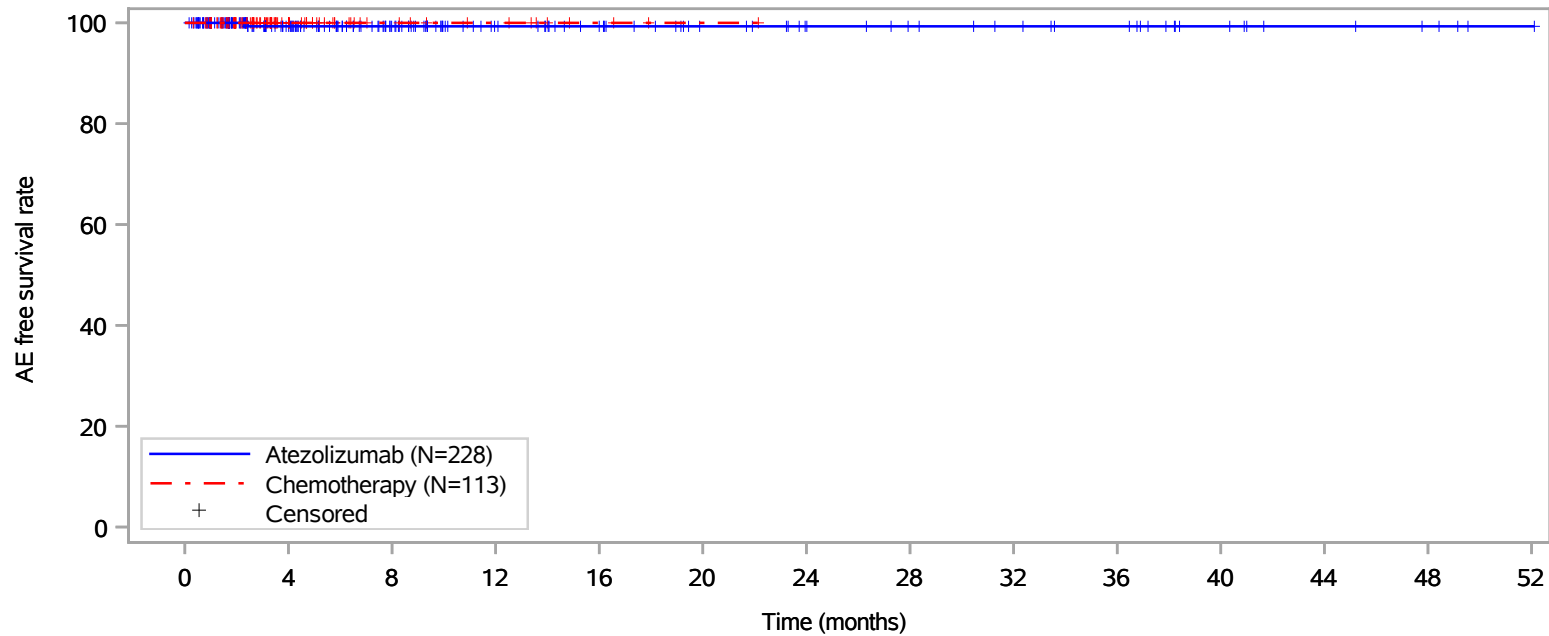
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	82	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Relapsing fever



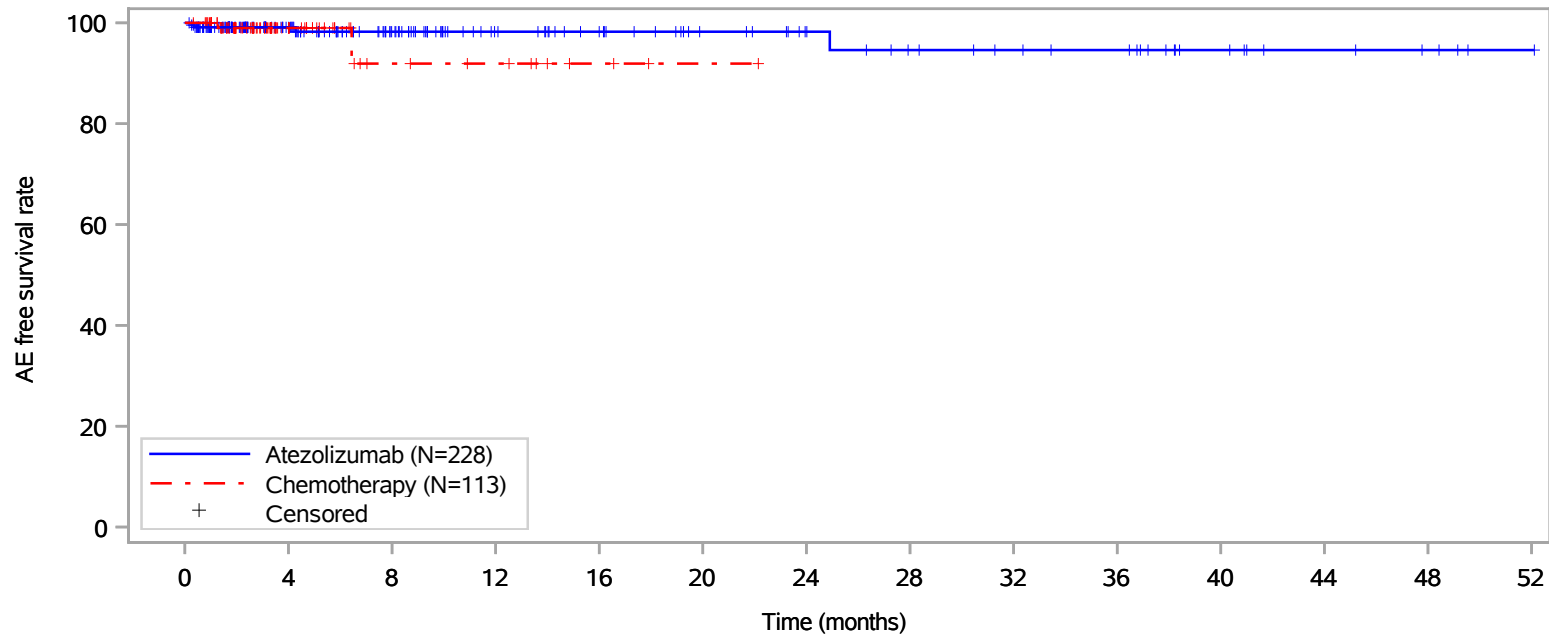
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Respiratory tract infection



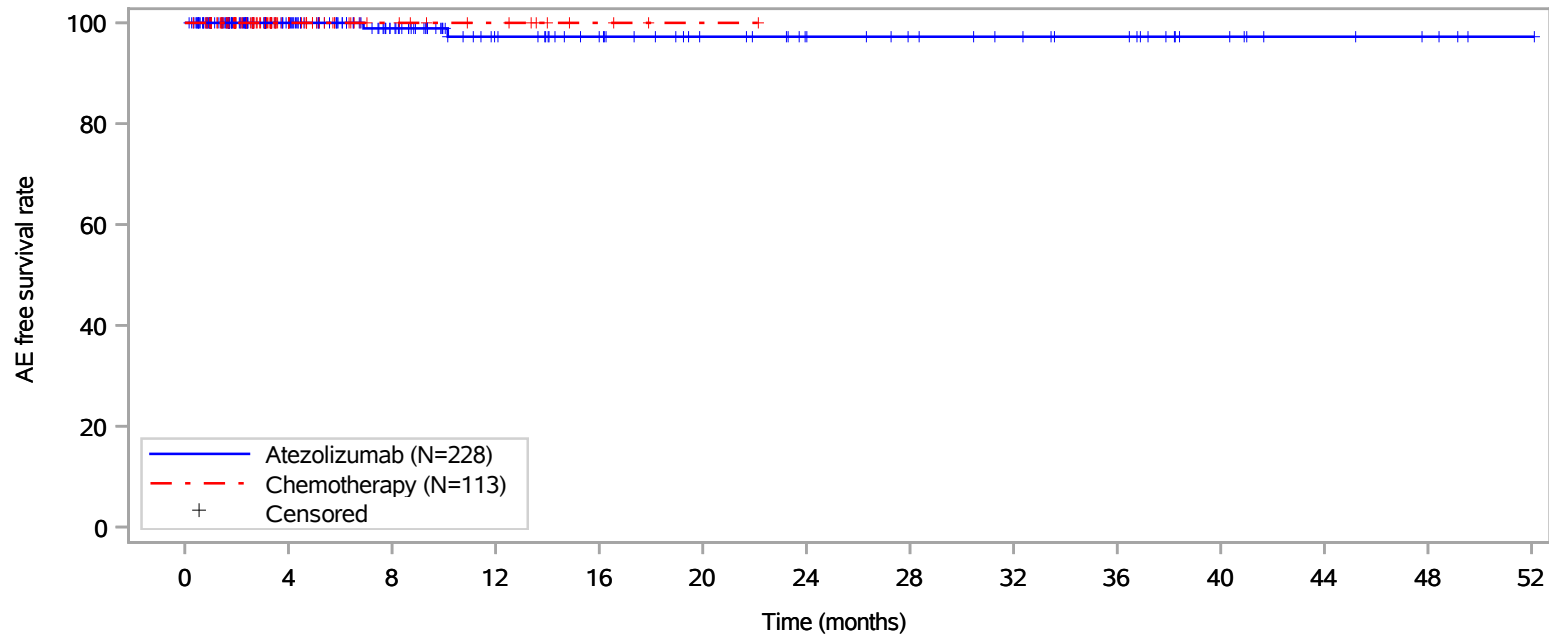
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	81	54	45	34	28	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	10	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	144	171	181	191	197	201	204	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Rhinitis



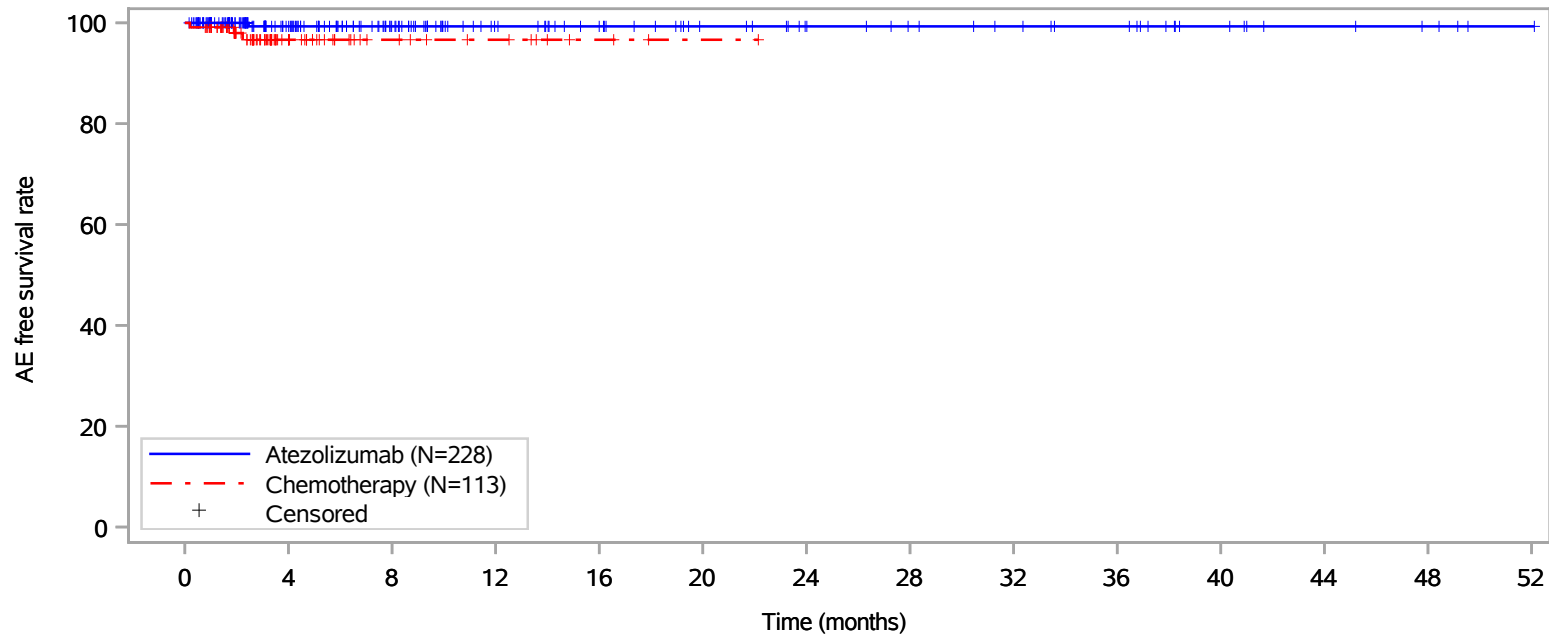
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Sepsis



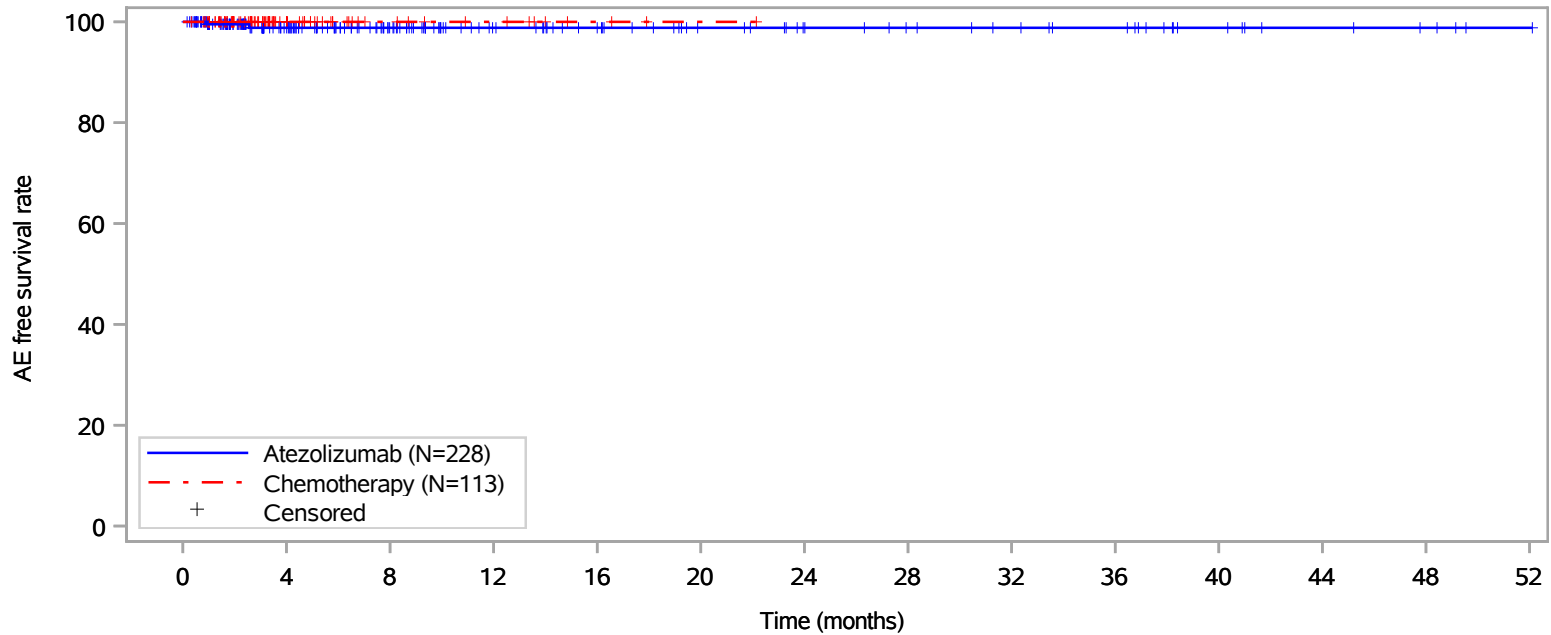
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Septic shock



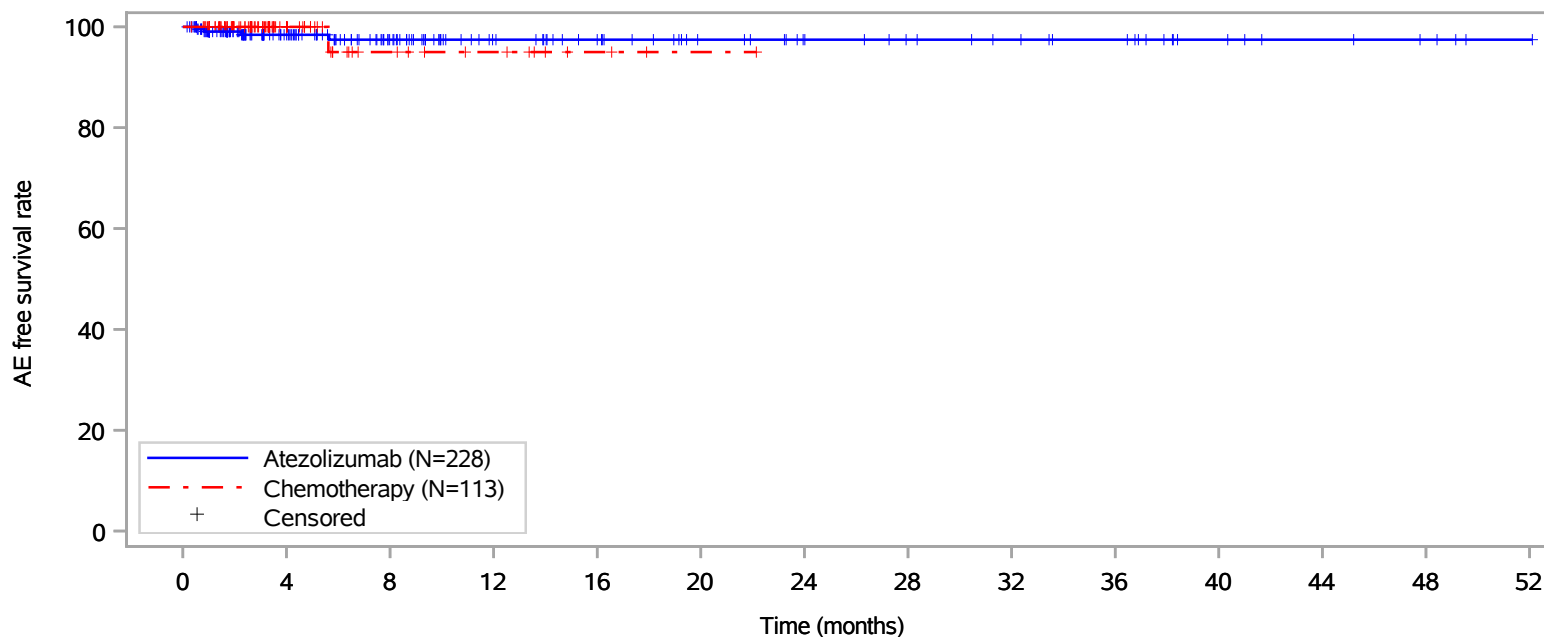
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Skin infection



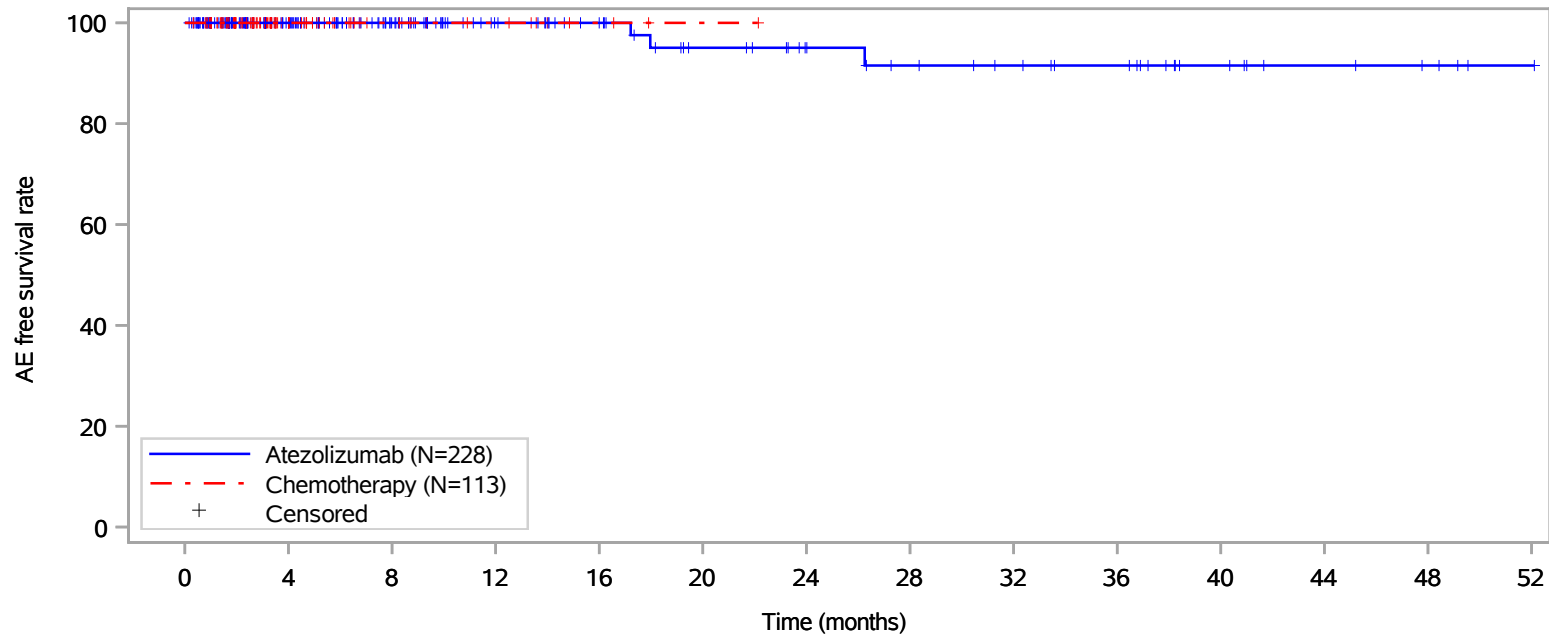
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	171	181	191	197	201	204	207	215	218	220	223
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Tooth infection



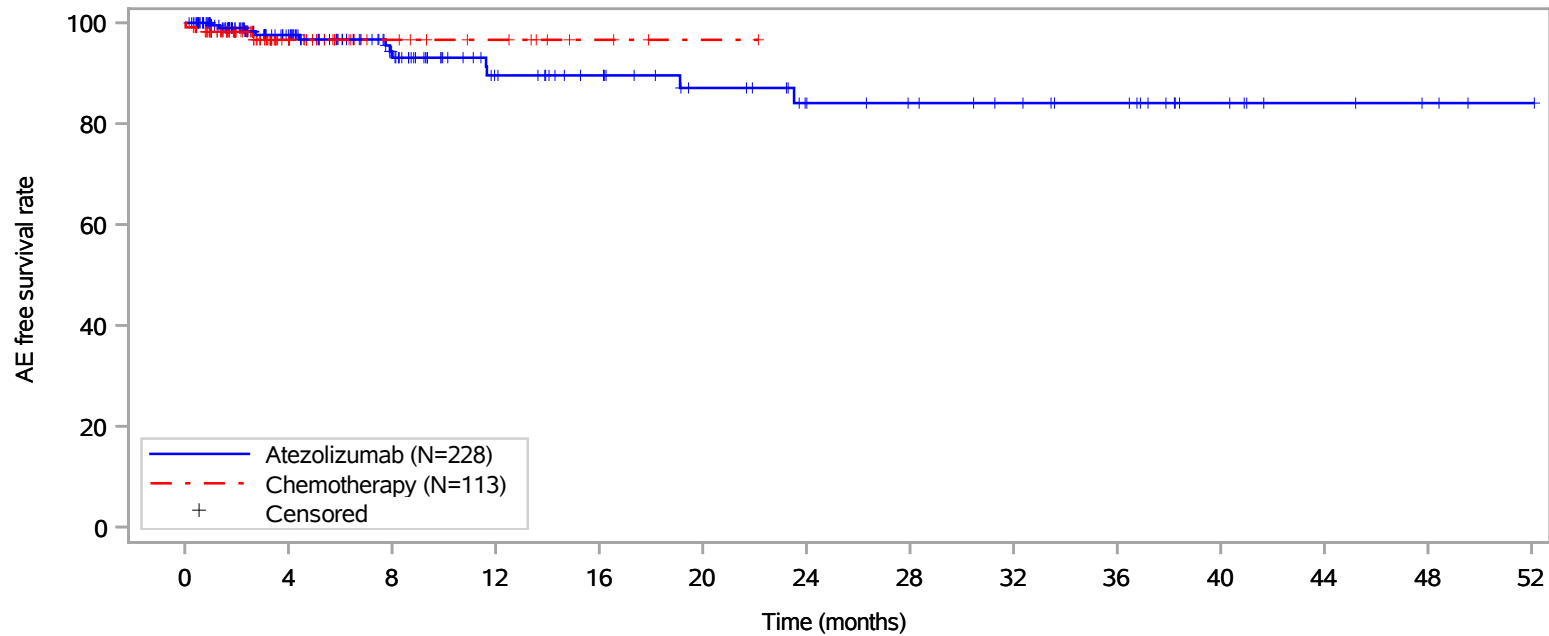
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	192	198	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Upper respiratory tract infection



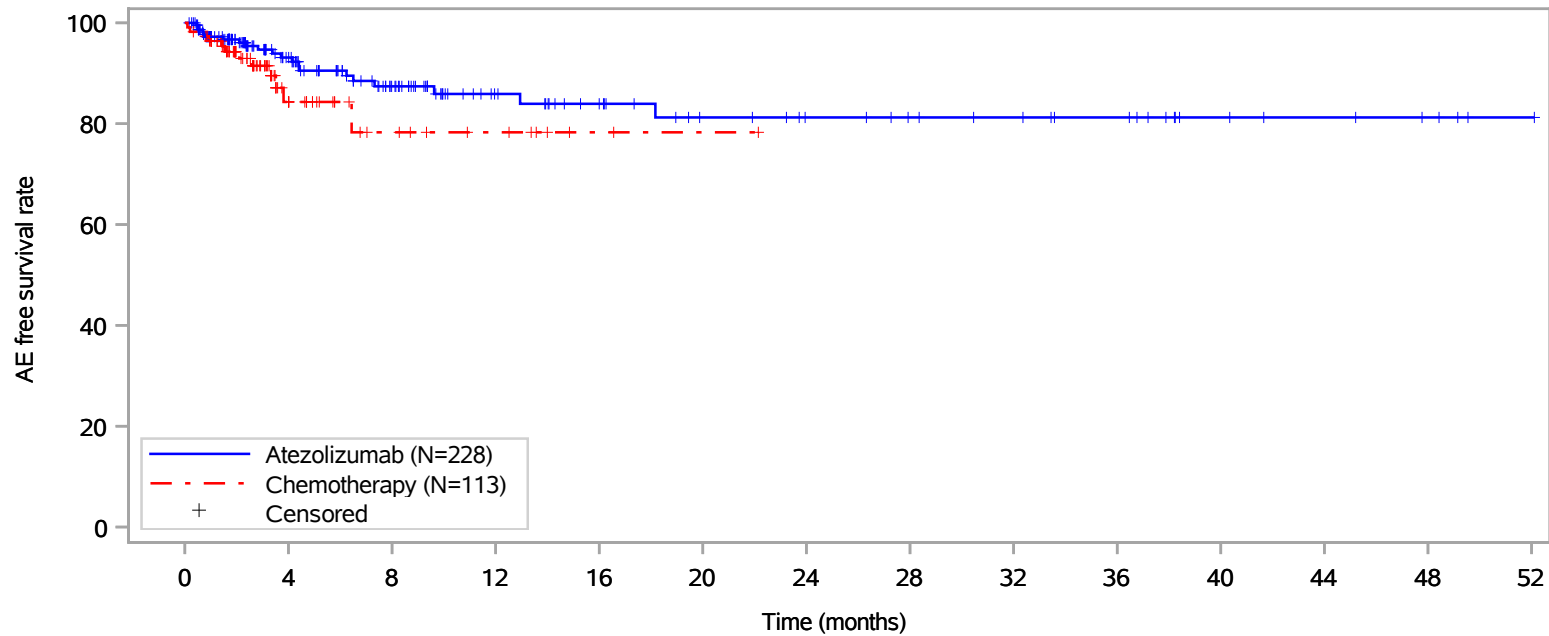
Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	76	49	41	33	26	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	169	177	184	190	193	196	199	207	211	213	215
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	114	73	45	36	27	23	20	18	15	8	6	4	1
Chemotherapy	113	30	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	137	164	173	180	184	187	189	192	199	201	203	206
Chemotherapy	0	72	90	94	99	100	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

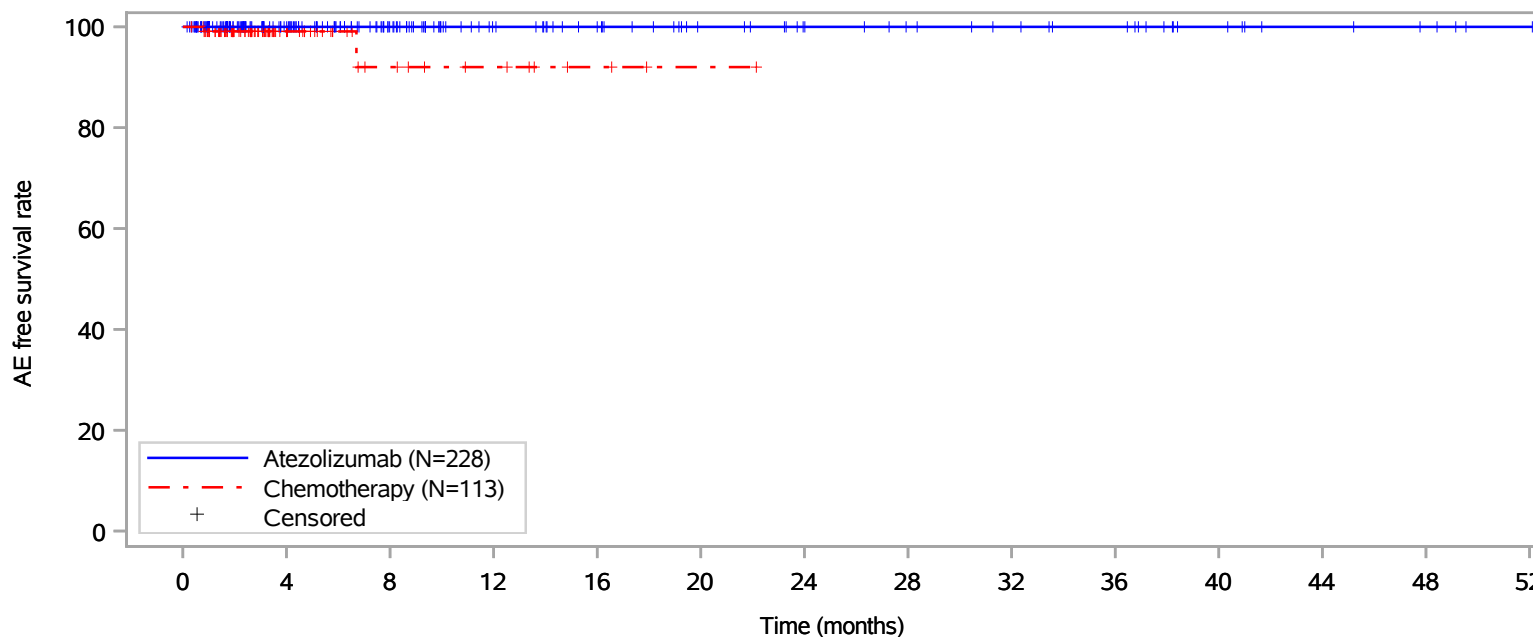
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection bacterial



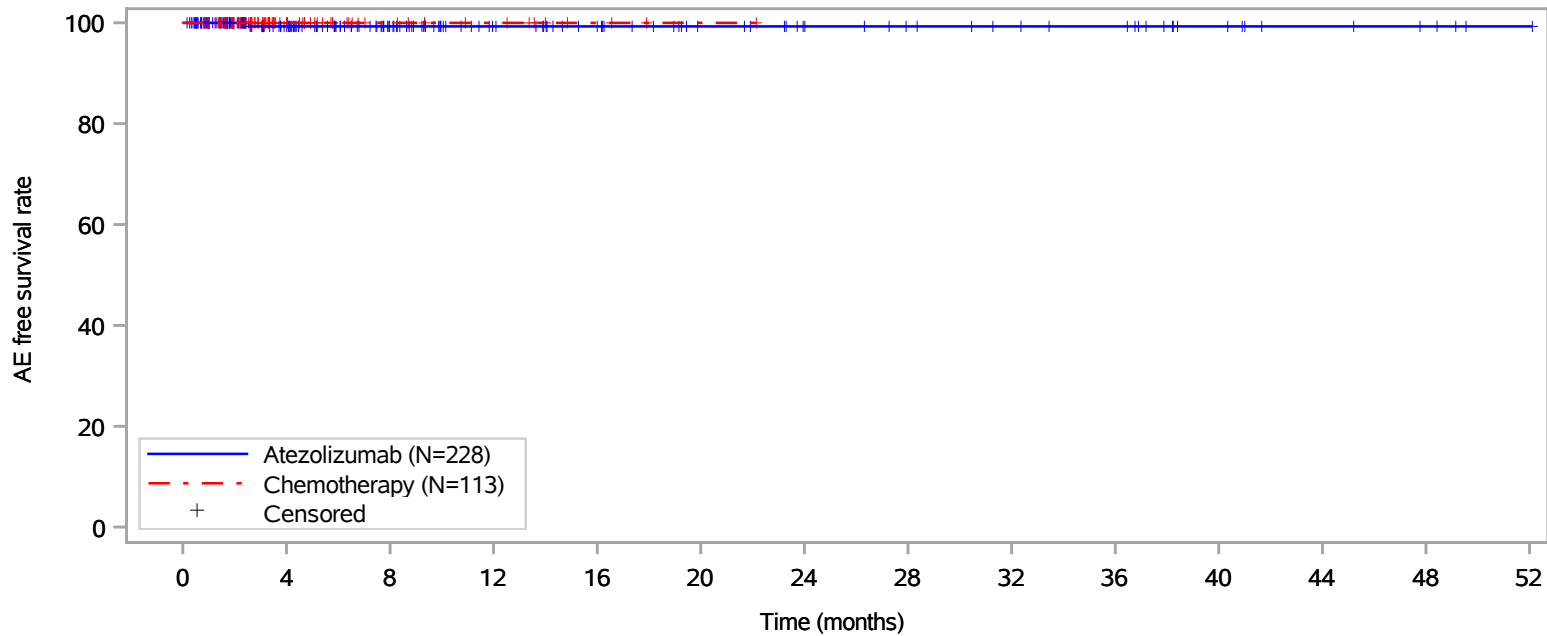
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Viral upper respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

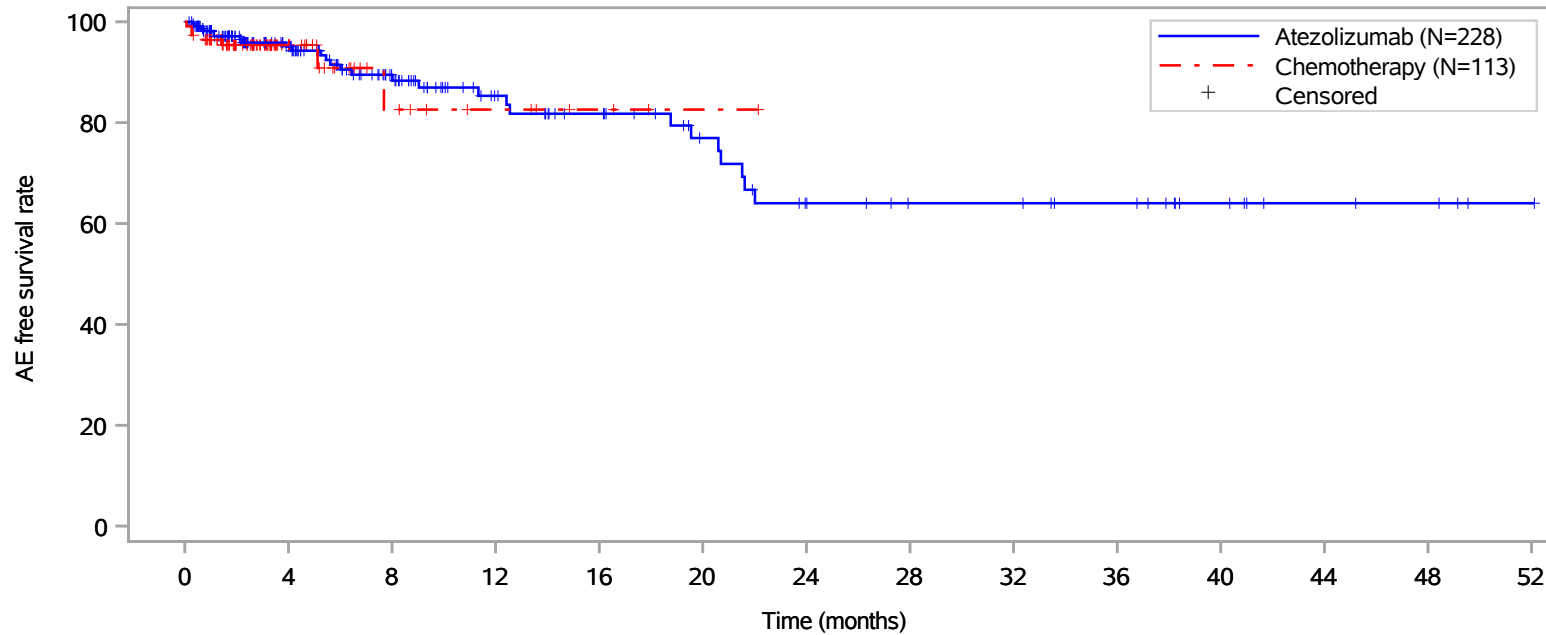
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	76	49	40	30	22	18	18	15	9	5	4	1
Chemotherapy	113	34	10	6	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	99	137	161	168	176	179	183	183	186	192	196	197	200
Chemotherapy	0	74	96	100	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

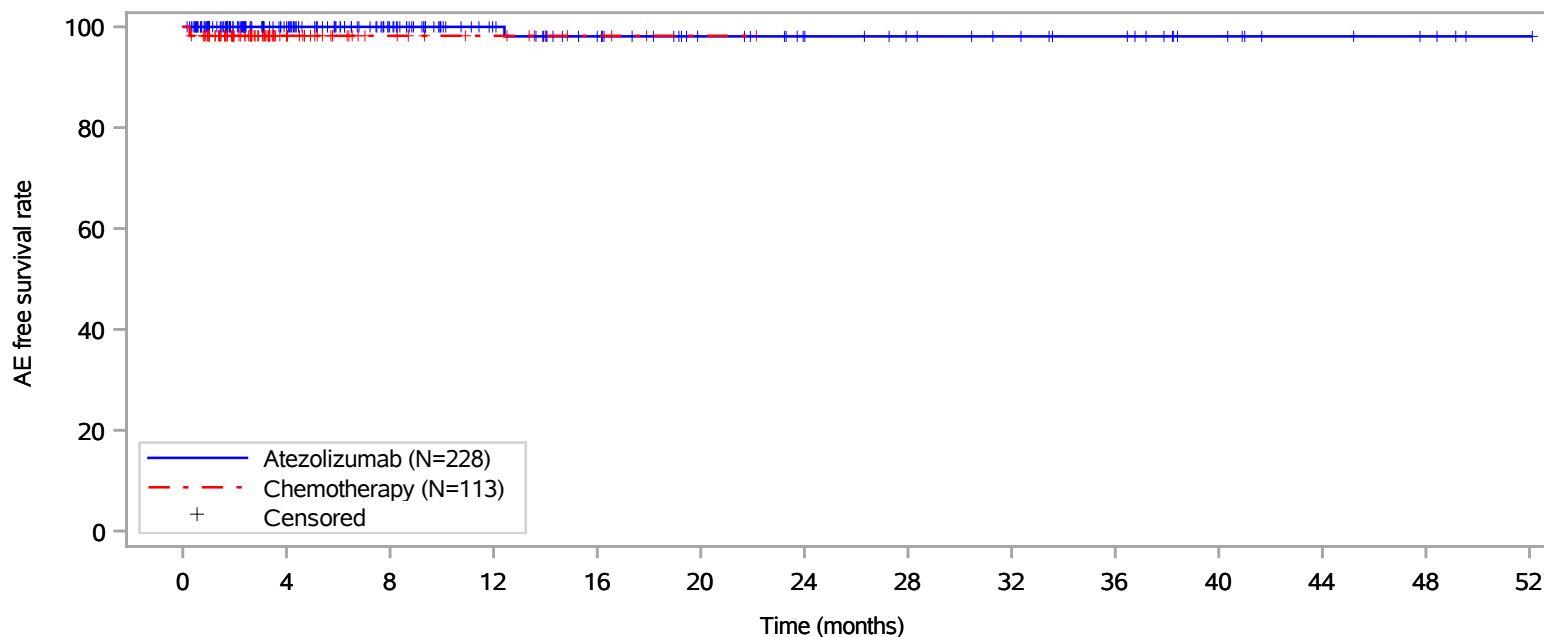
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Contusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

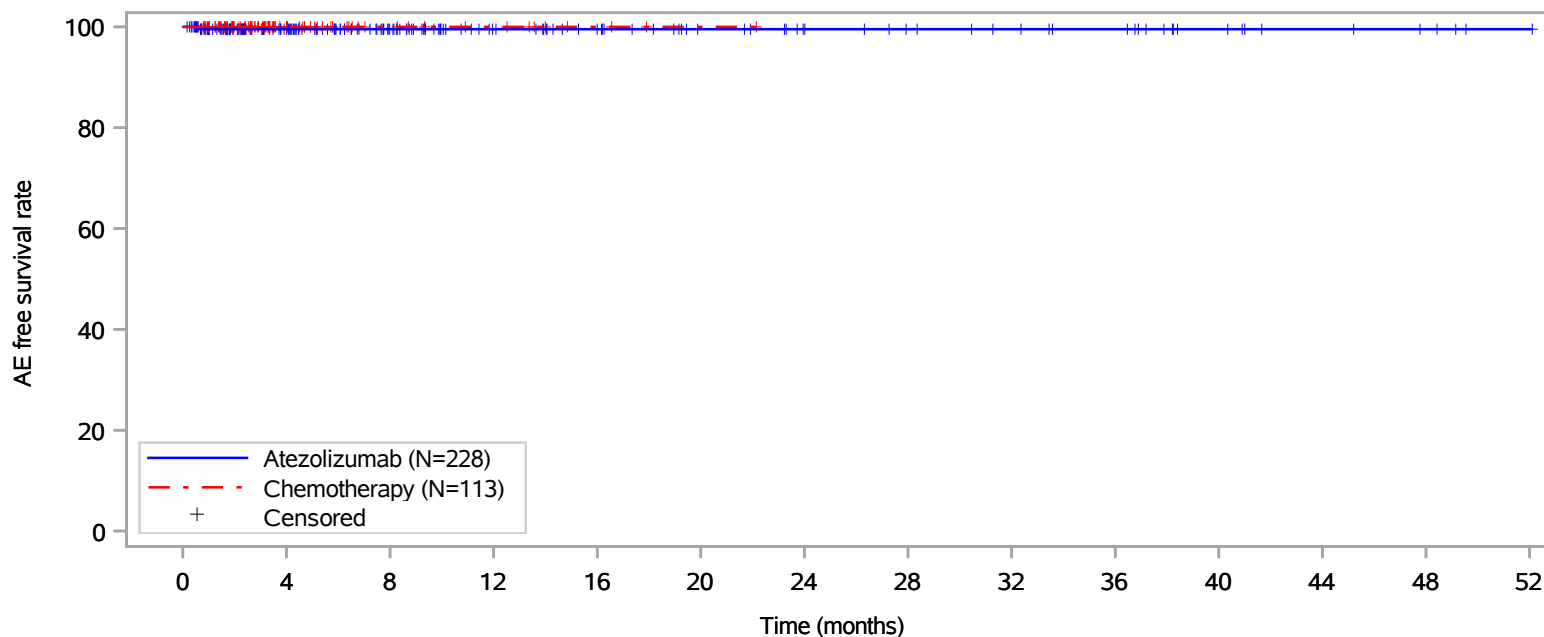
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Eschar



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

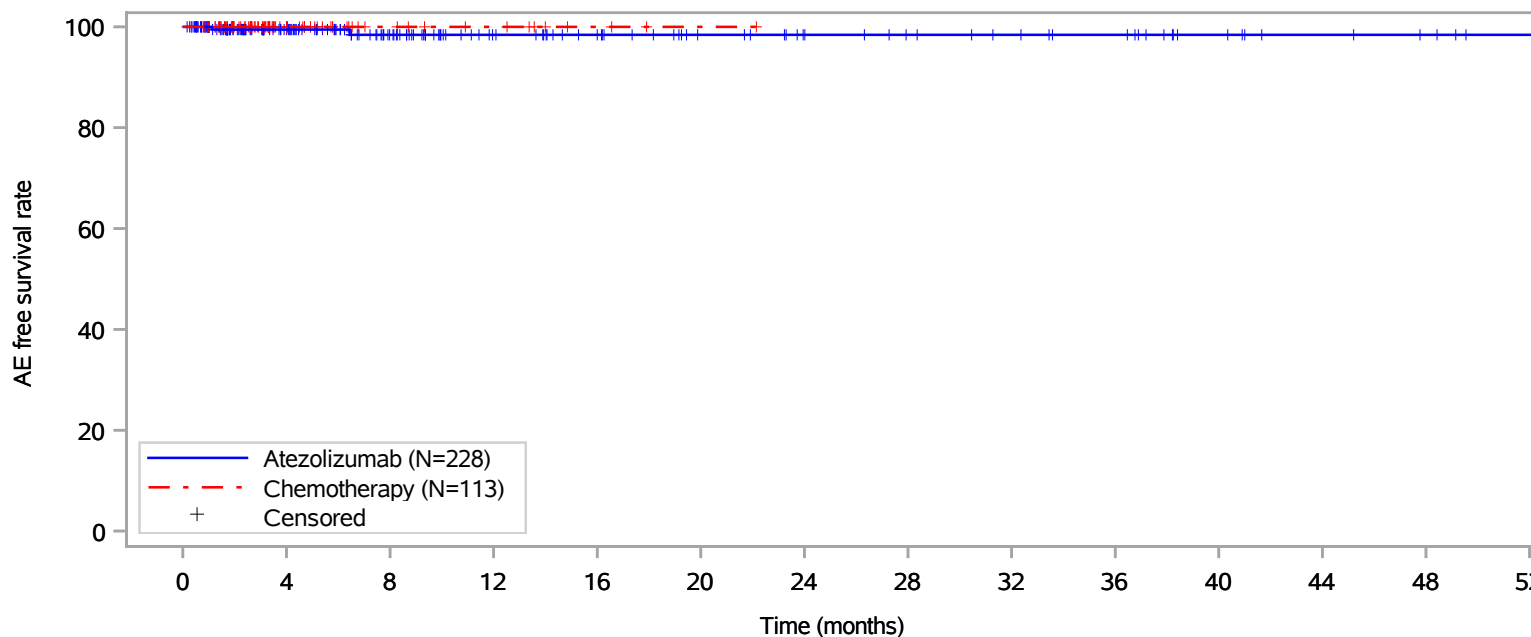
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Face injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

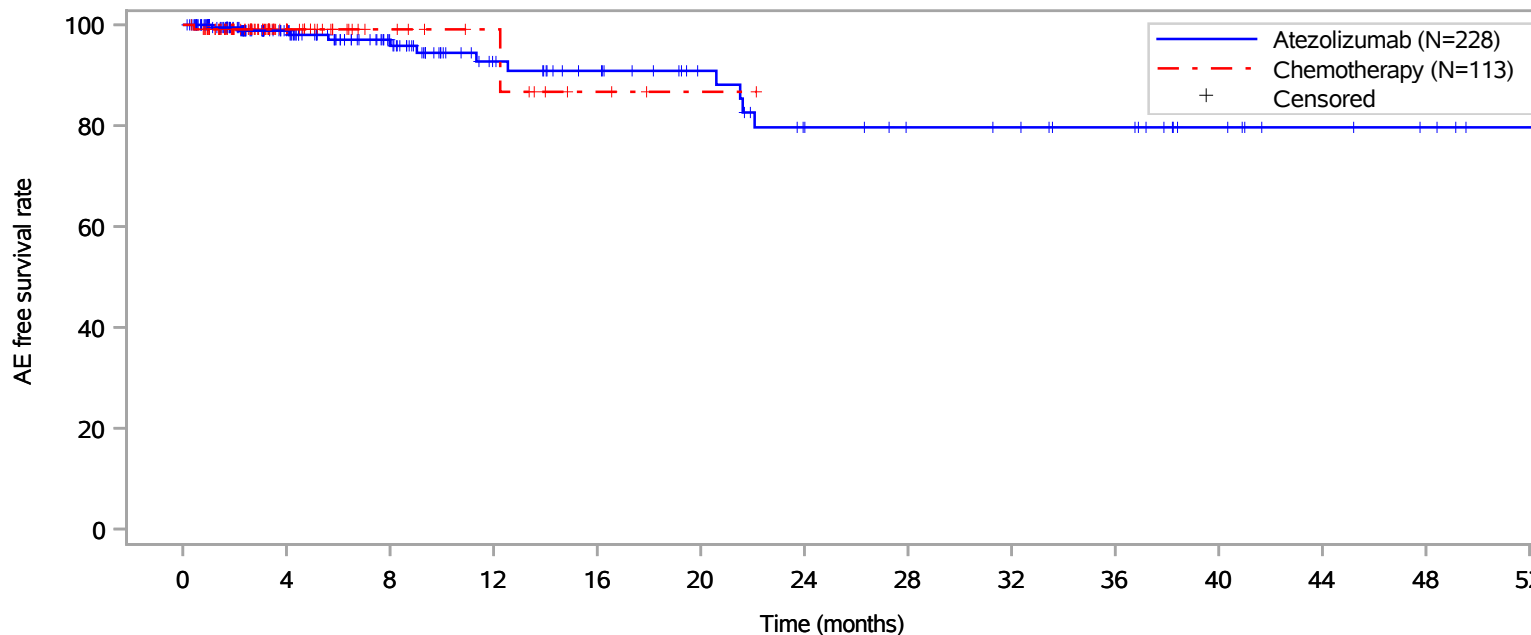
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Fall



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	51	42	33	25	21	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	170	178	187	191	195	196	199	206	210	212	215
Chemotherapy	0	77	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

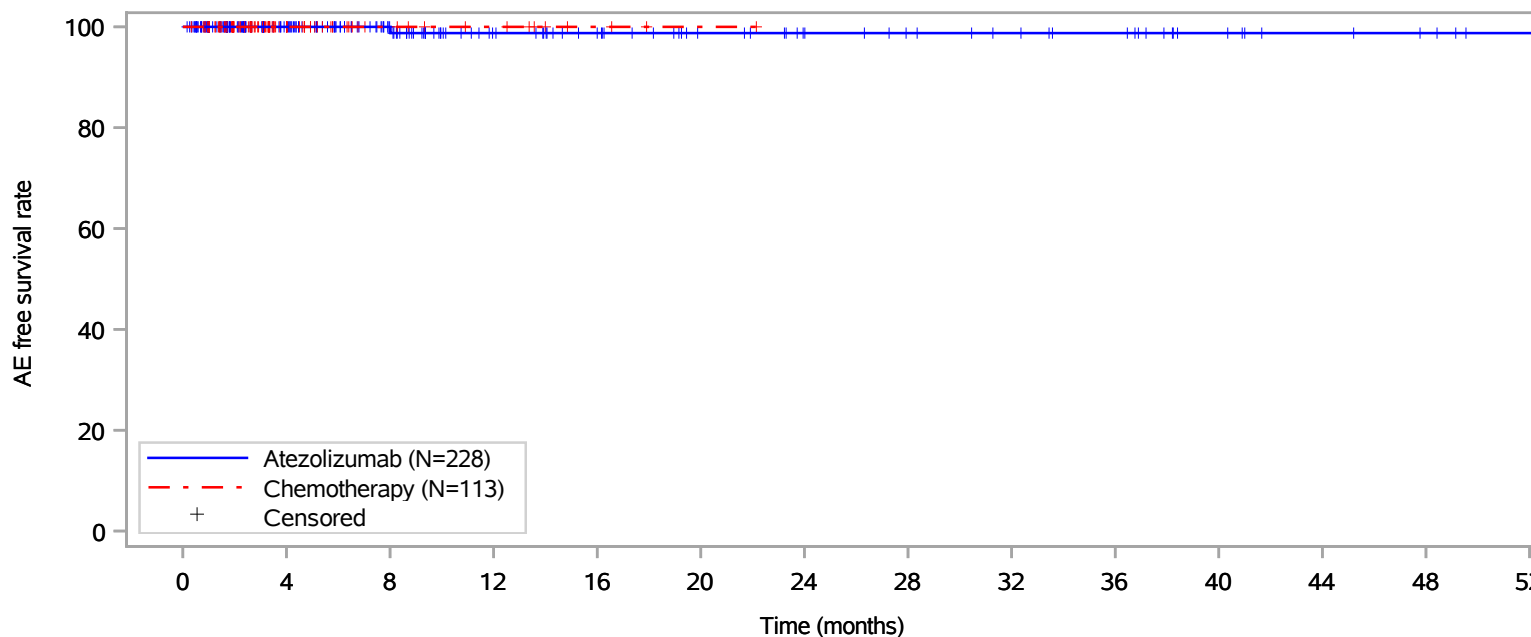
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femoral neck fracture



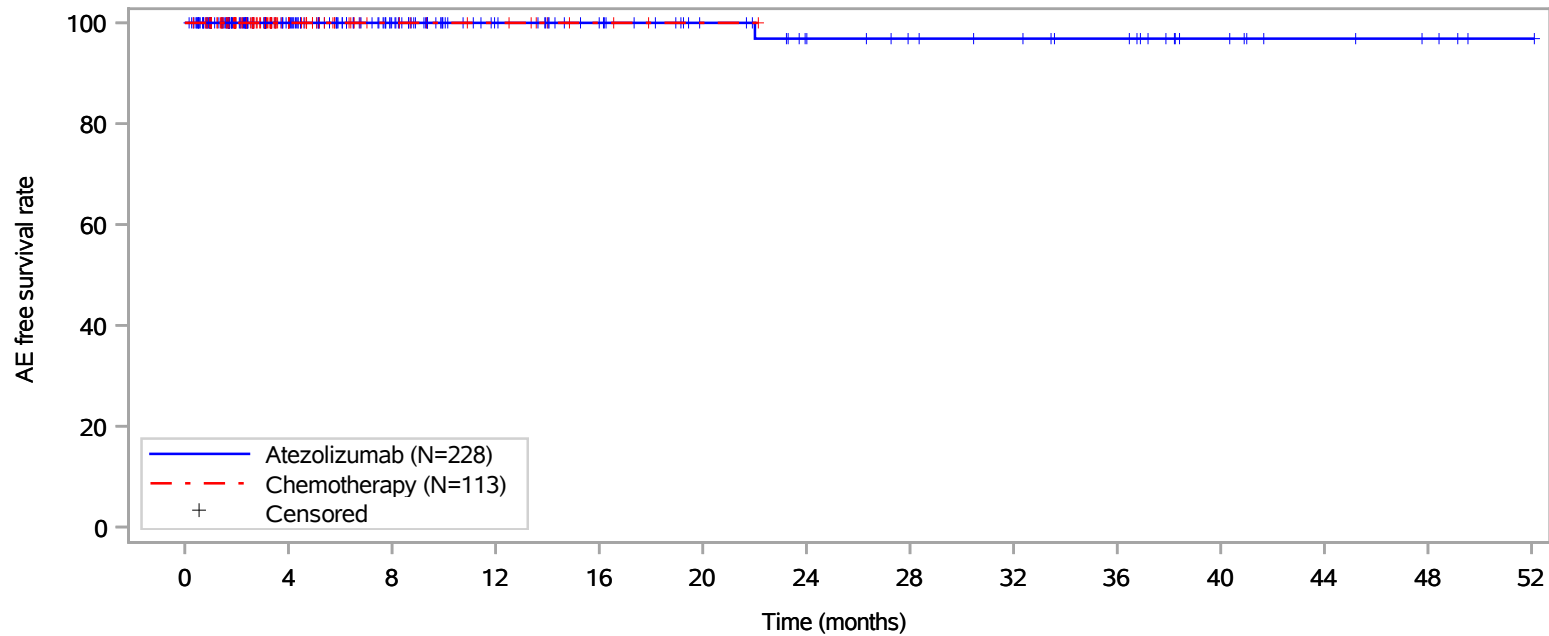
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femur fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

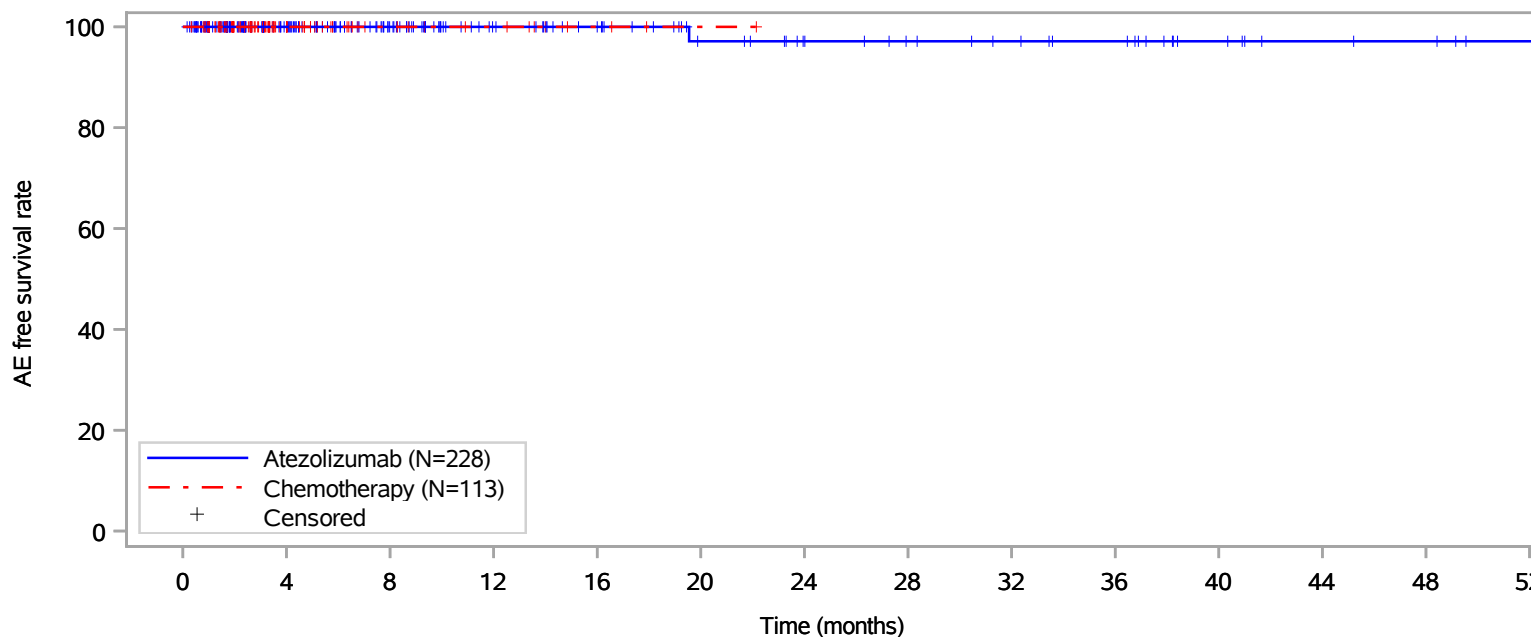
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Incision site pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

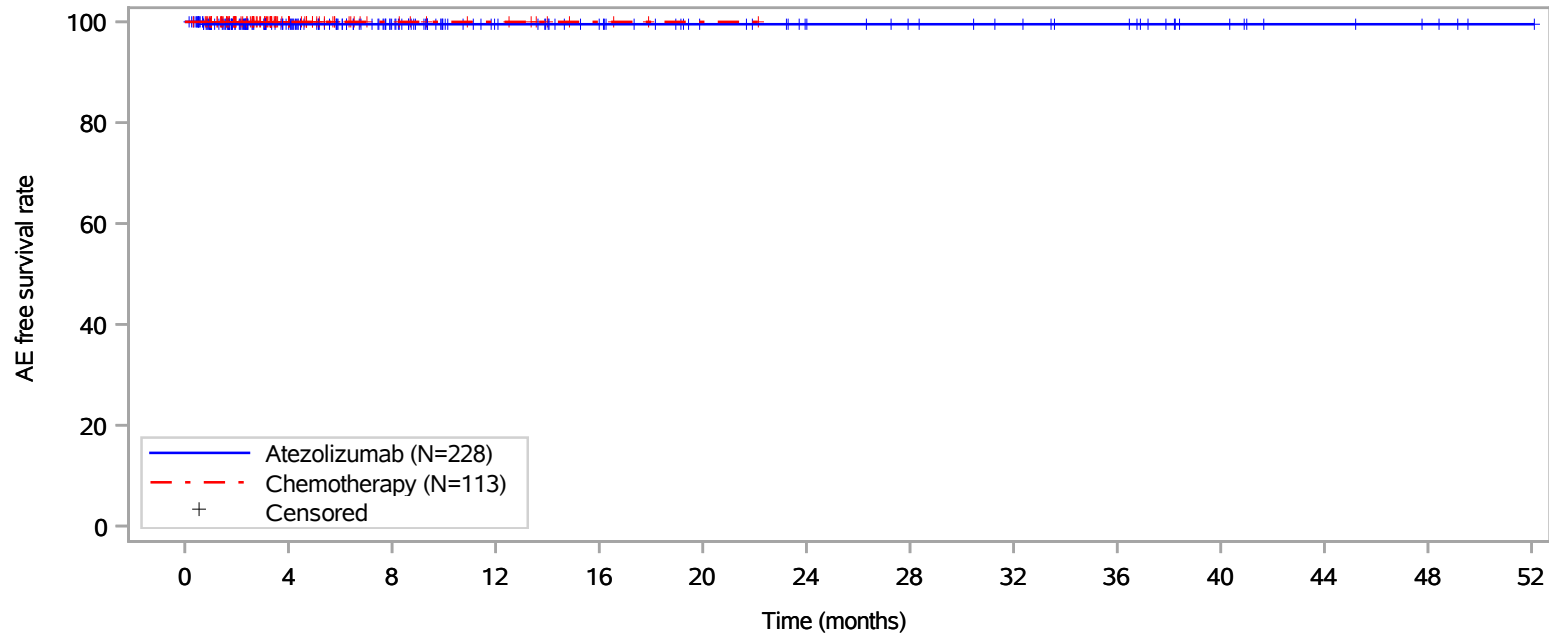
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Infusion related reaction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

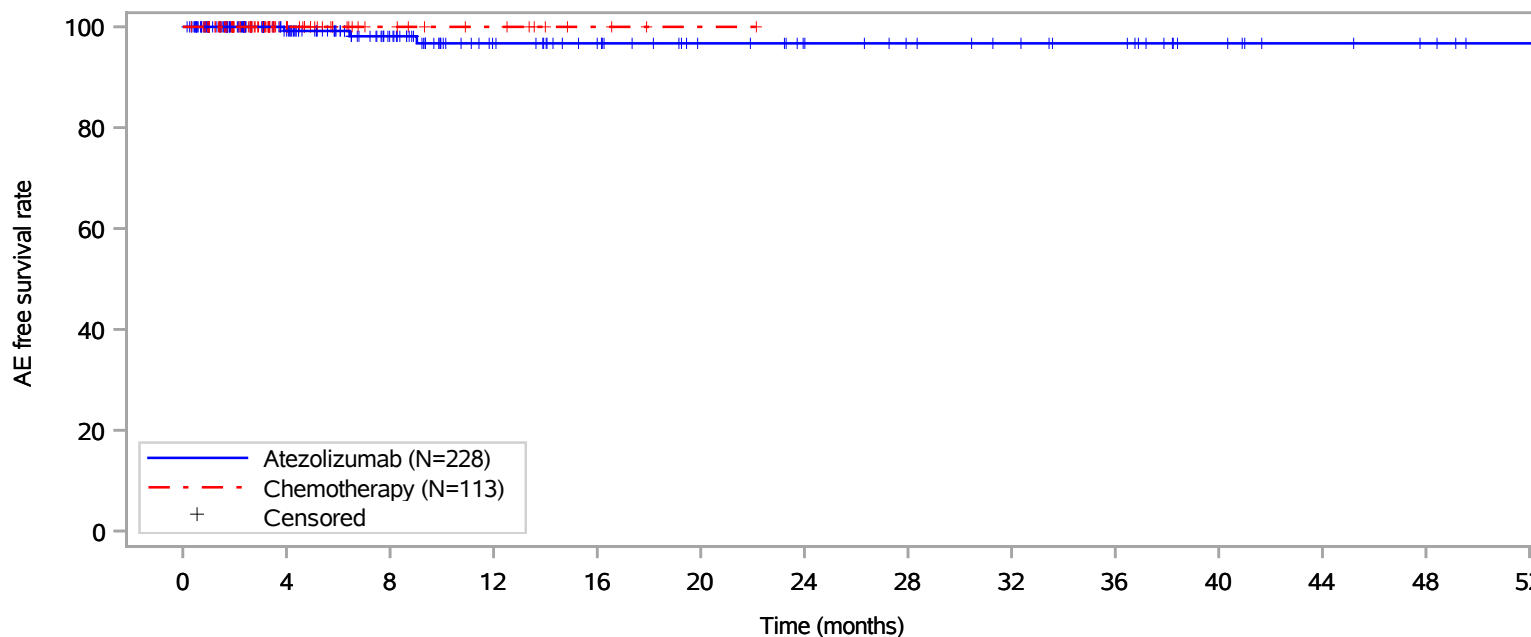
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Limb injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	192	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

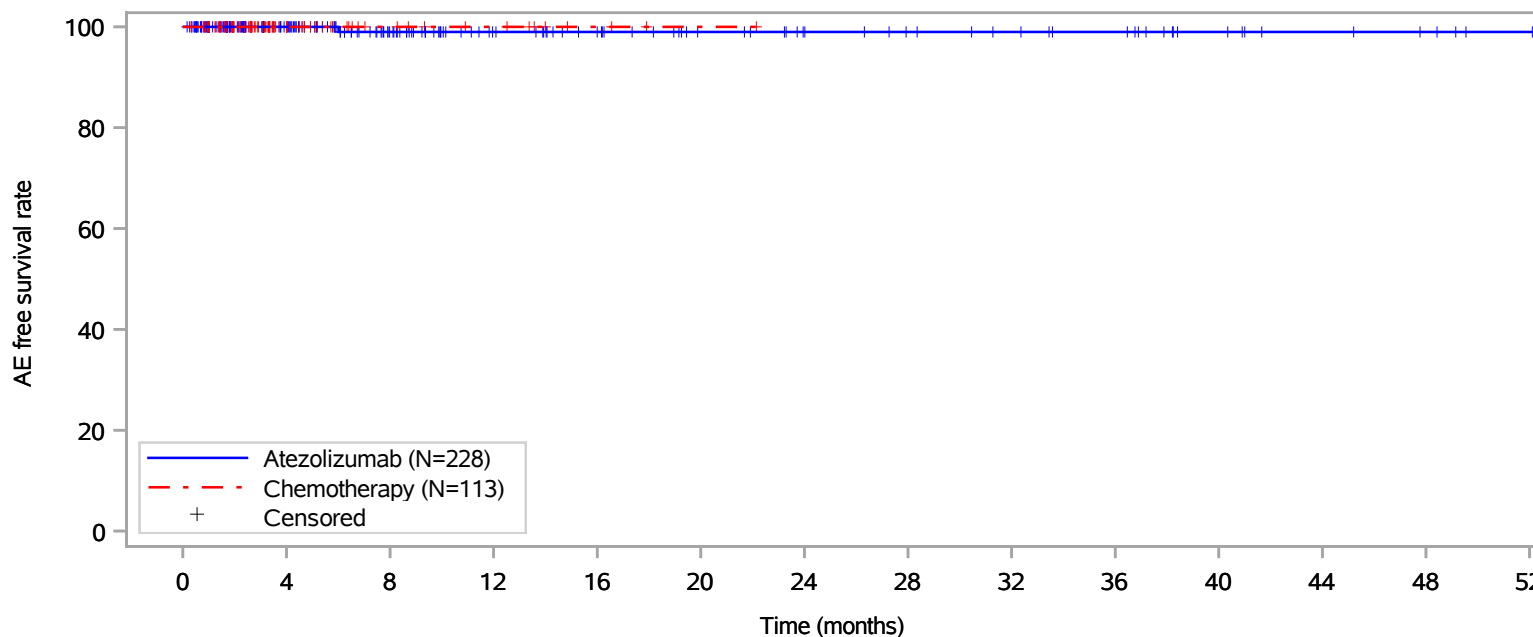
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Lumbar vertebral fracture



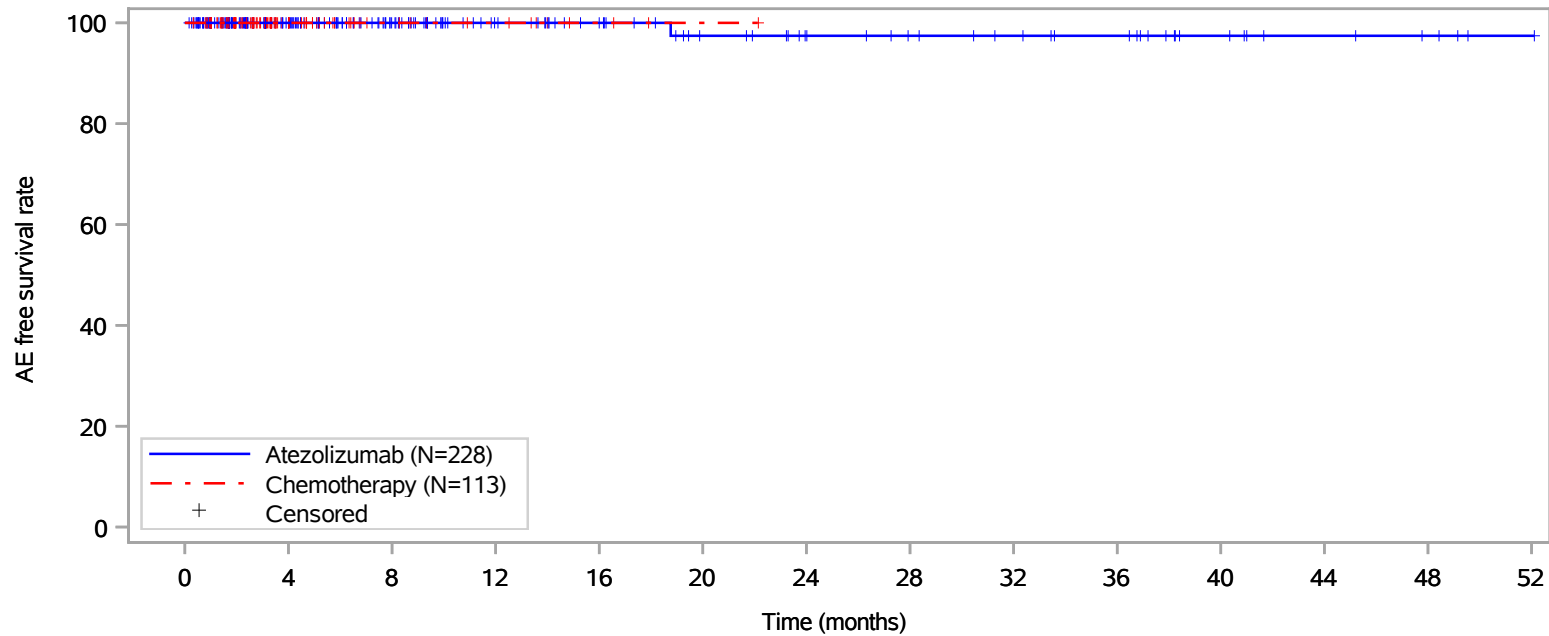
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Multiple fractures



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

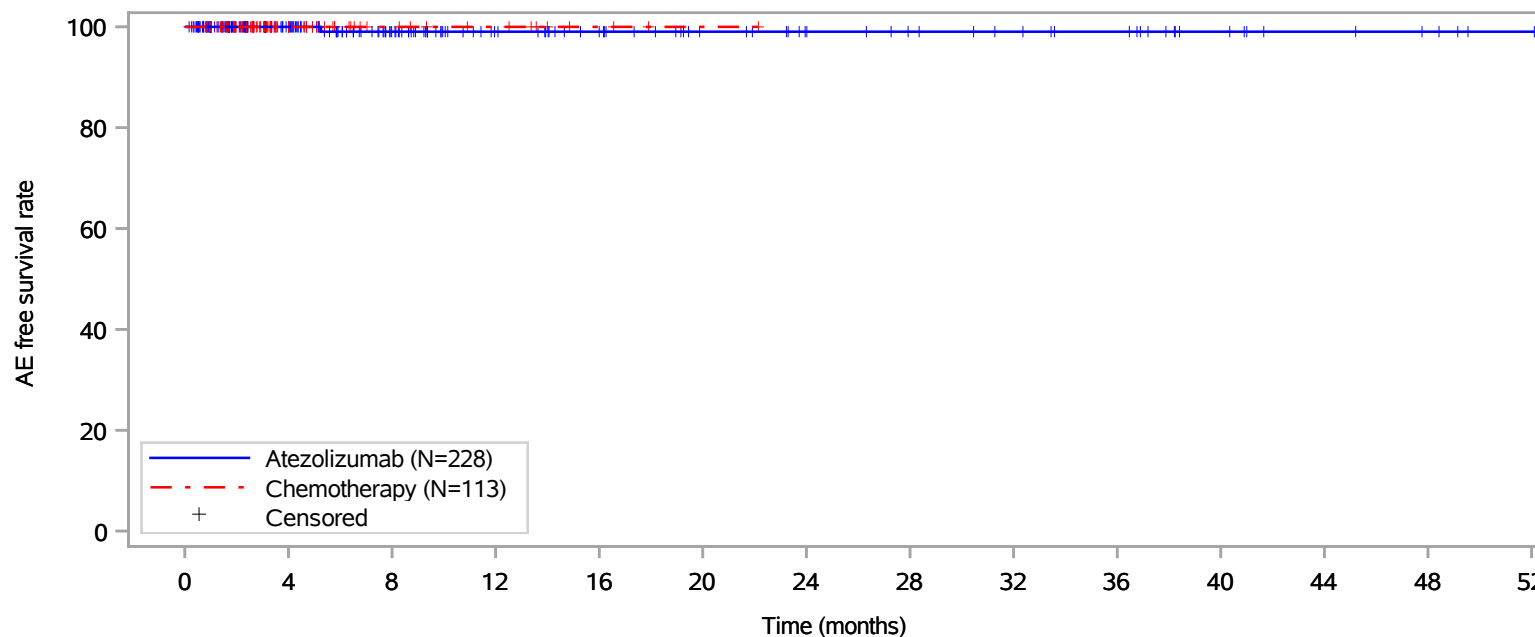
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Pelvic fracture



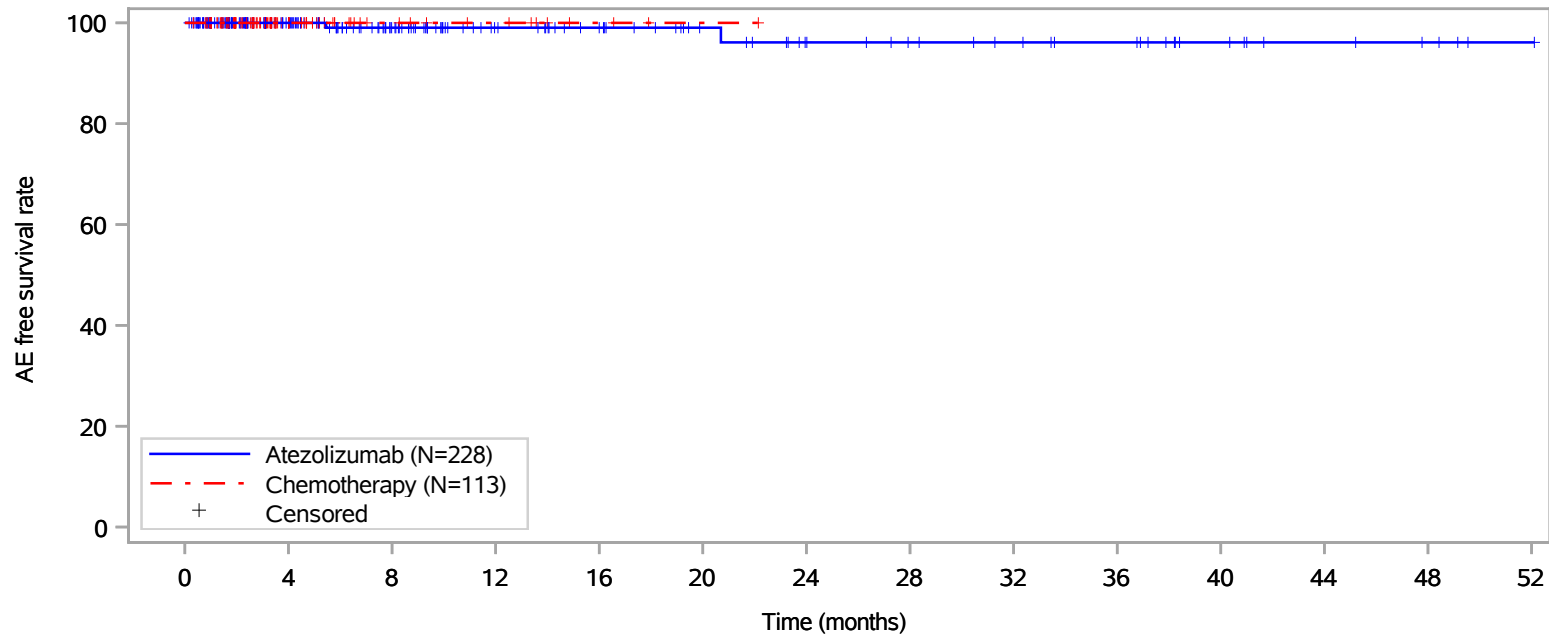
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Procedural pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

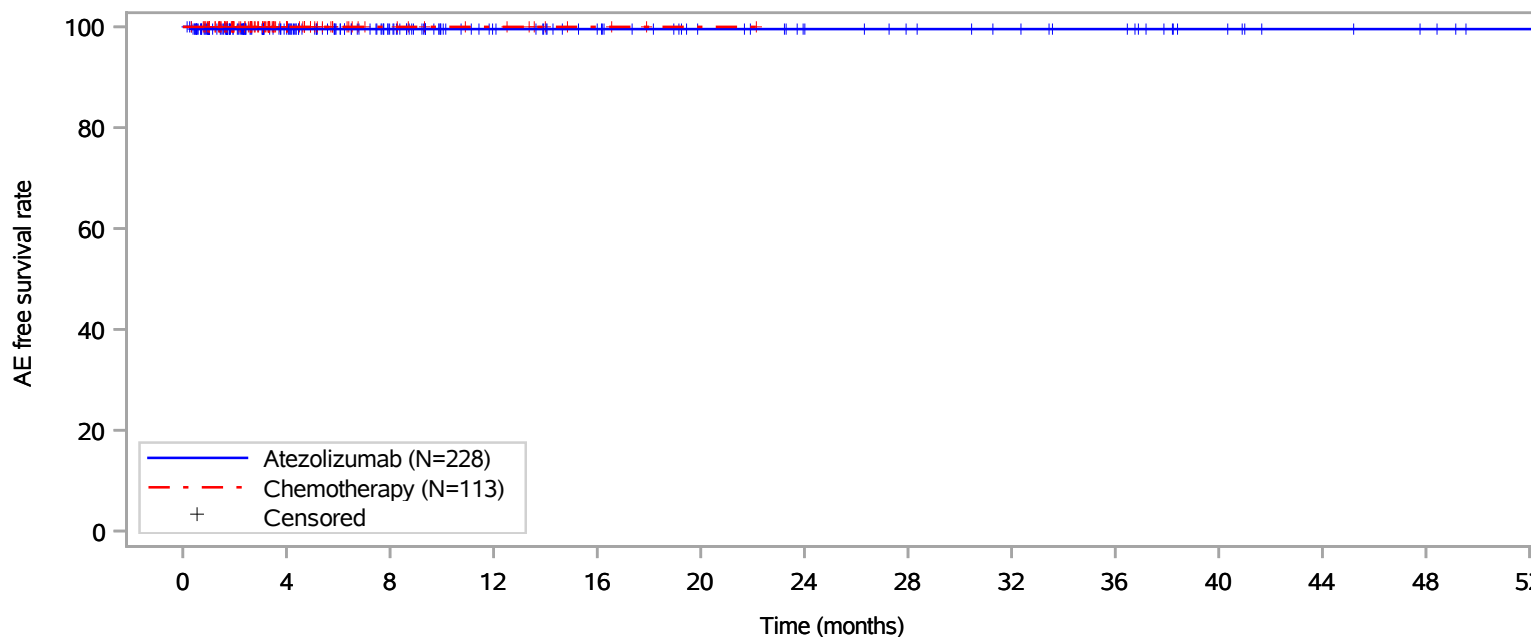
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Radiation oesophagitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

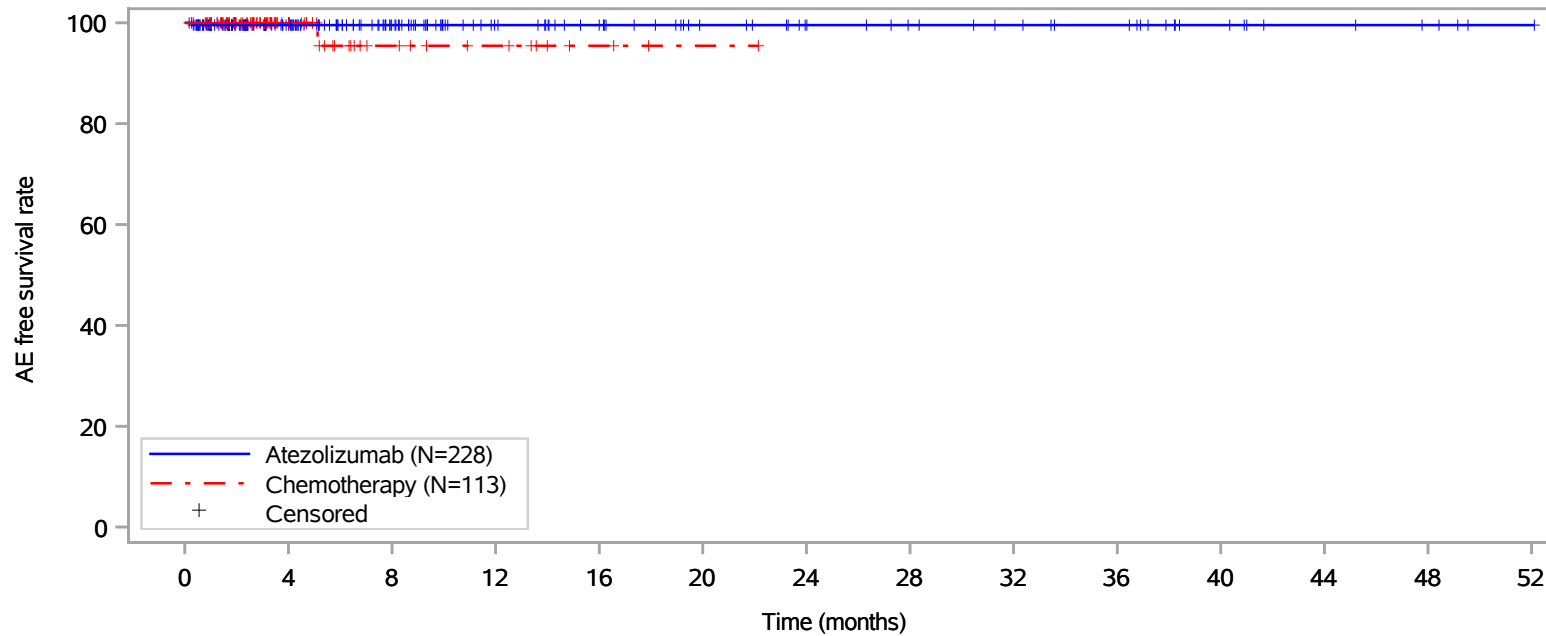
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Rib fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

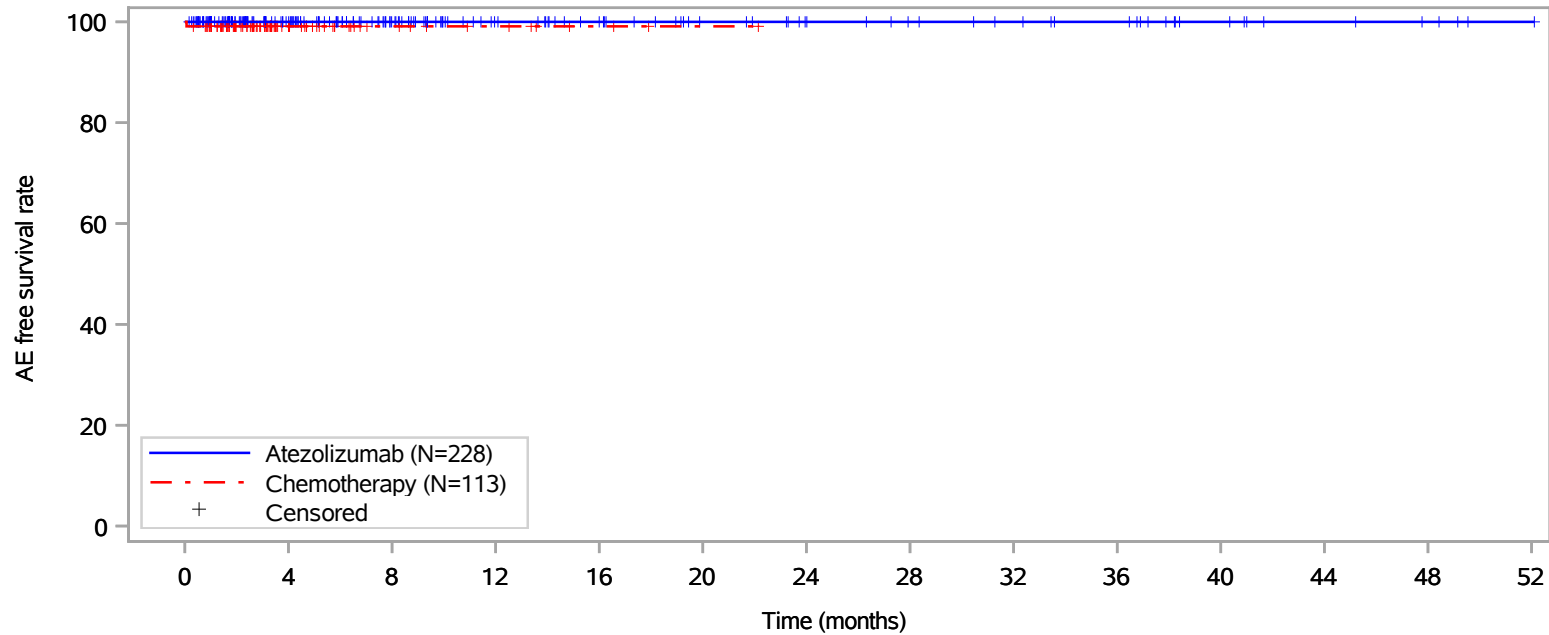
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Skin wound



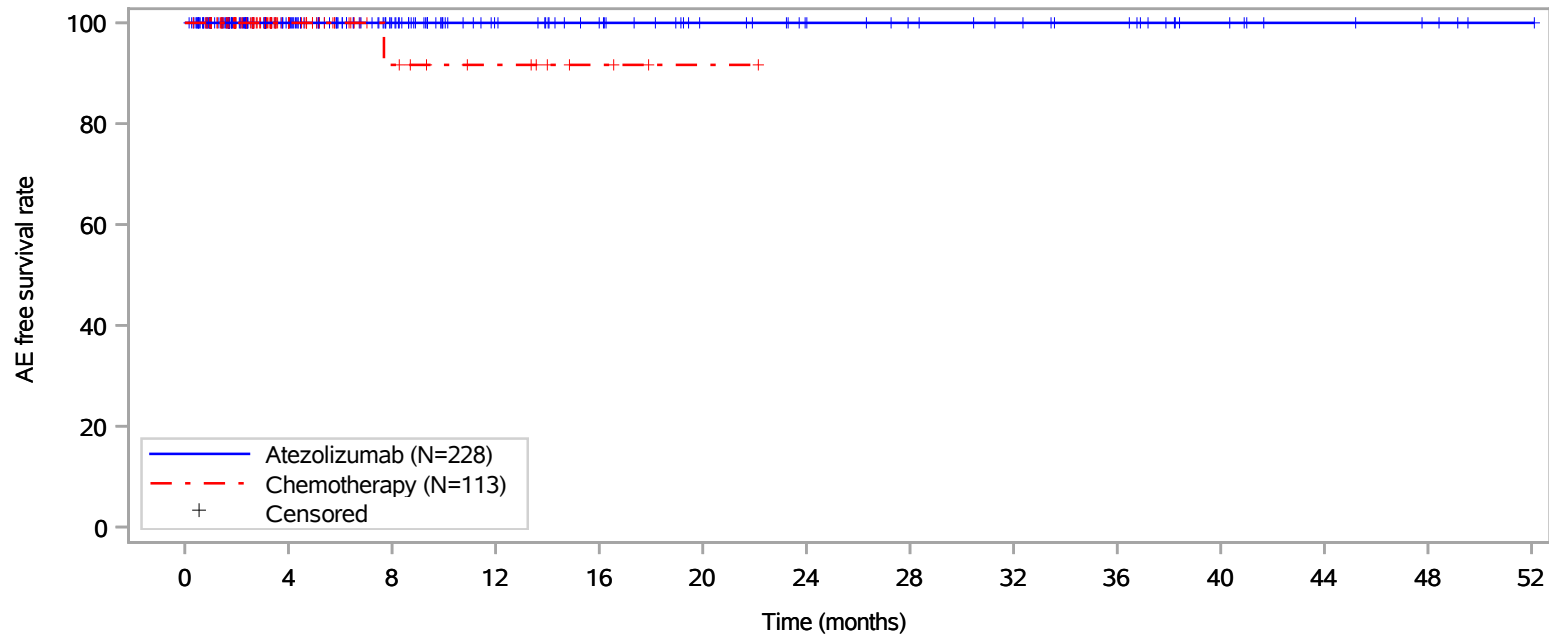
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Spinal compression fracture



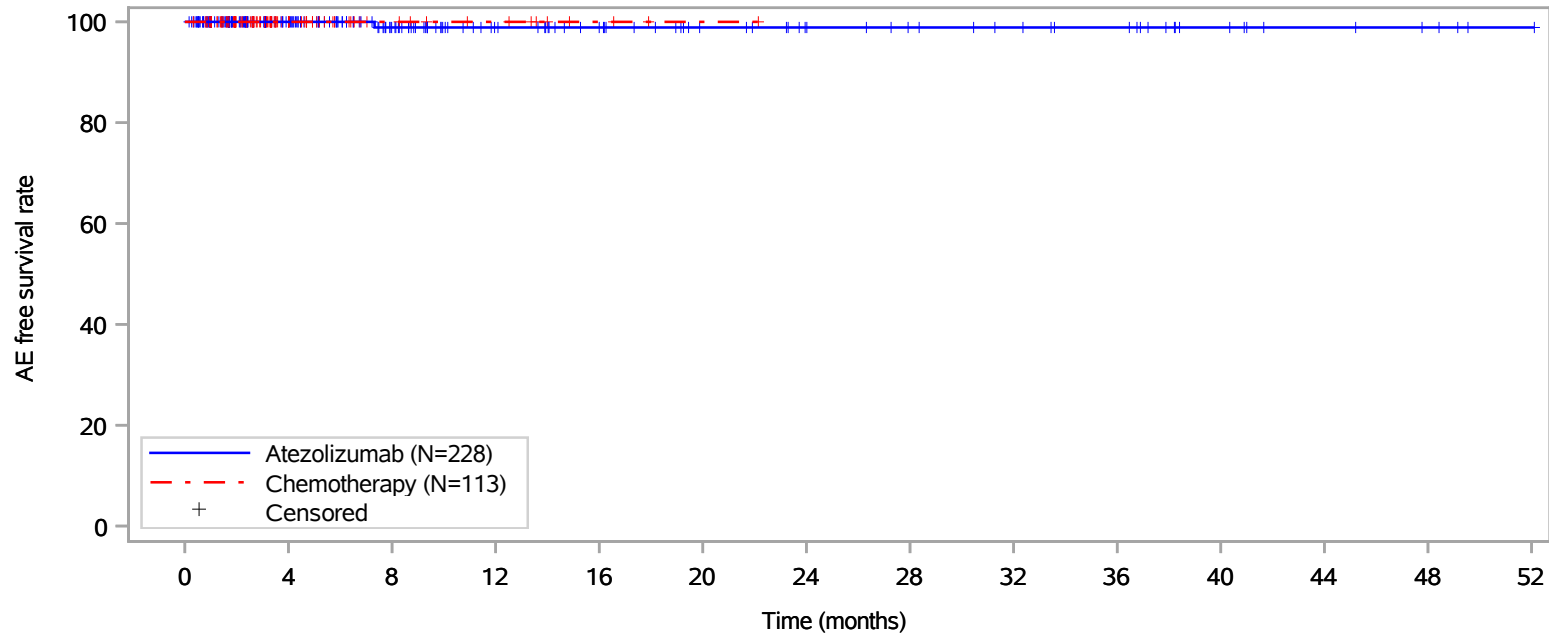
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Splenic injury



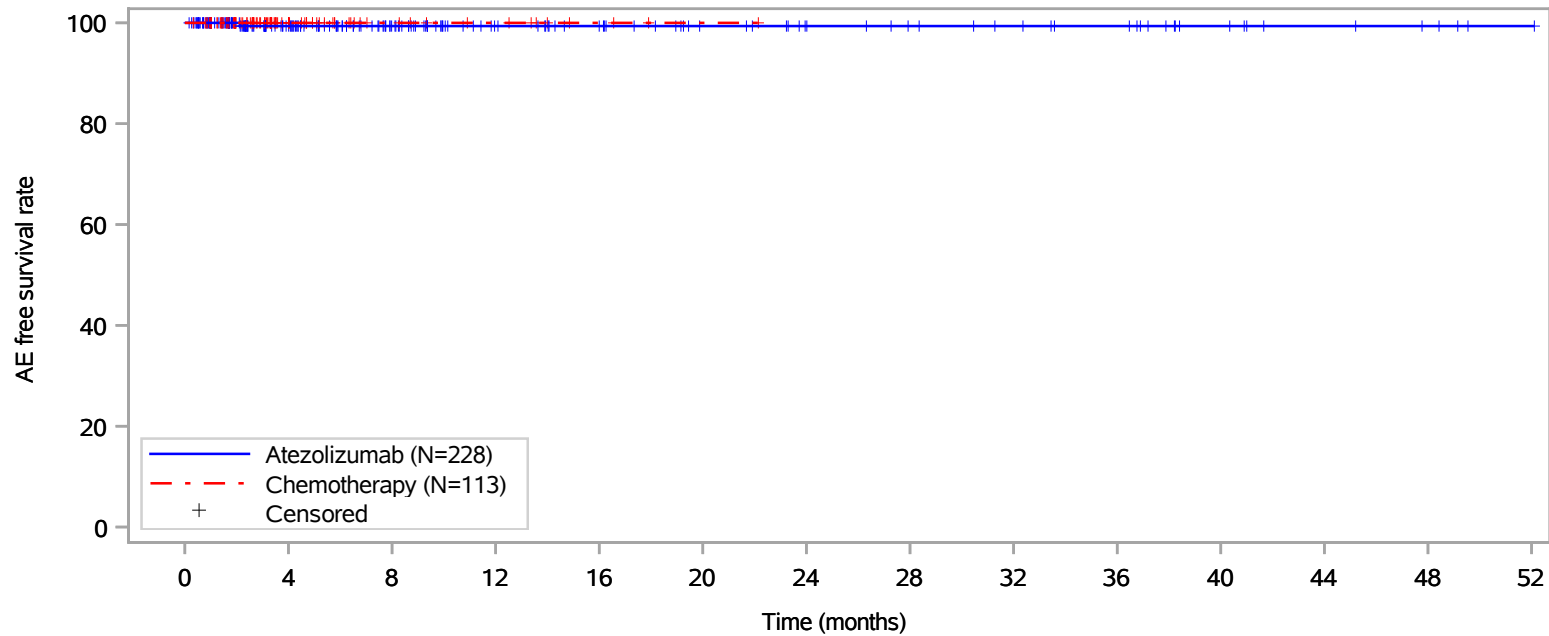
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Stress fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

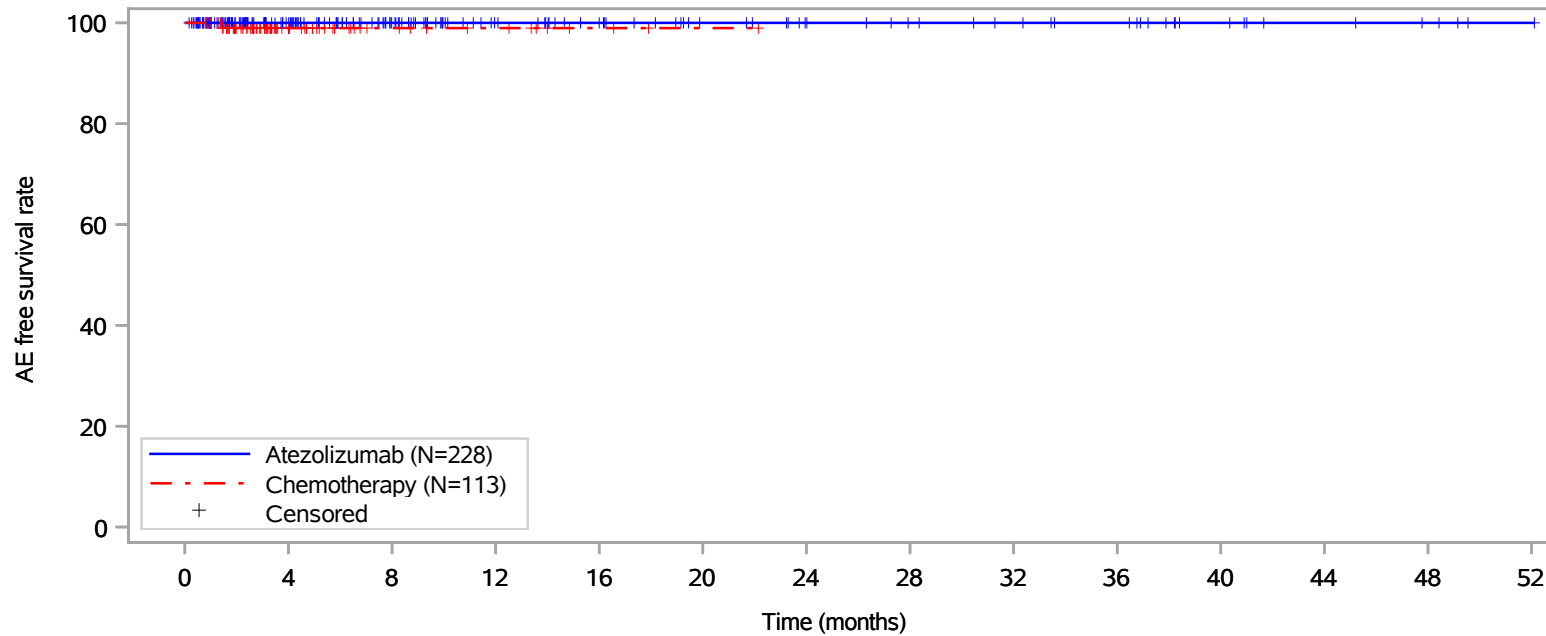
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Wound complication



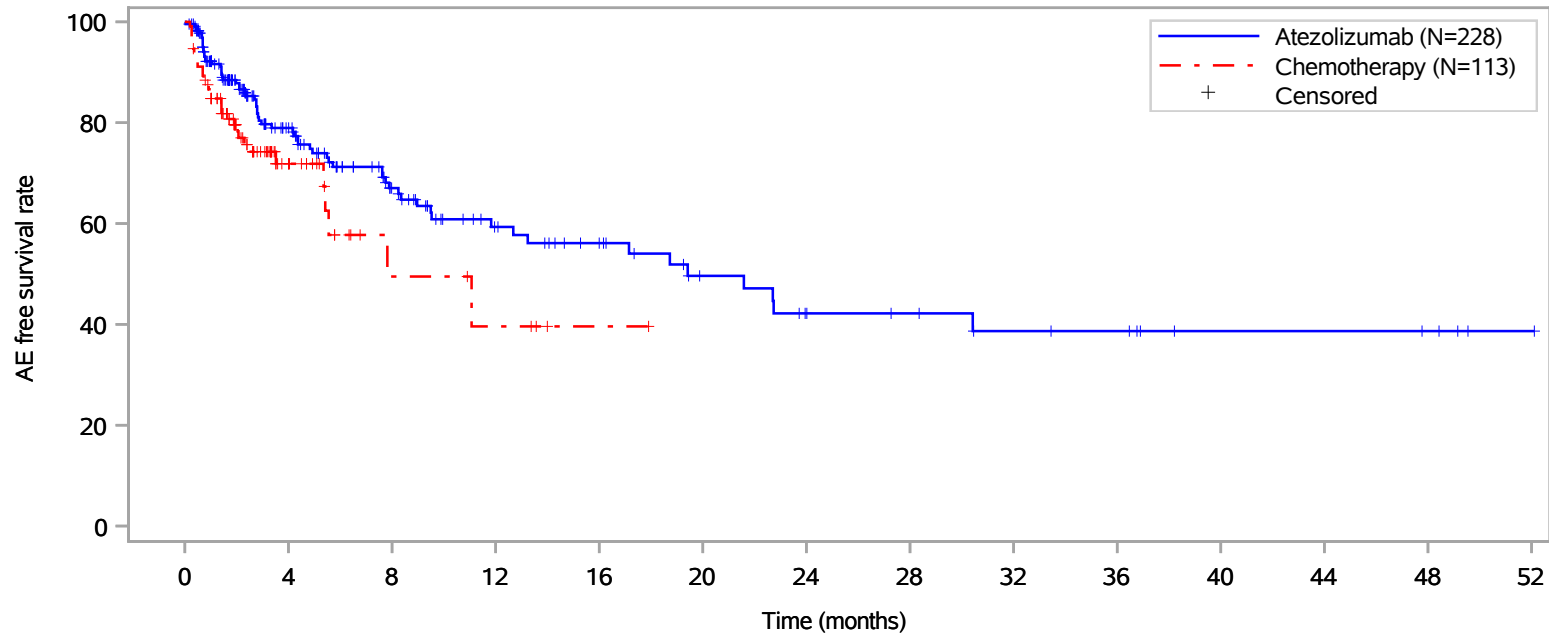
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, All



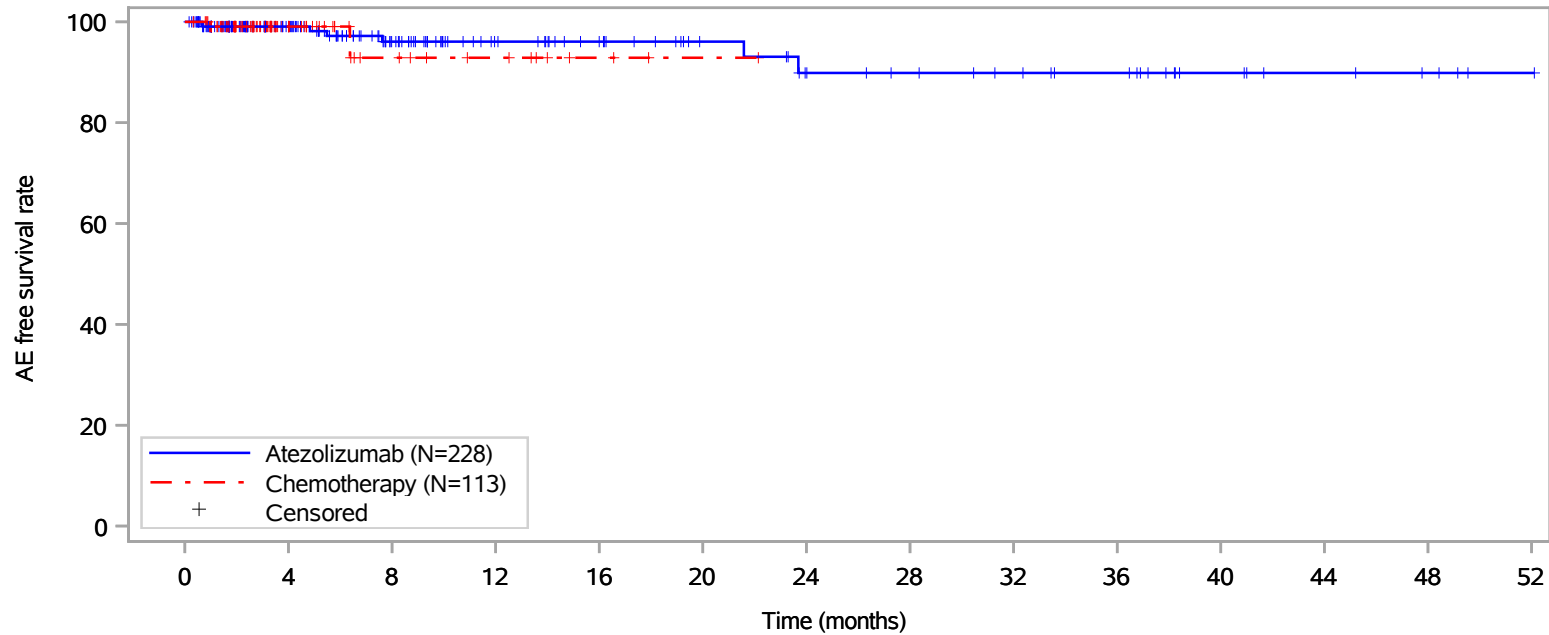
Patients at risk															
Atezolizumab	228	100	59	38	30	20	15	13	10	9	5	5	4	1	
Chemotherapy	113	26	6	4	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	90	118	133	140	146	148	150	152	153	157	157	158	161	
Chemotherapy	0	60	76	77	80	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Alanine aminotransferase increased



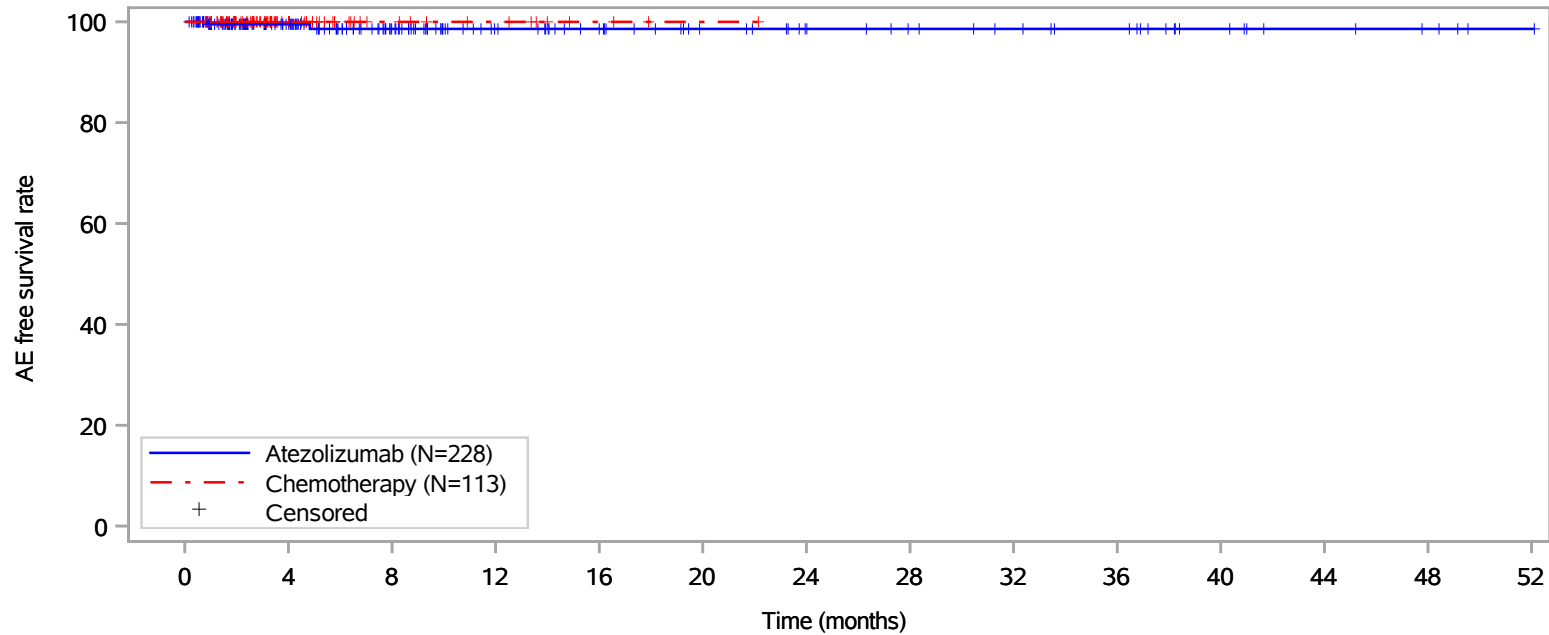
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	78	52	43	32	26	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	171	181	191	195	198	201	204	212	215	217	220
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Amylase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

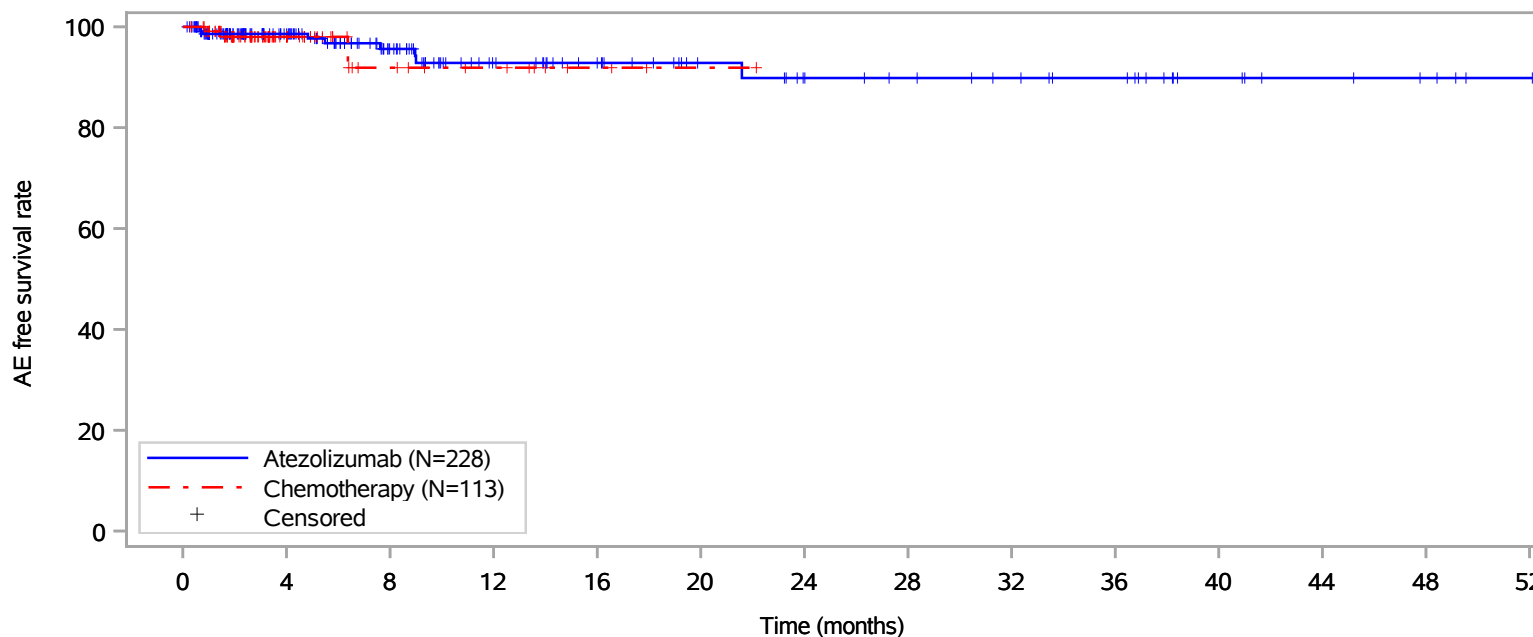
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Aspartate aminotransferase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	78	51	42	31	26	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	169	179	189	193	196	199	202	210	213	215	218
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

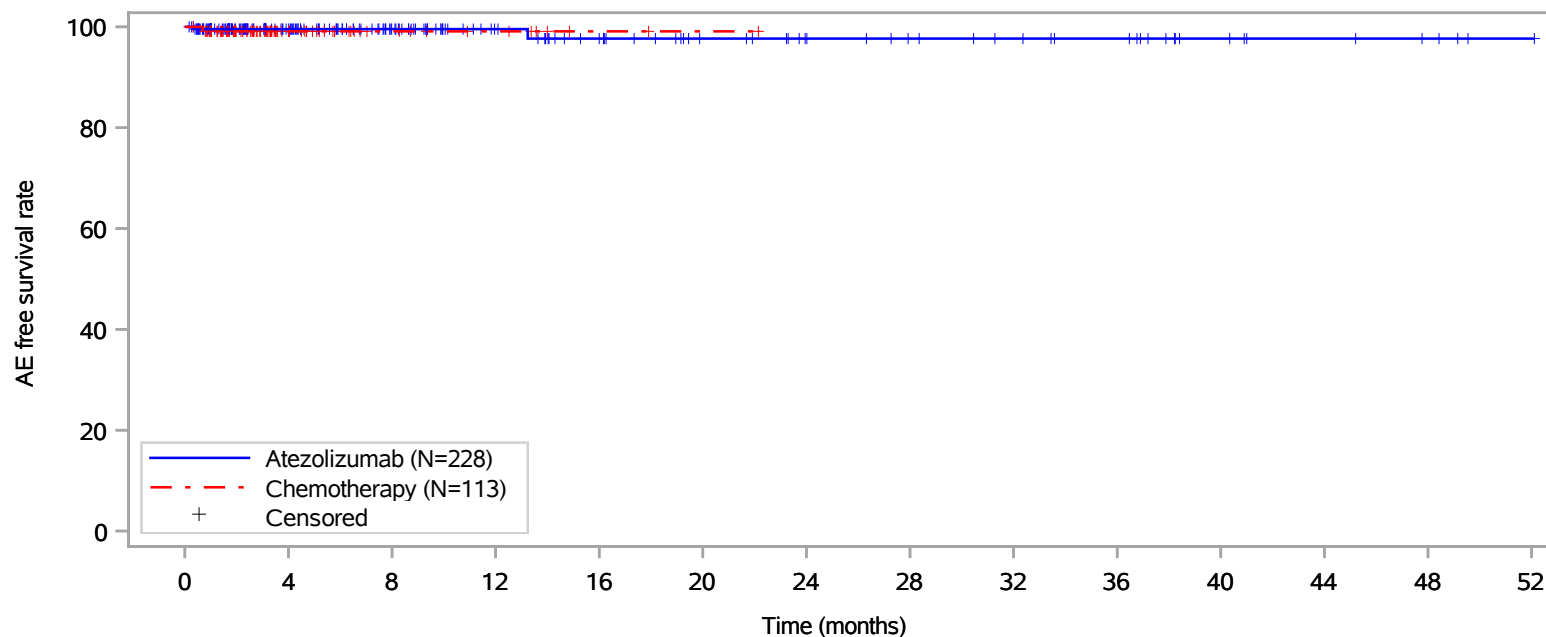
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Bilirubin conjugated increased



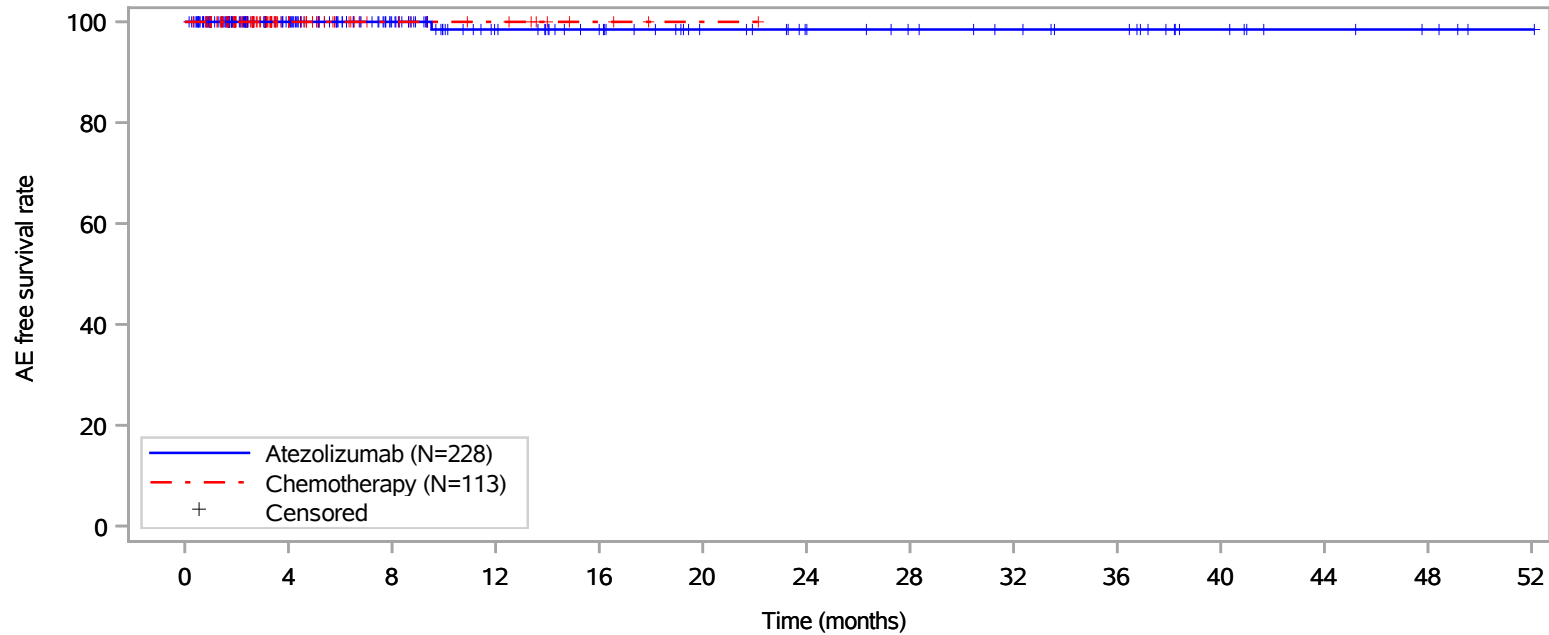
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood albumin decreased



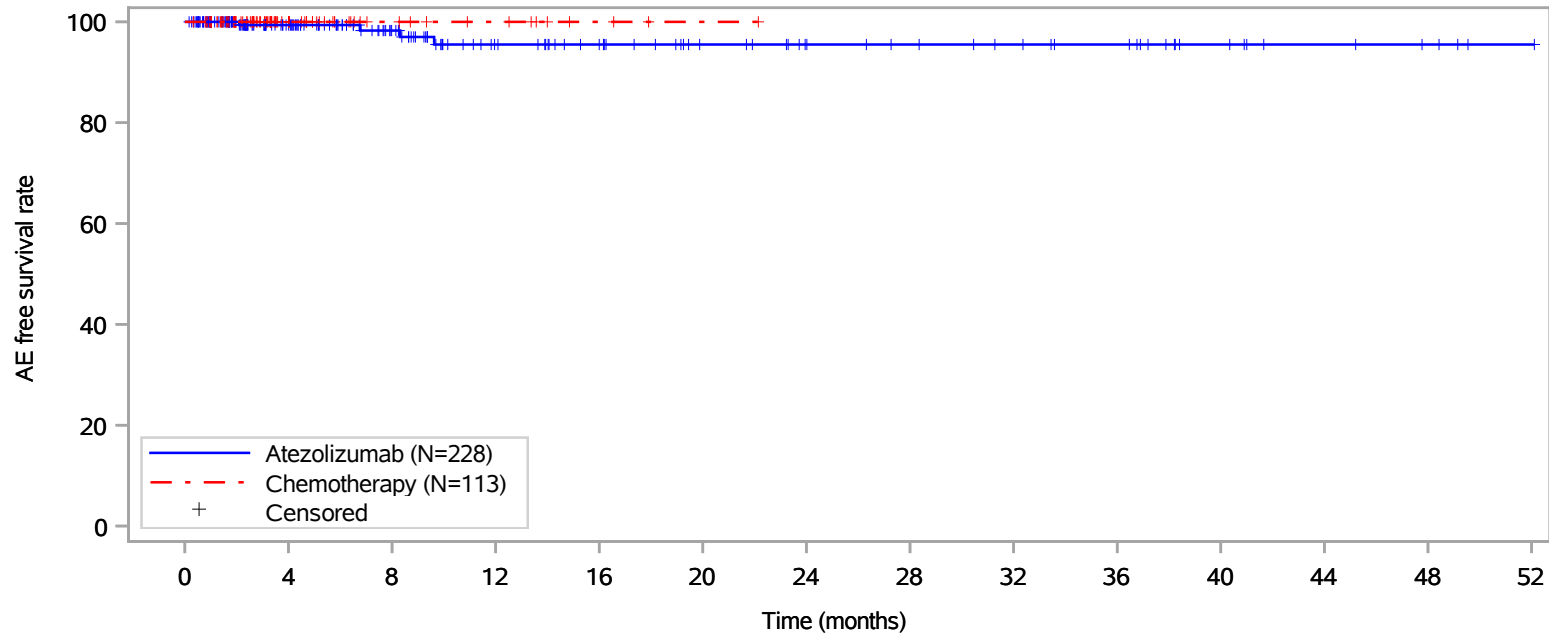
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood alkaline phosphatase increased



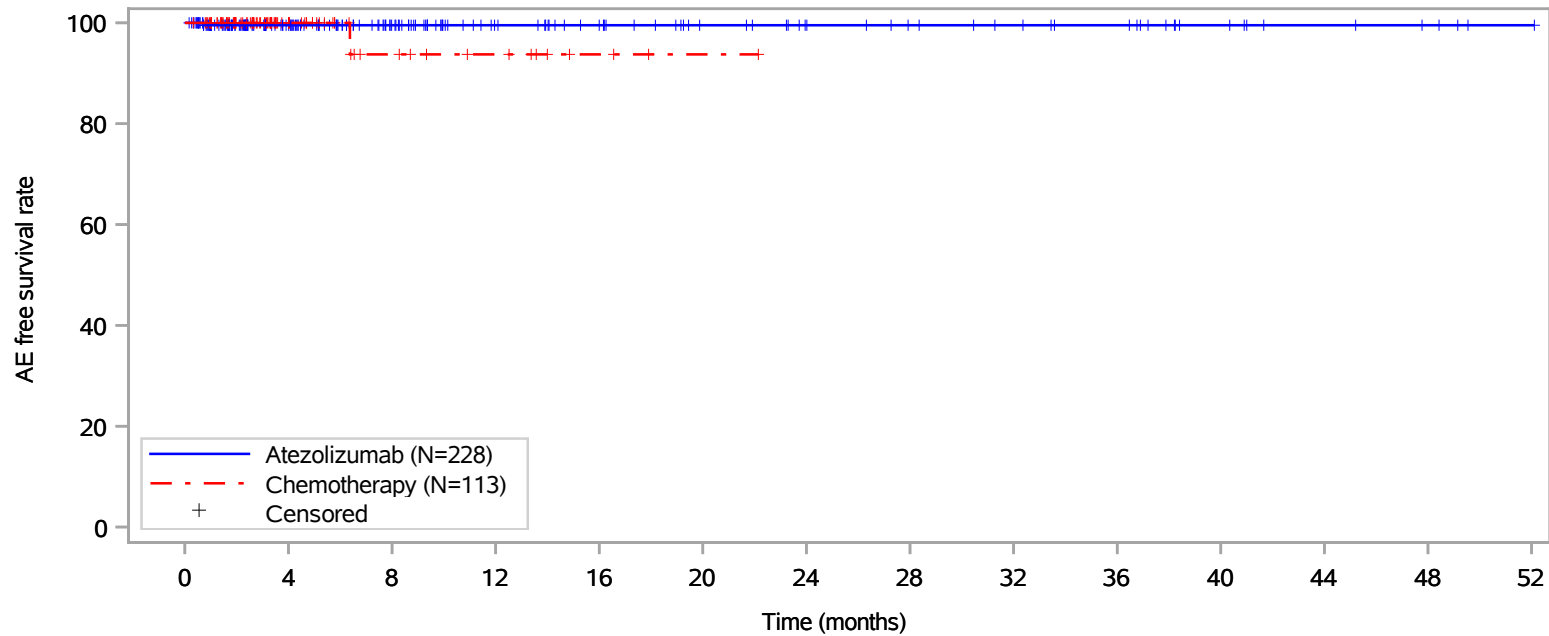
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	171	181	191	197	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood bilirubin increased



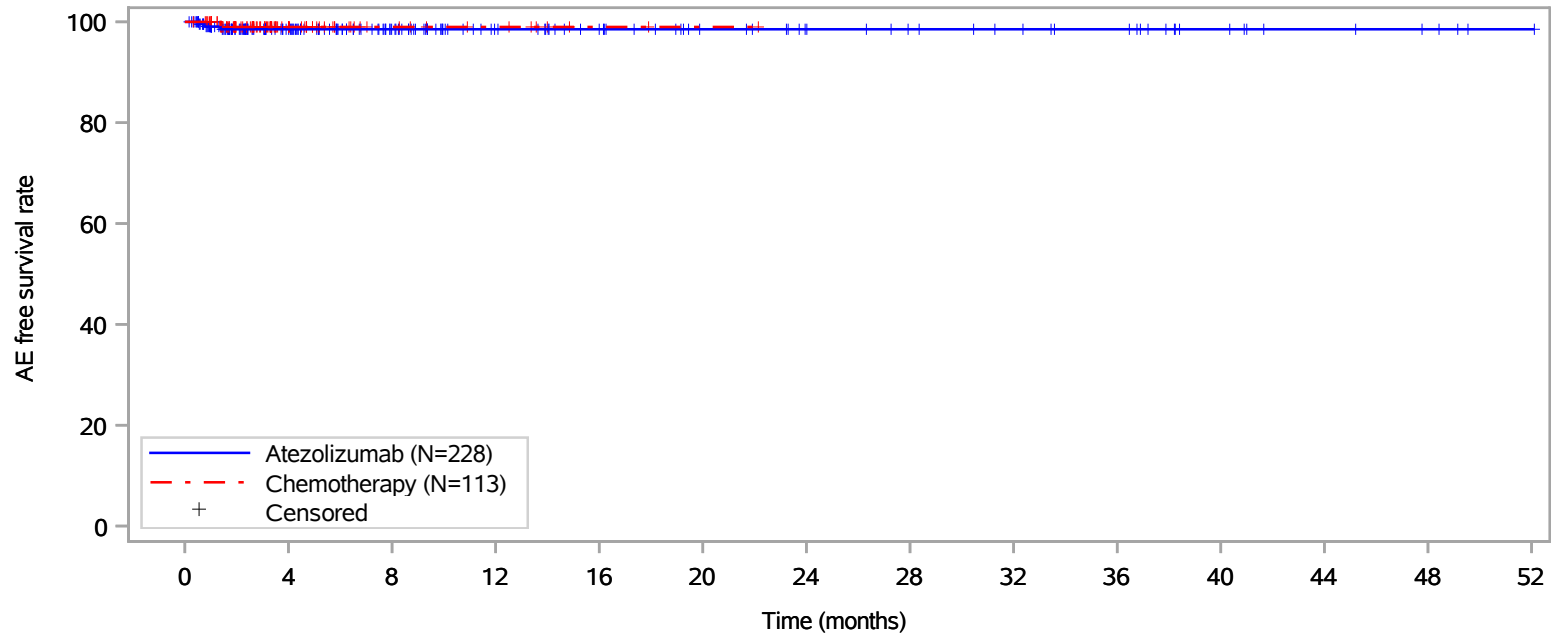
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood calcium decreased



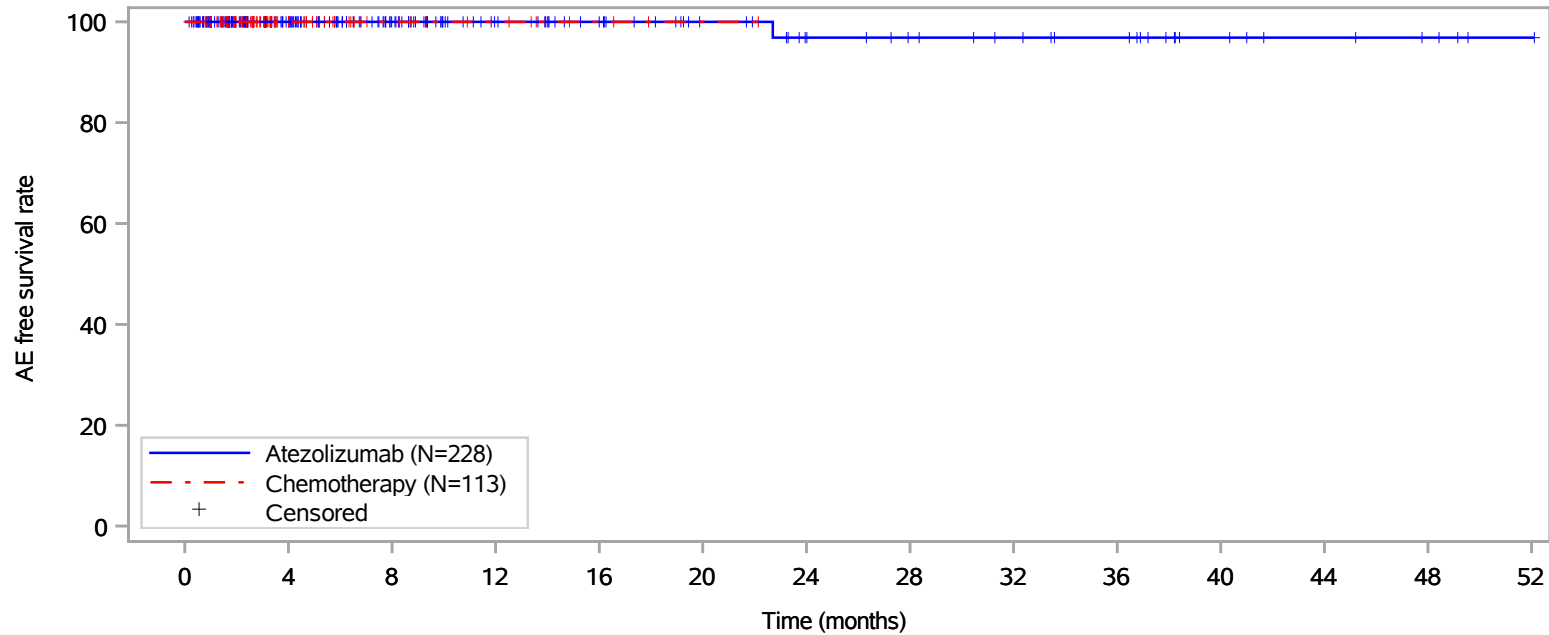
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood cholesterol increased



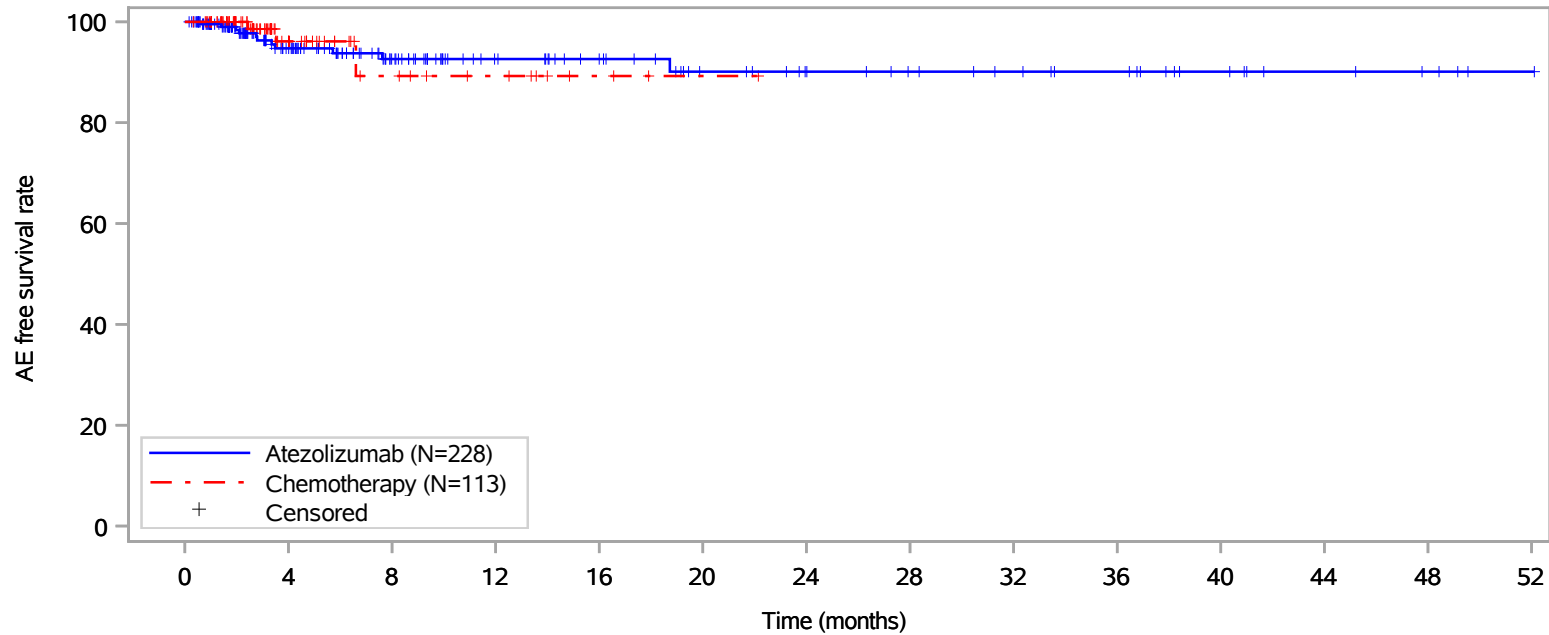
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood creatinine increased



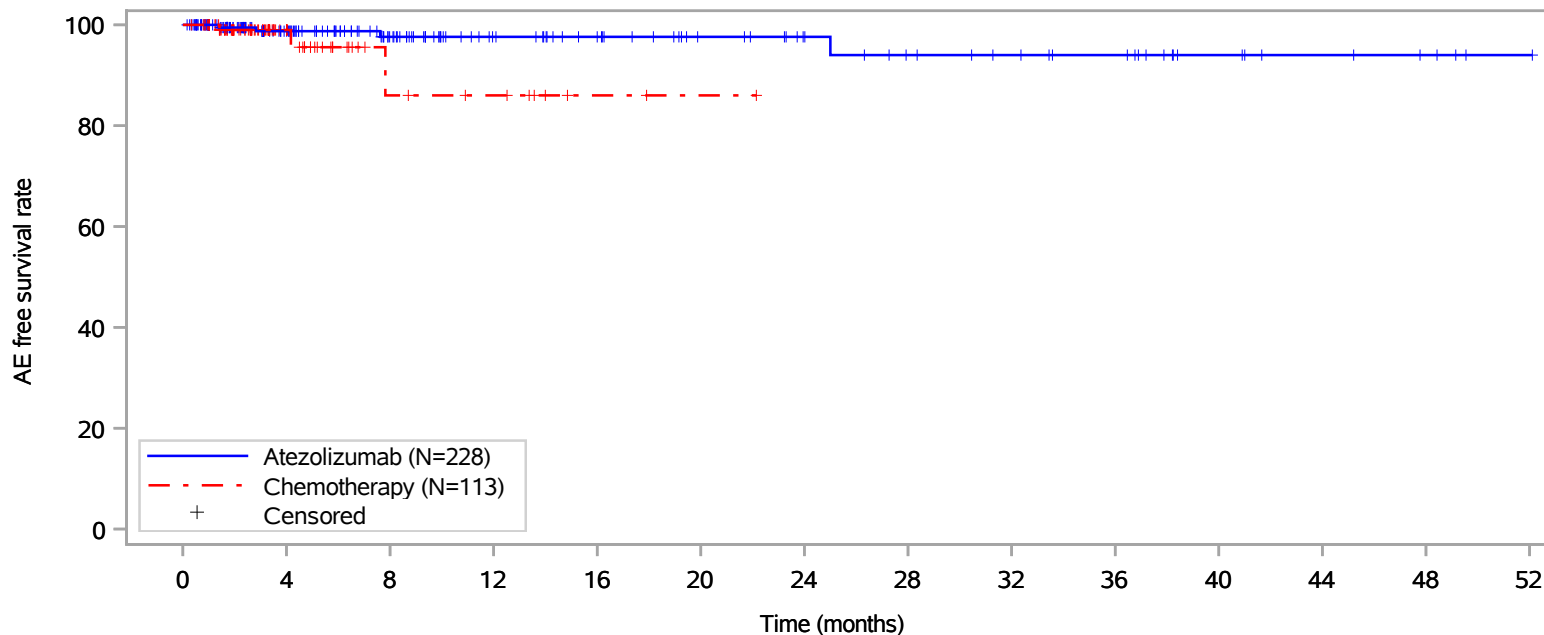
Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	74	50	42	31	26	22	19	16	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	168	177	186	191	195	198	201	207	211	213	216
Chemotherapy	0	77	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood glucose increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	34	28	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	9	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	171	181	191	197	201	204	207	215	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	103	108	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

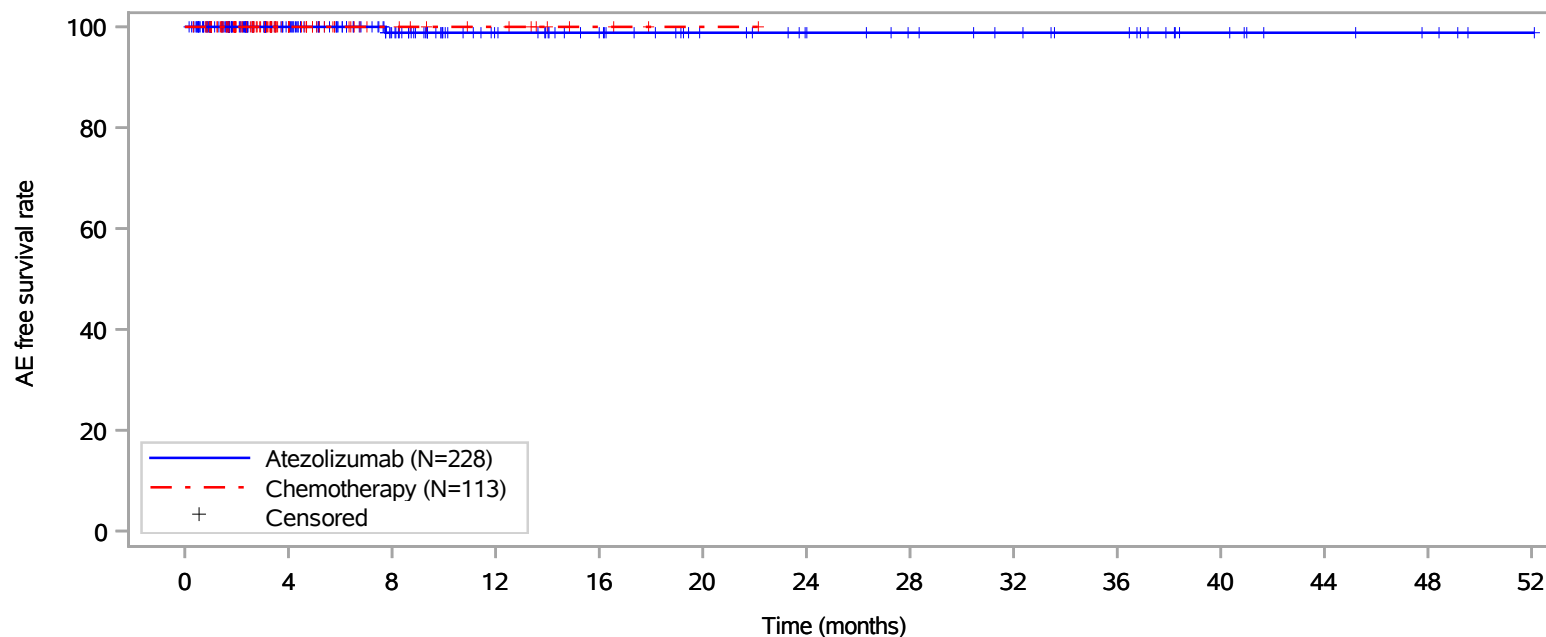
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Blood lactate dehydrogenase decreased



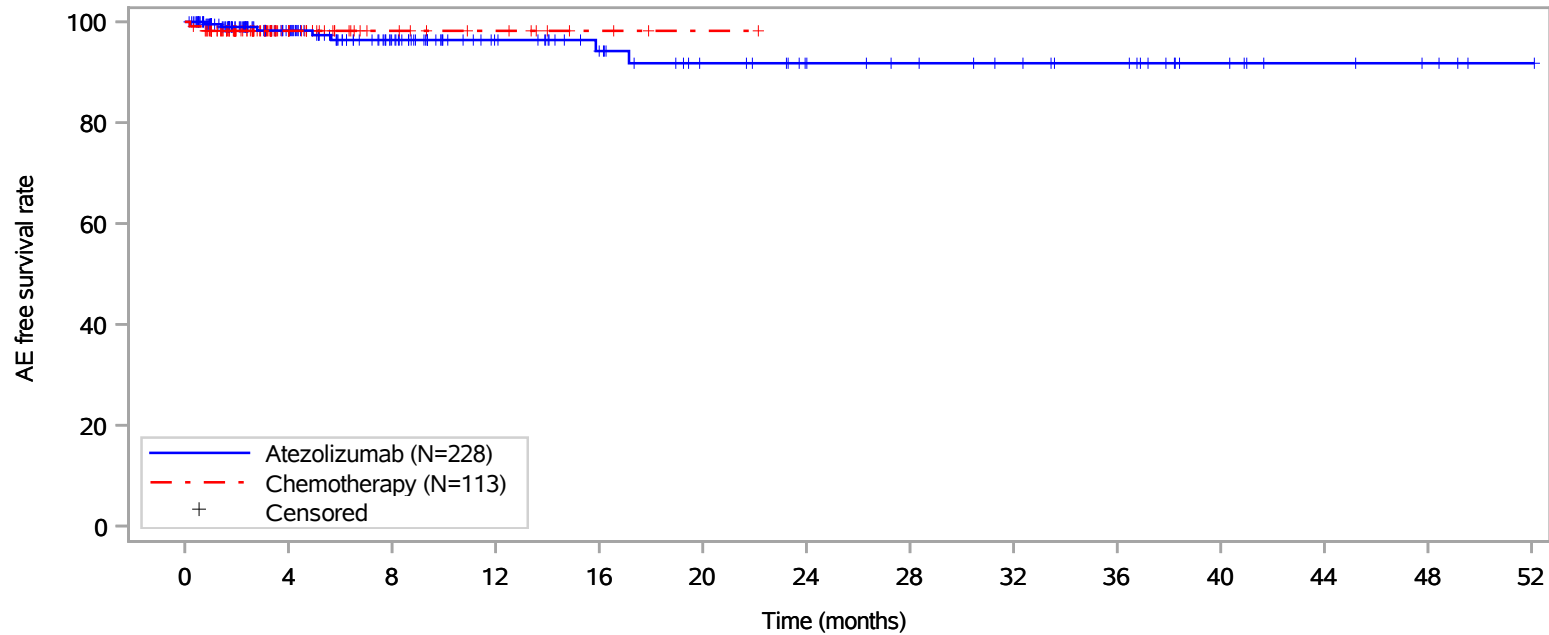
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood lactate dehydrogenase increased



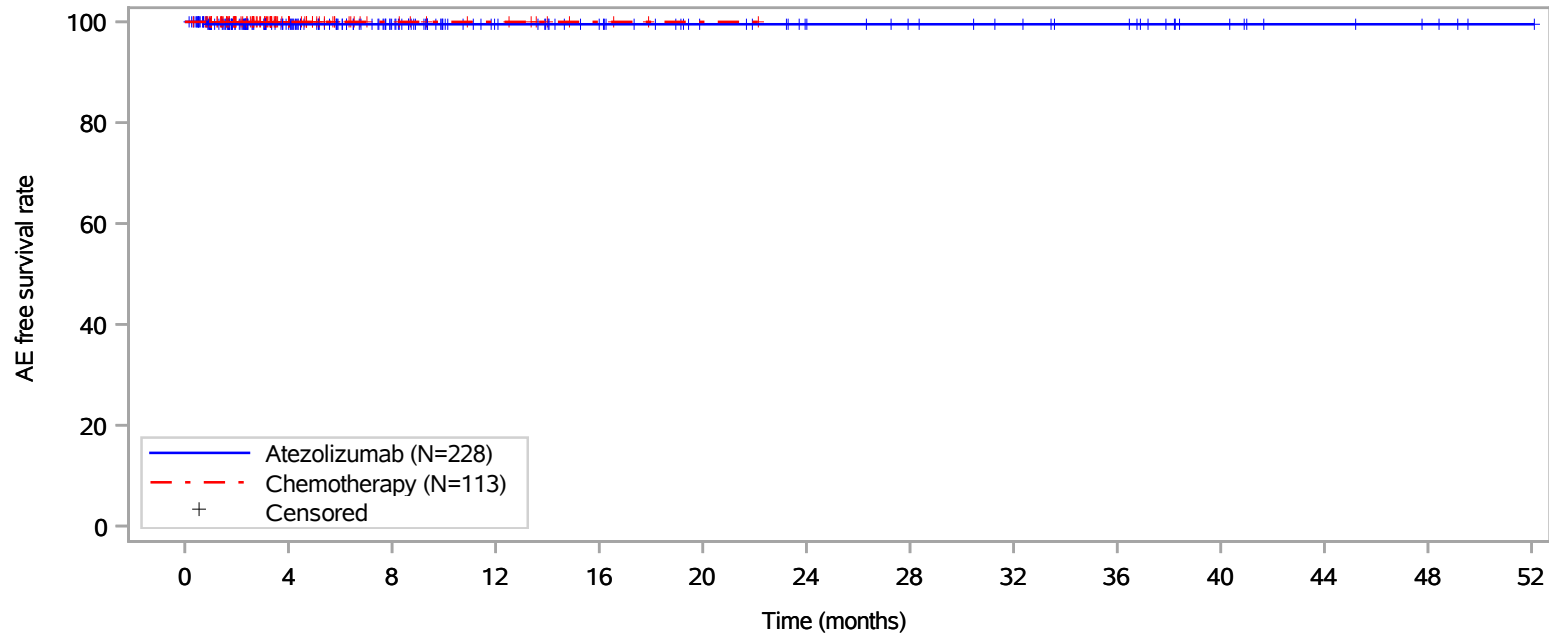
Patients at risk															
Atezolizumab	228	120	79	53	43	33	27	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	105	144	170	180	188	194	197	200	203	211	215	217	220	
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood parathyroid hormone decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

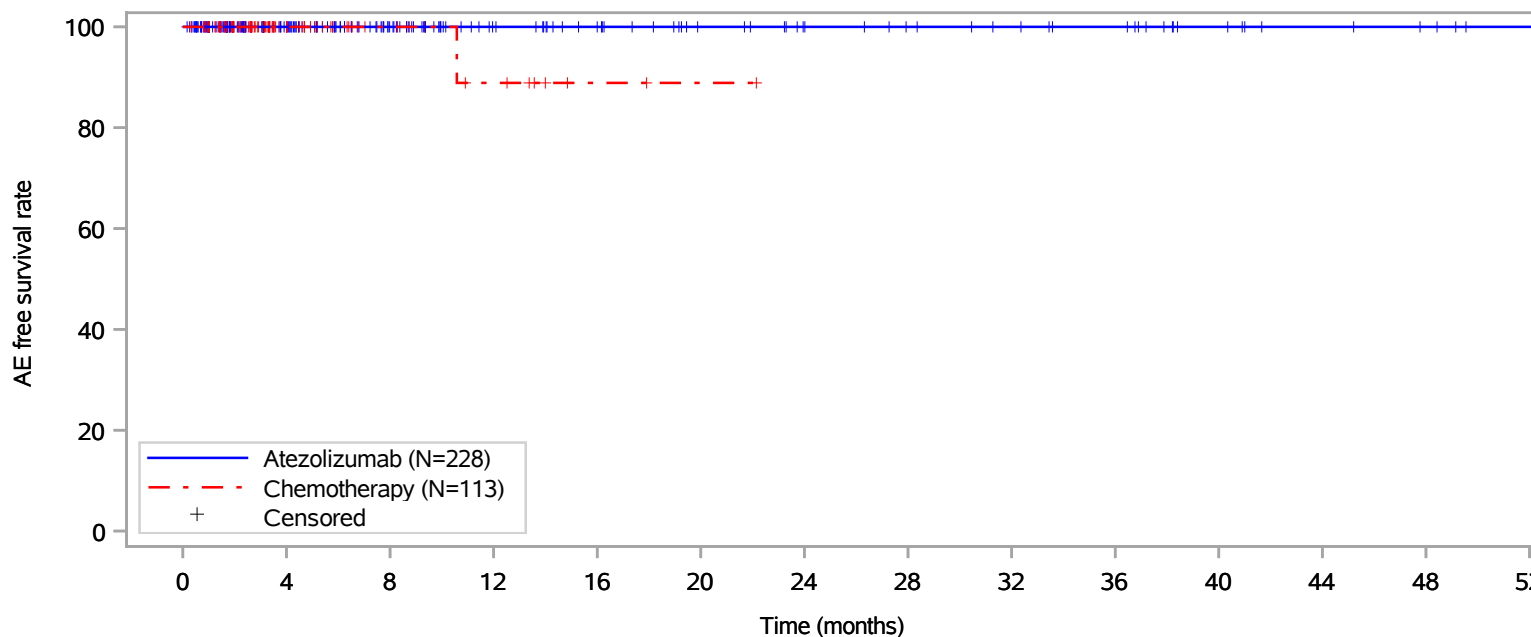
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Blood phosphorus decreased



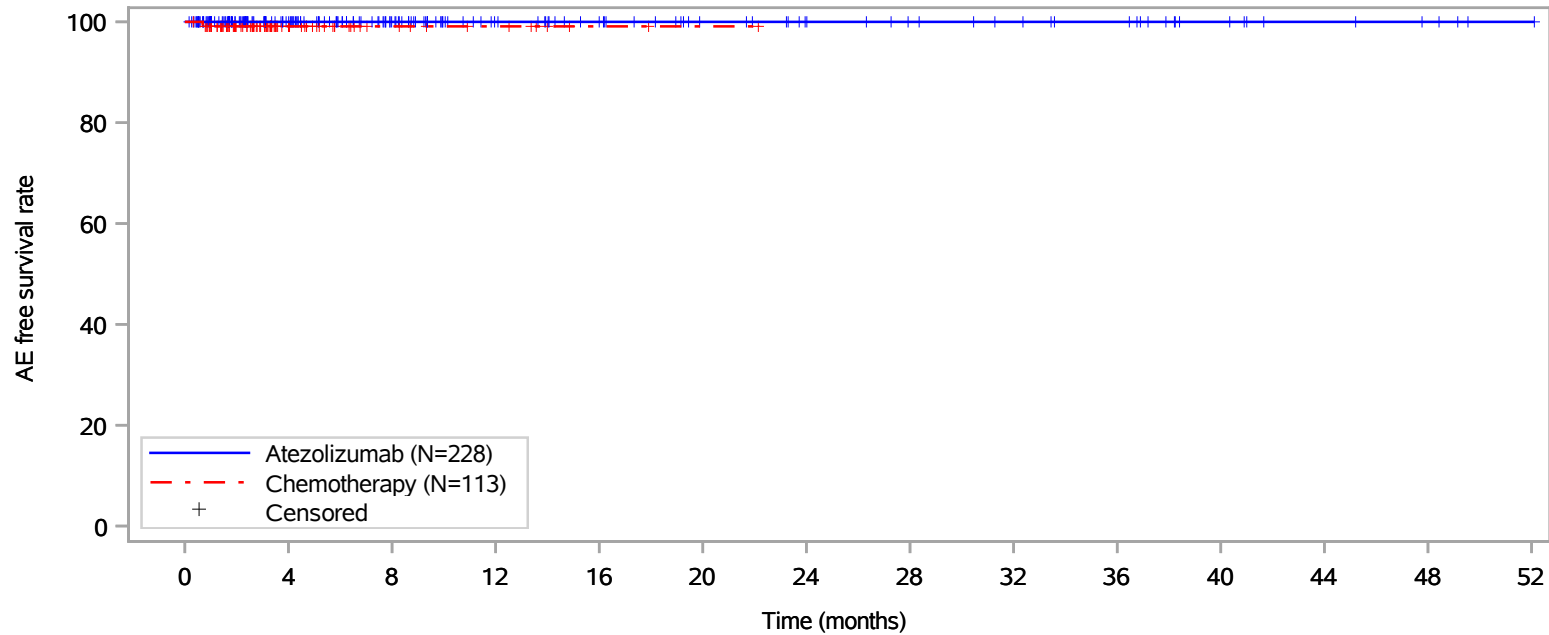
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood phosphorus increased



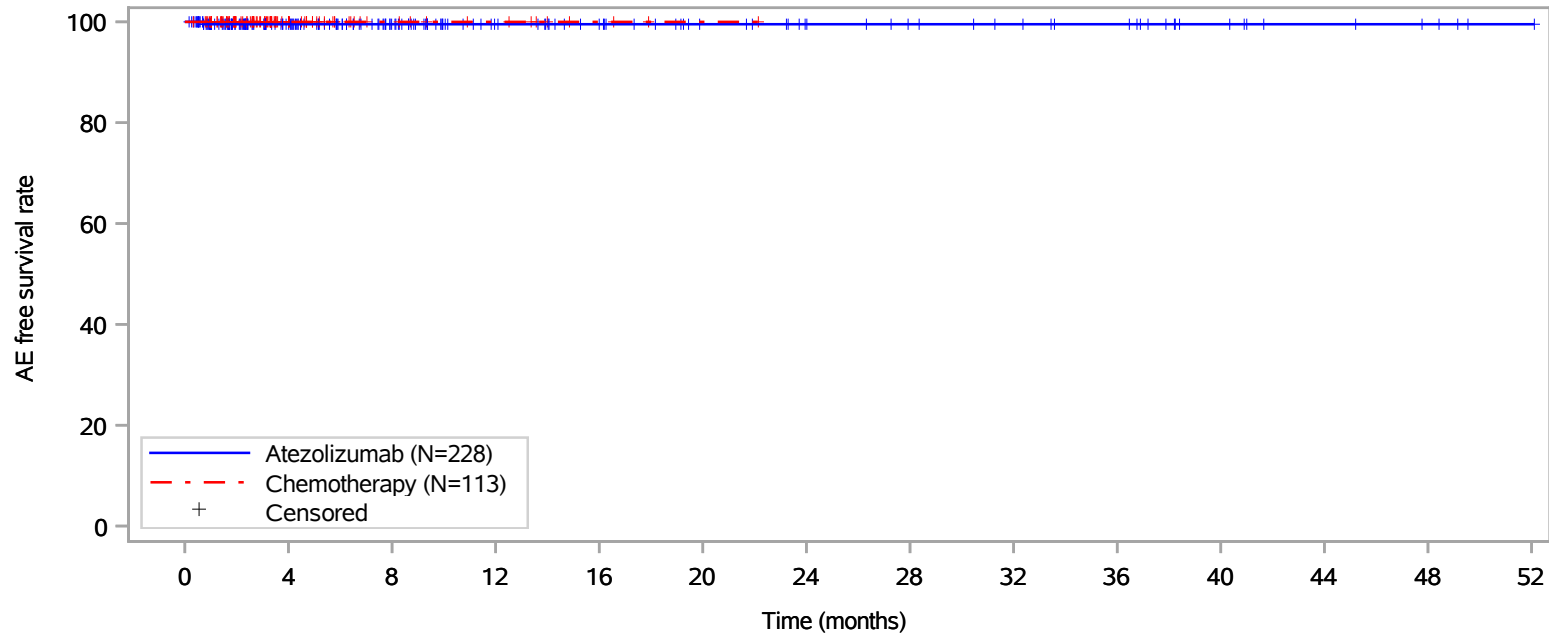
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood potassium decreased



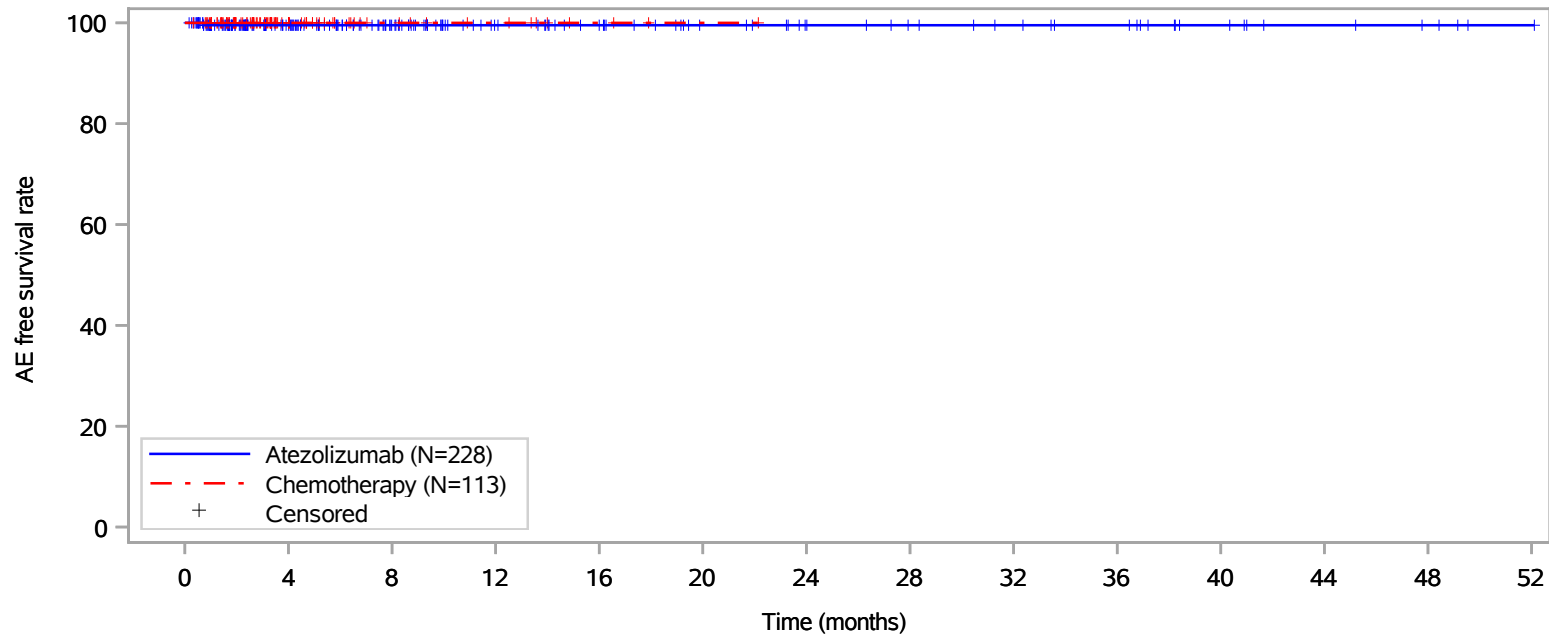
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood pressure increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

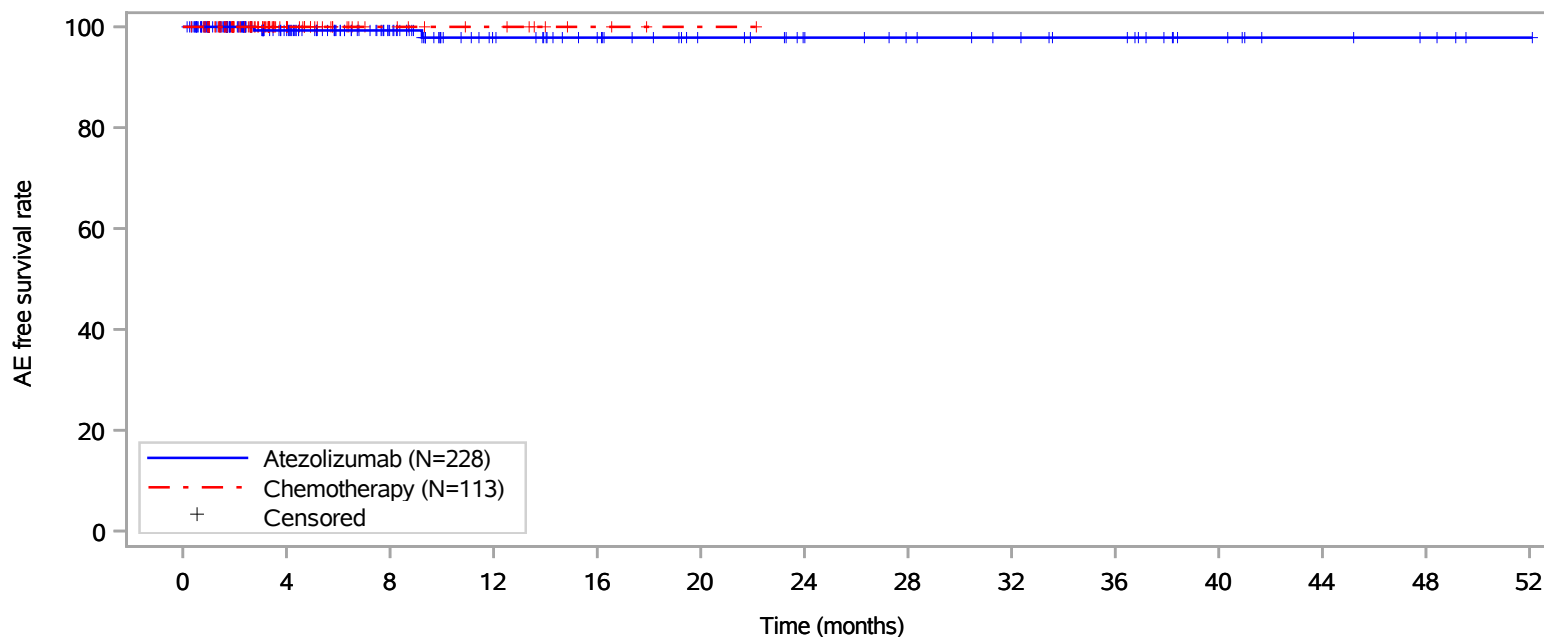
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Blood thyroid stimulating hormone decreased



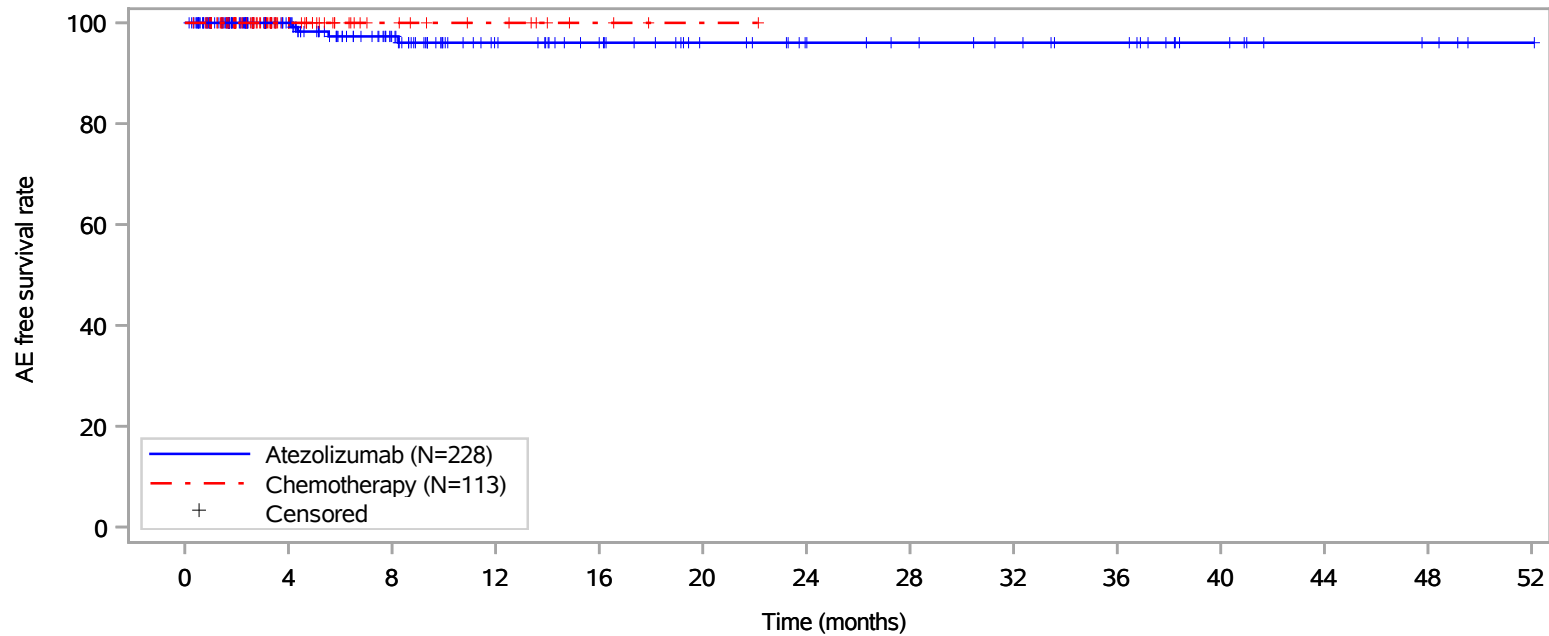
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood thyroid stimulating hormone increased



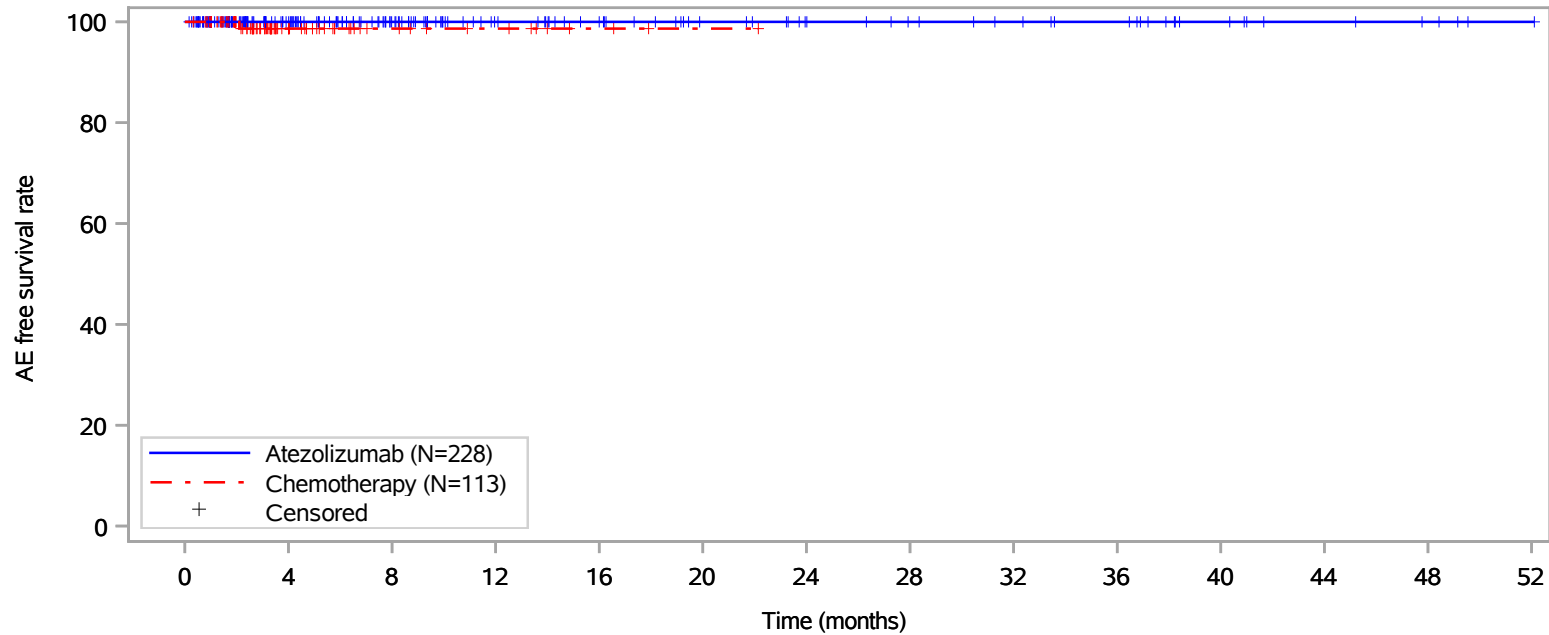
Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	80	52	43	32	26	23	20	17	9	5	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	145	172	182	192	198	201	204	207	215	219	220	223	
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood urea abnormal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

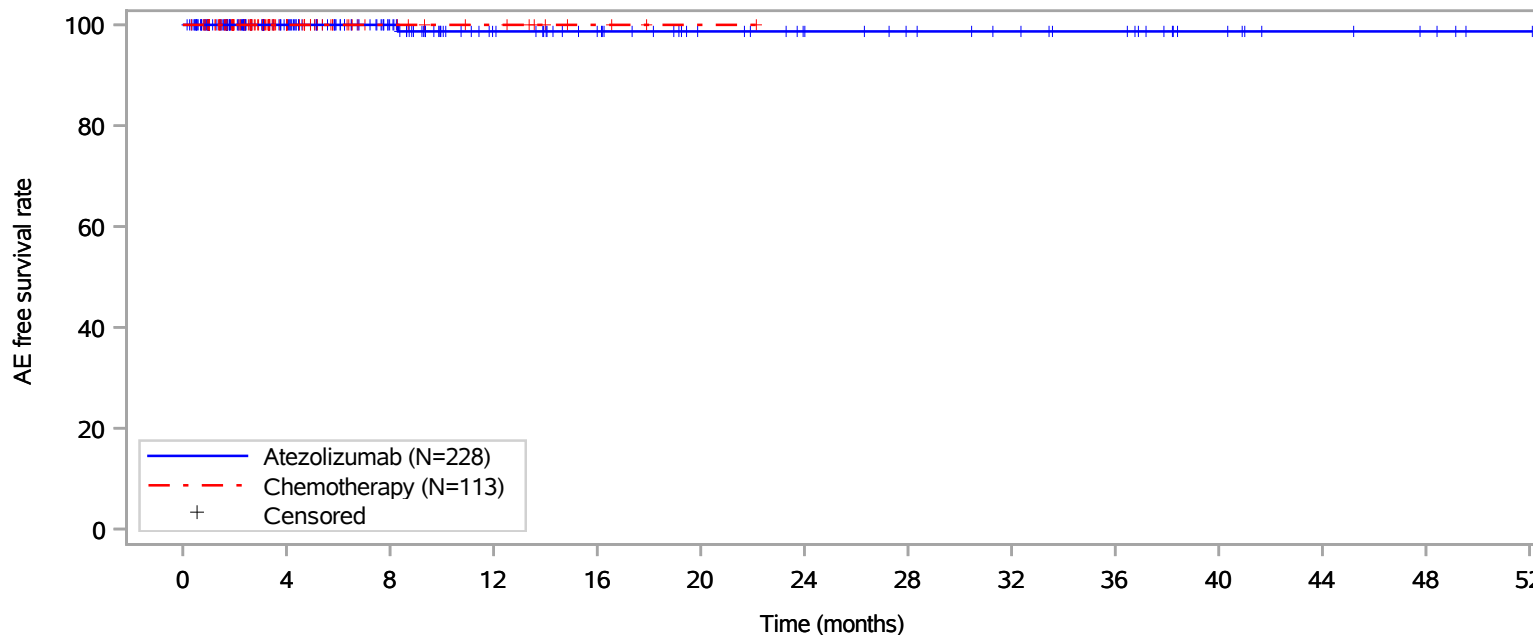
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Blood uric acid increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

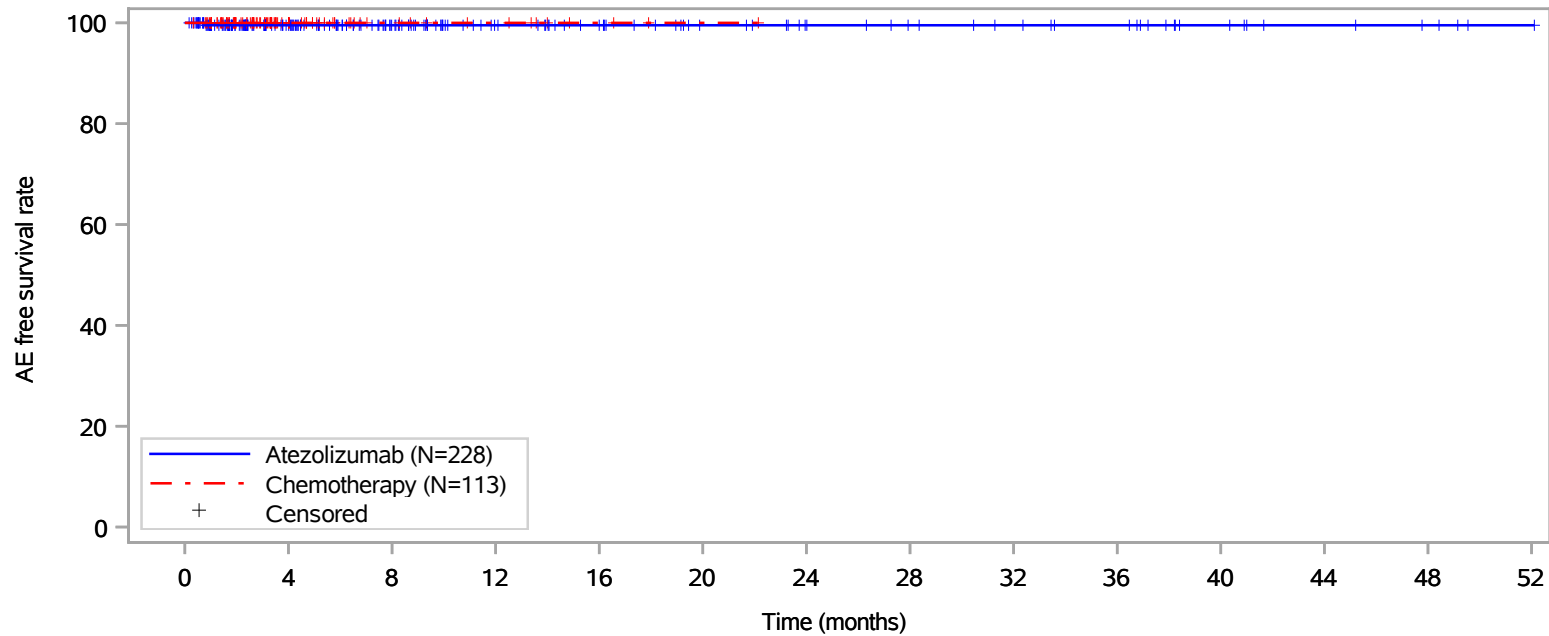
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, C-reactive protein increased



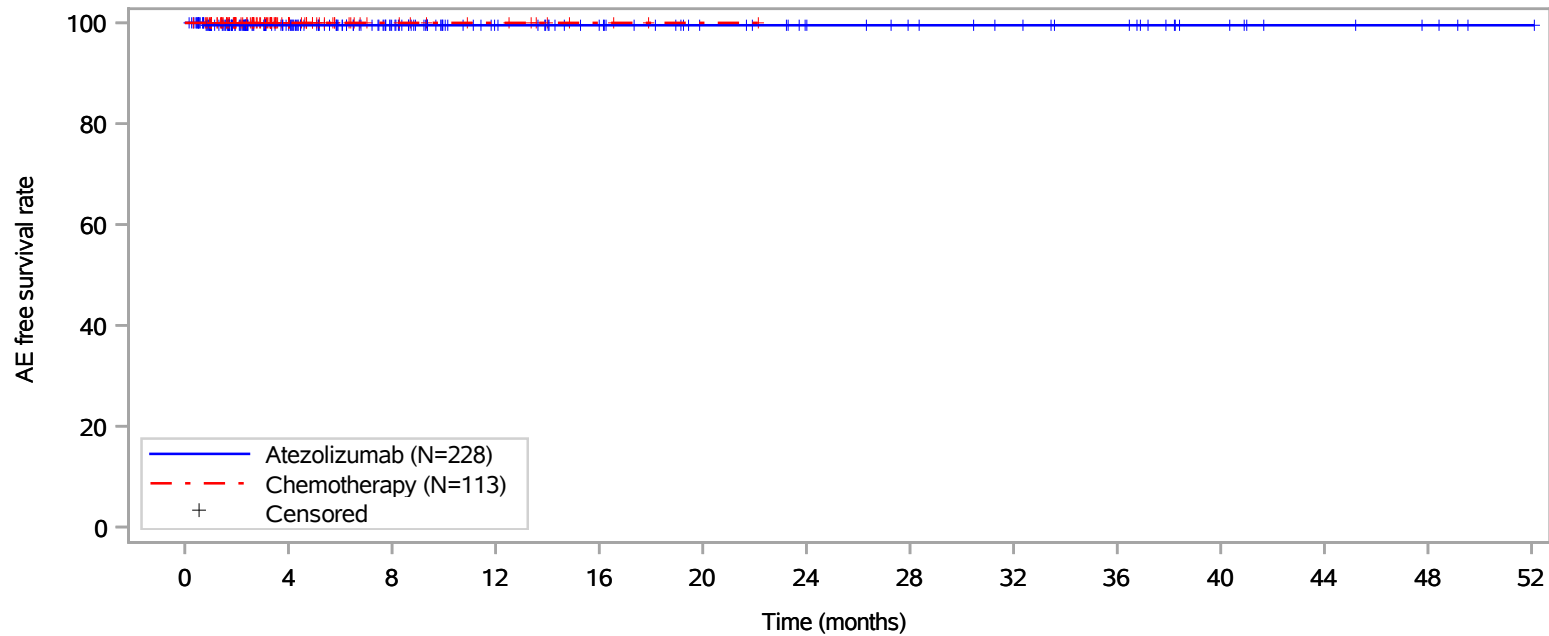
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

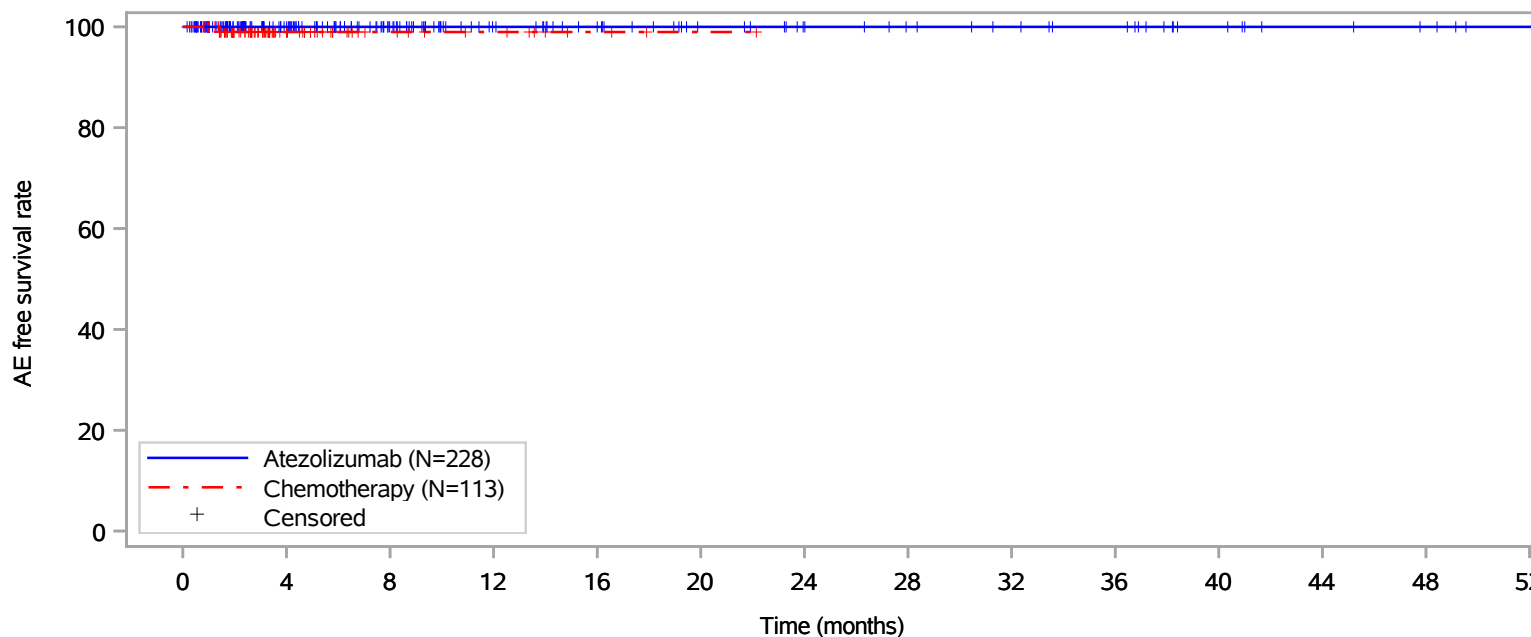
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Electrocardiogram QT prolonged



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

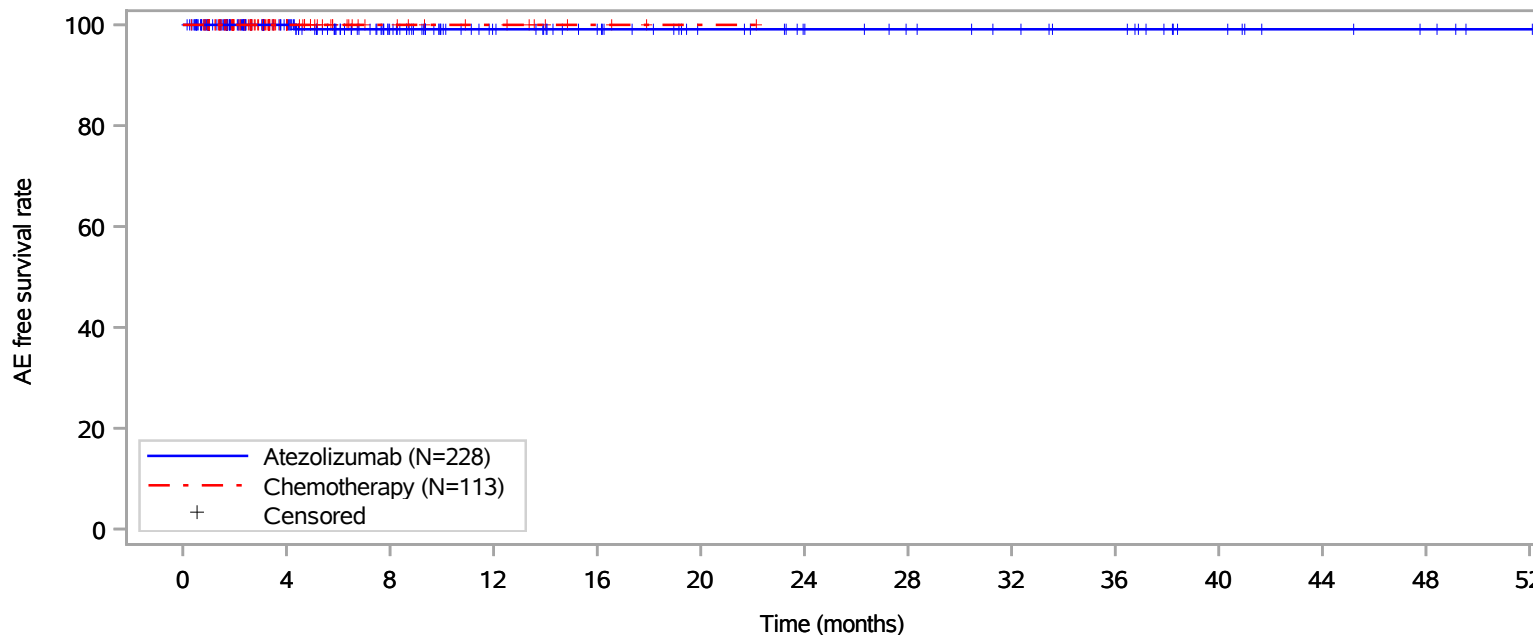
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Eosinophil count



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

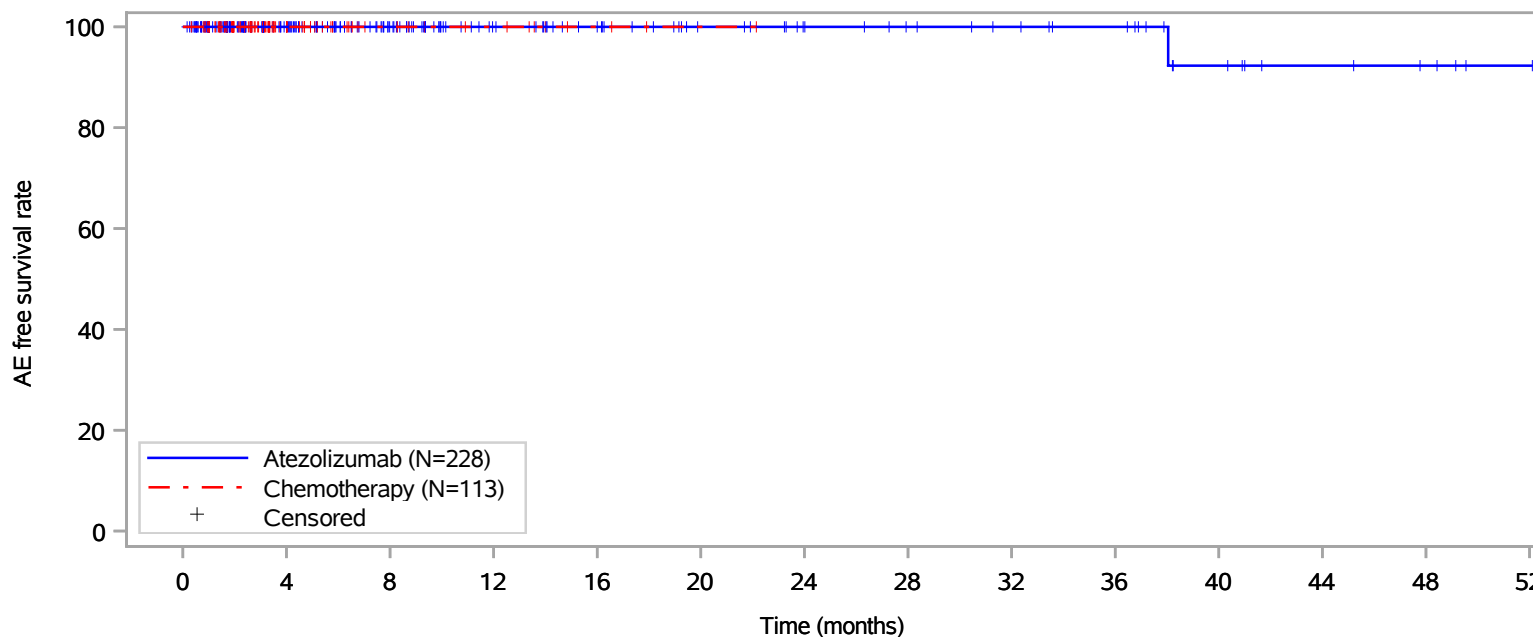
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Fibrin D dimer increased



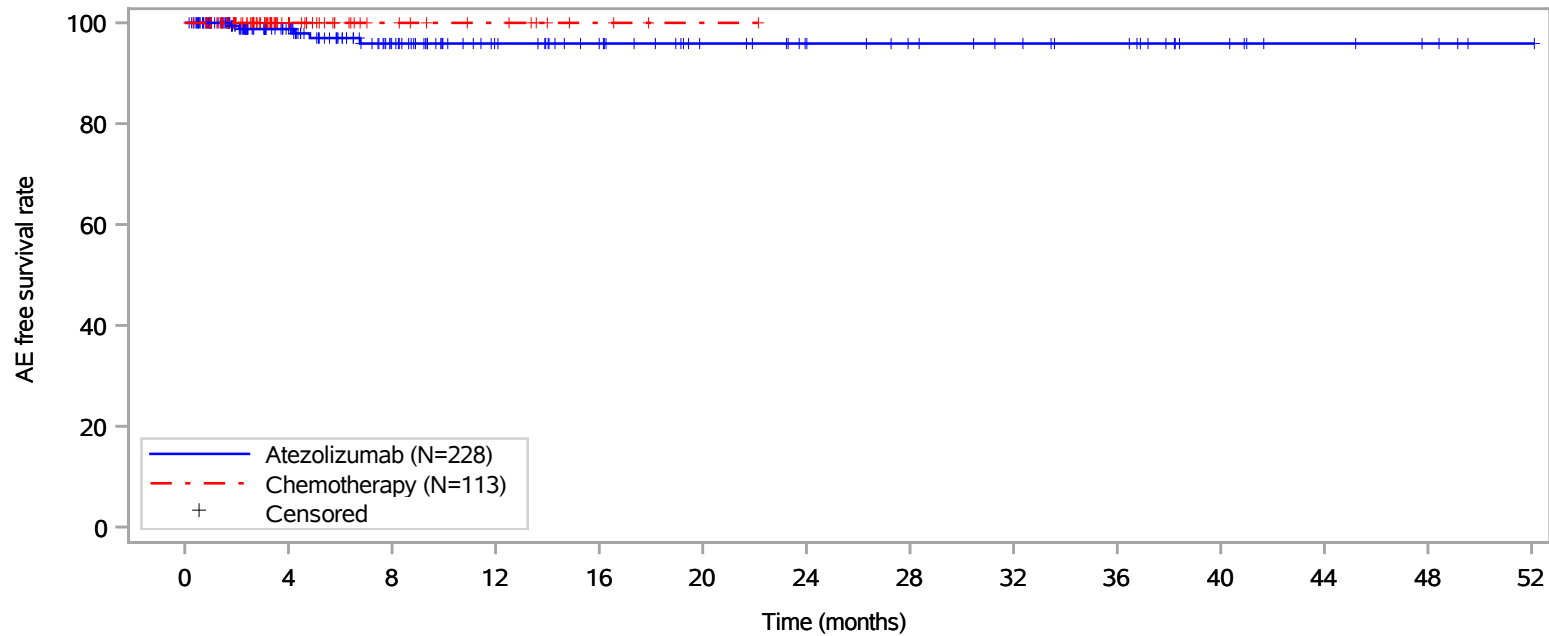
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Gamma-glutamyltransferase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	78	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	169	179	189	195	199	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

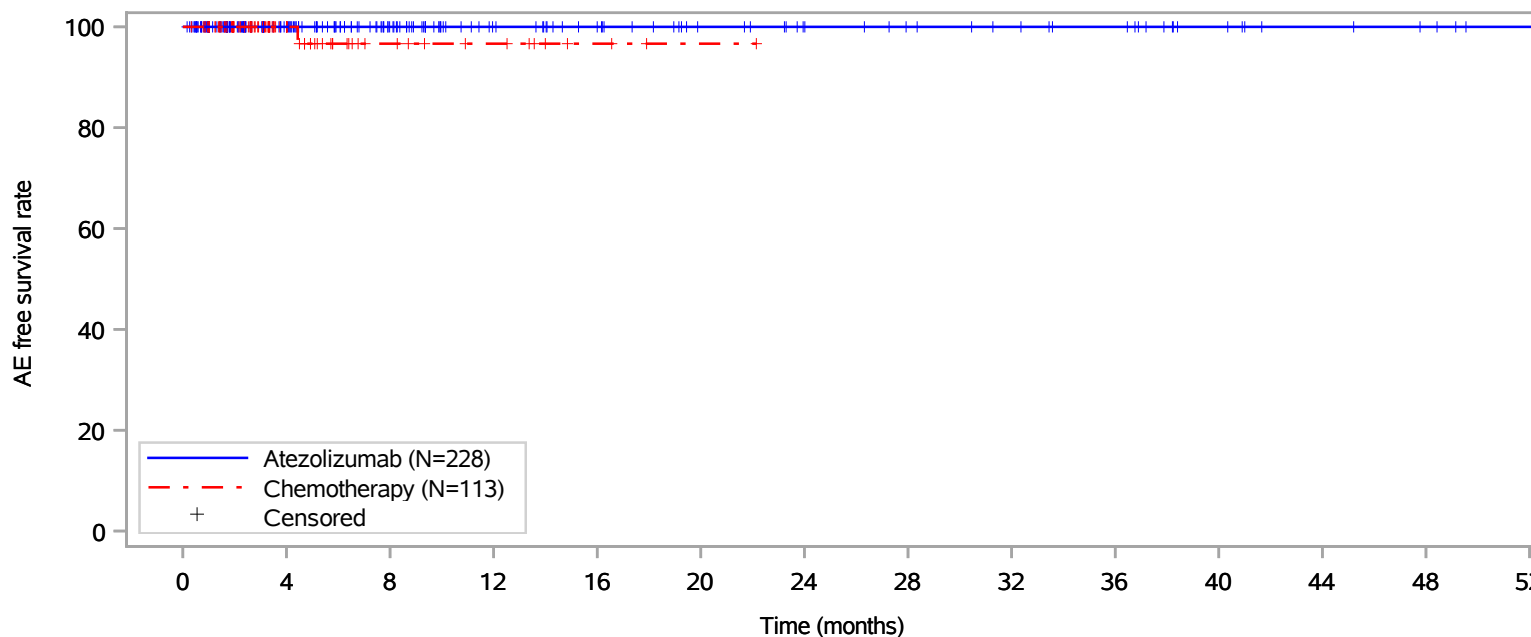
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, International normalised ratio increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

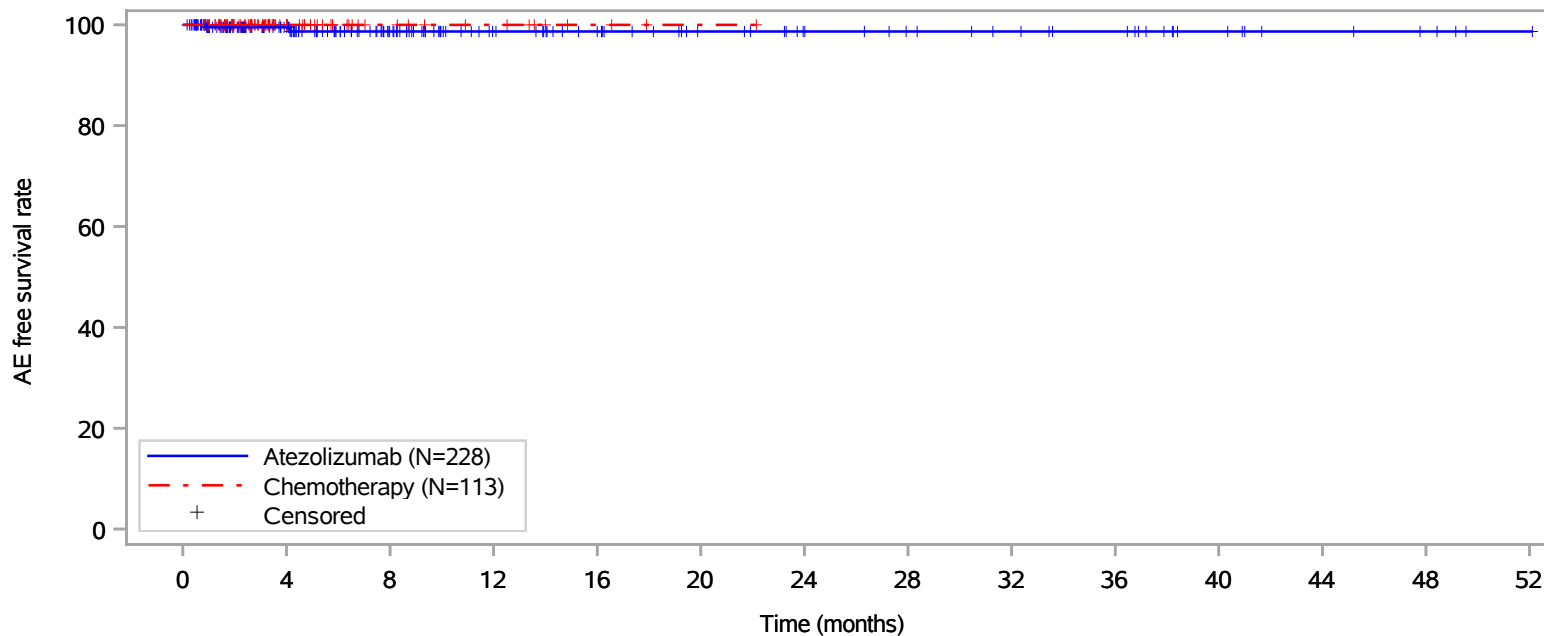
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Lipase increased



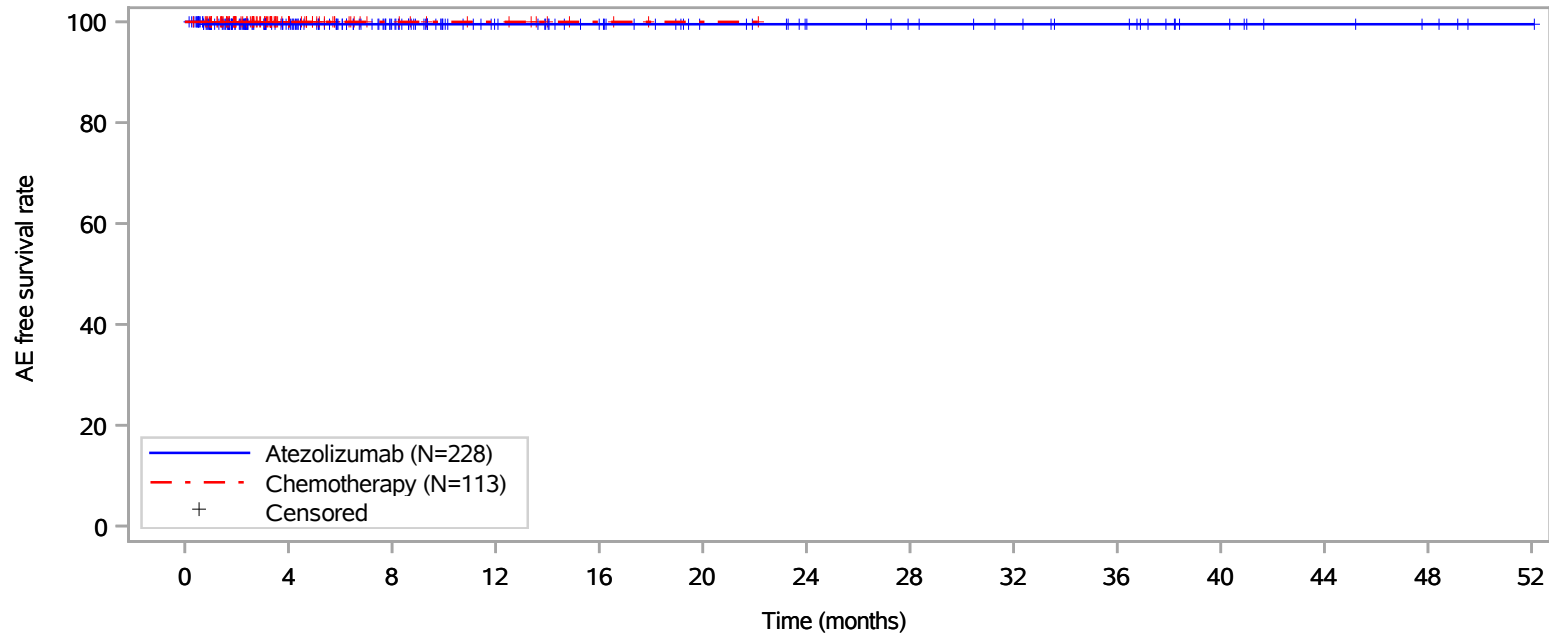
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Liver function test abnormal



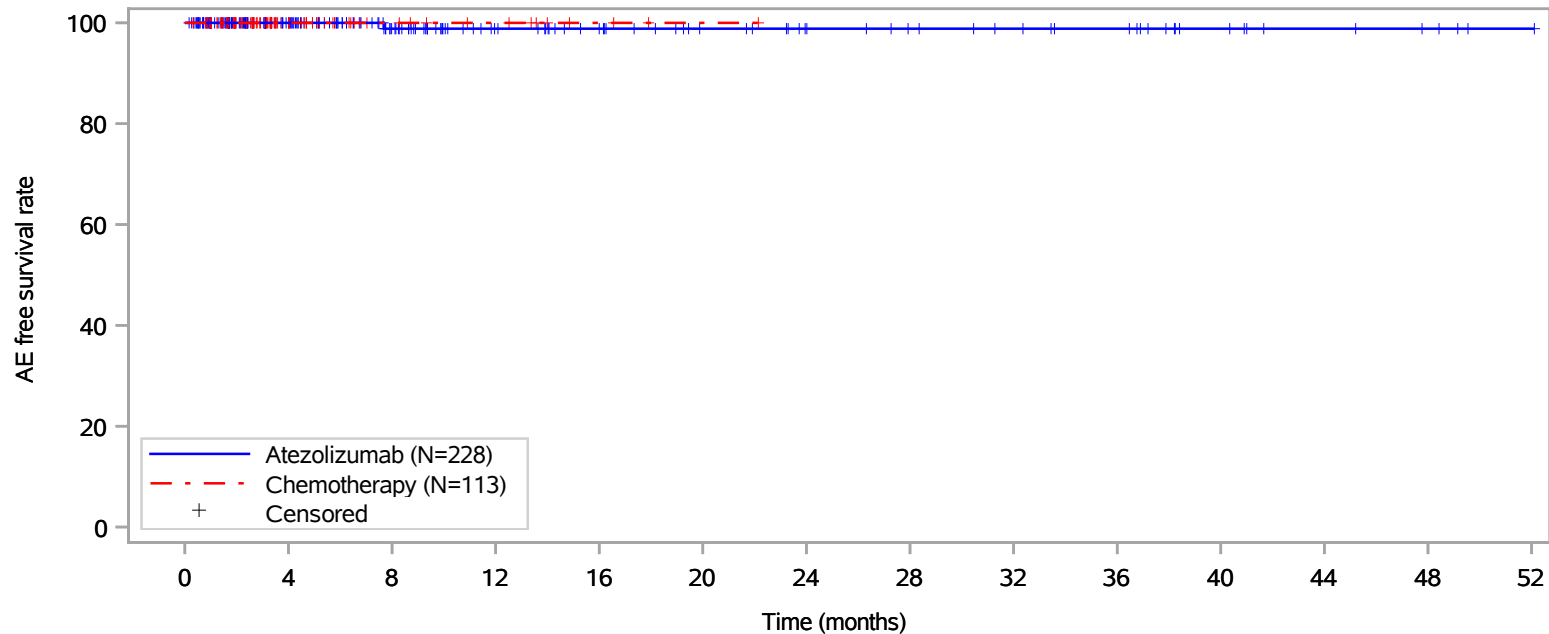
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Low density lipoprotein increased



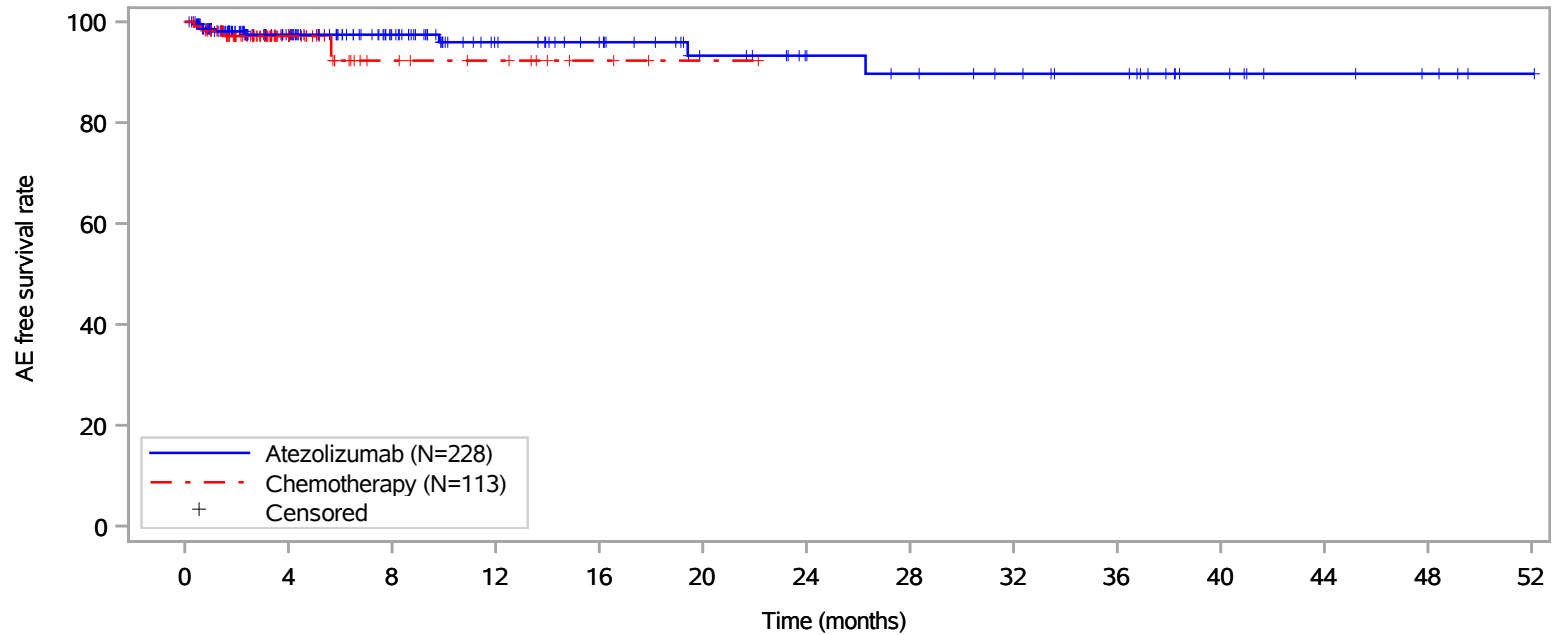
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Lymphocyte count decreased



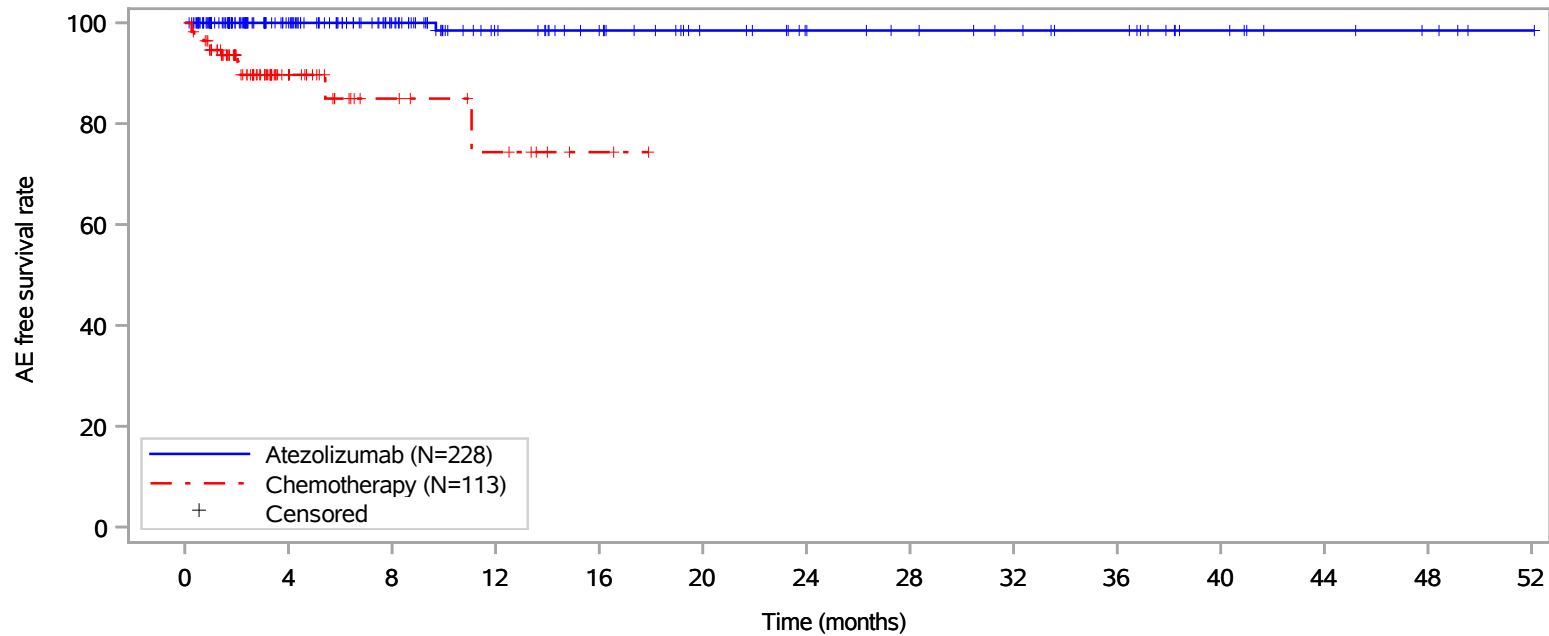
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	143	169	178	188	194	196	199	202	210	214	216	219
Chemotherapy	0	75	98	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Neutrophil count decreased



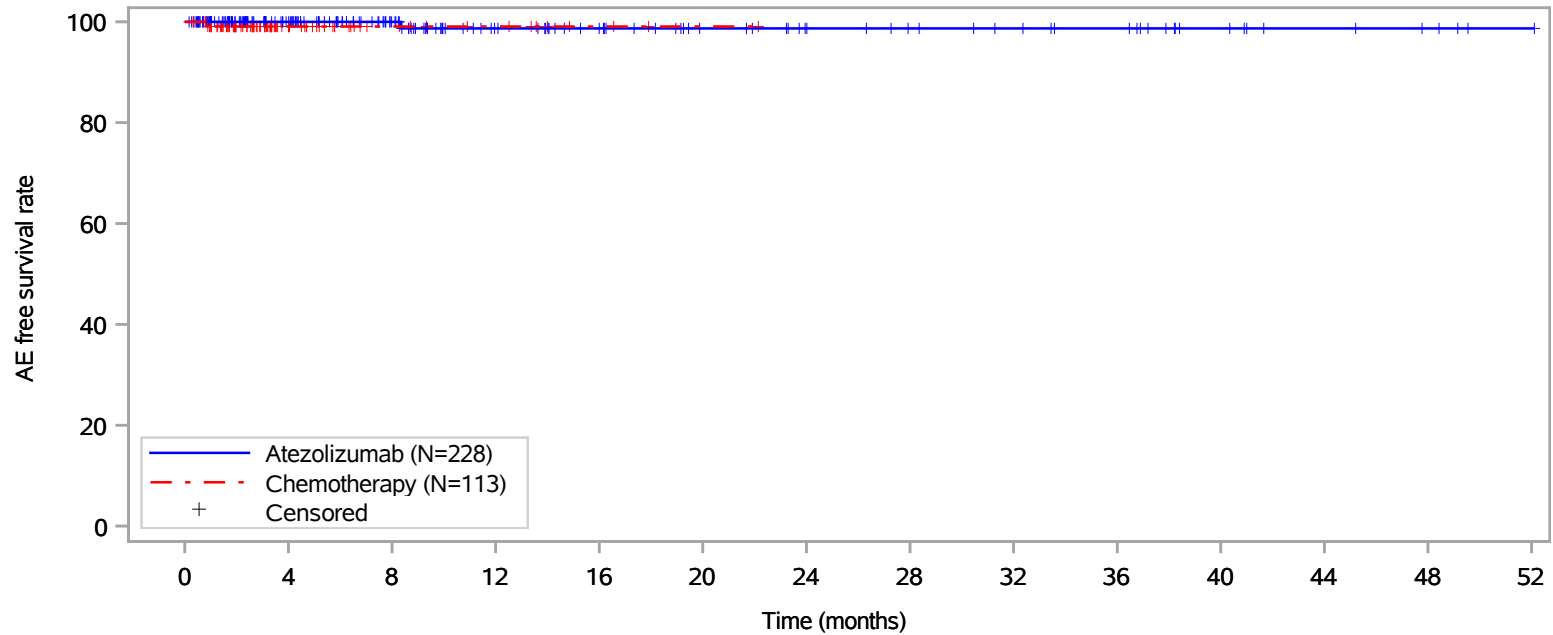
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	11	7	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	71	91	94	99	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Neutrophil count increased



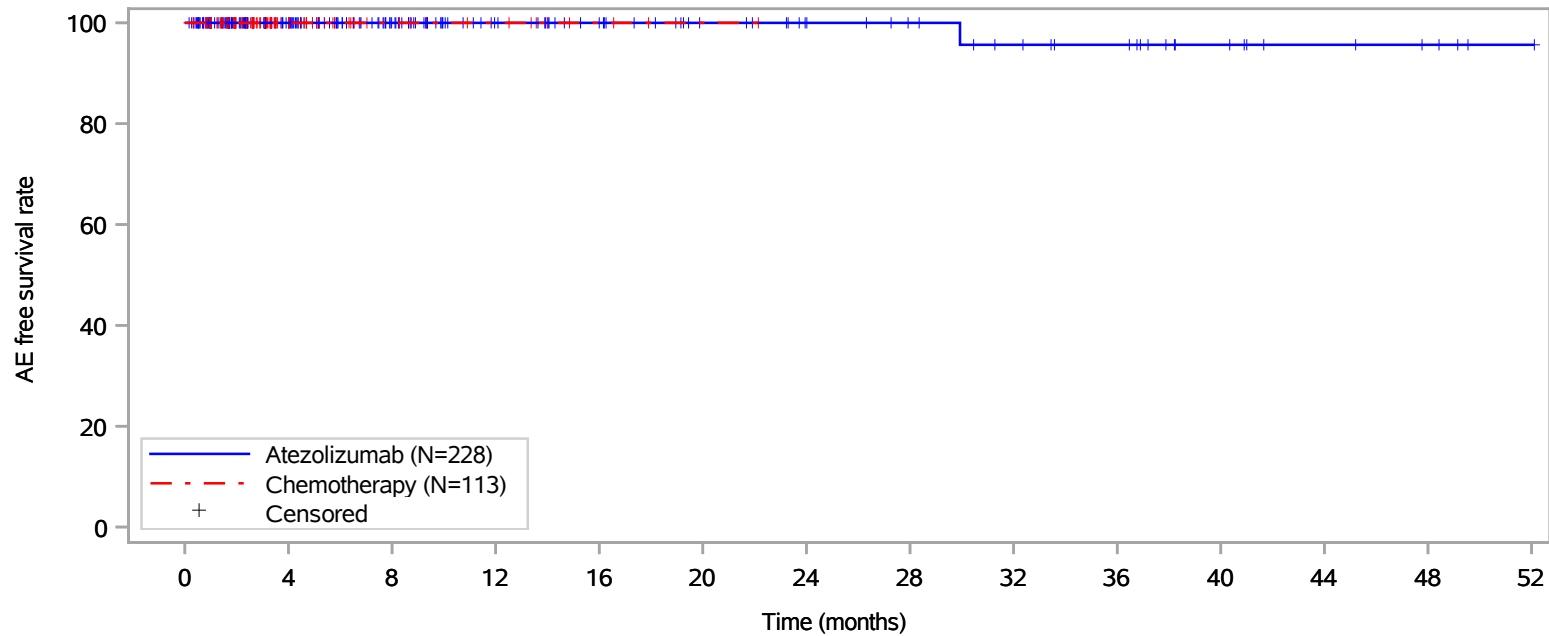
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Oxygen saturation decreased



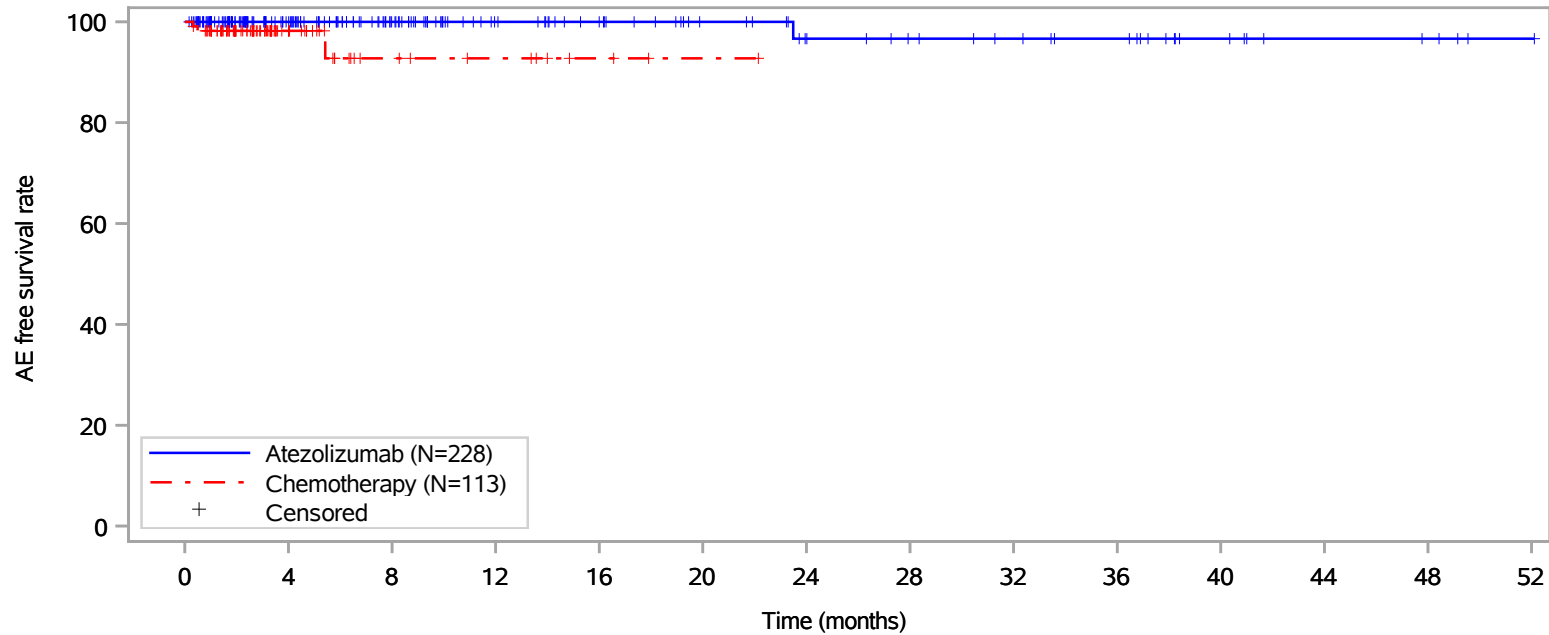
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Platelet count decreased



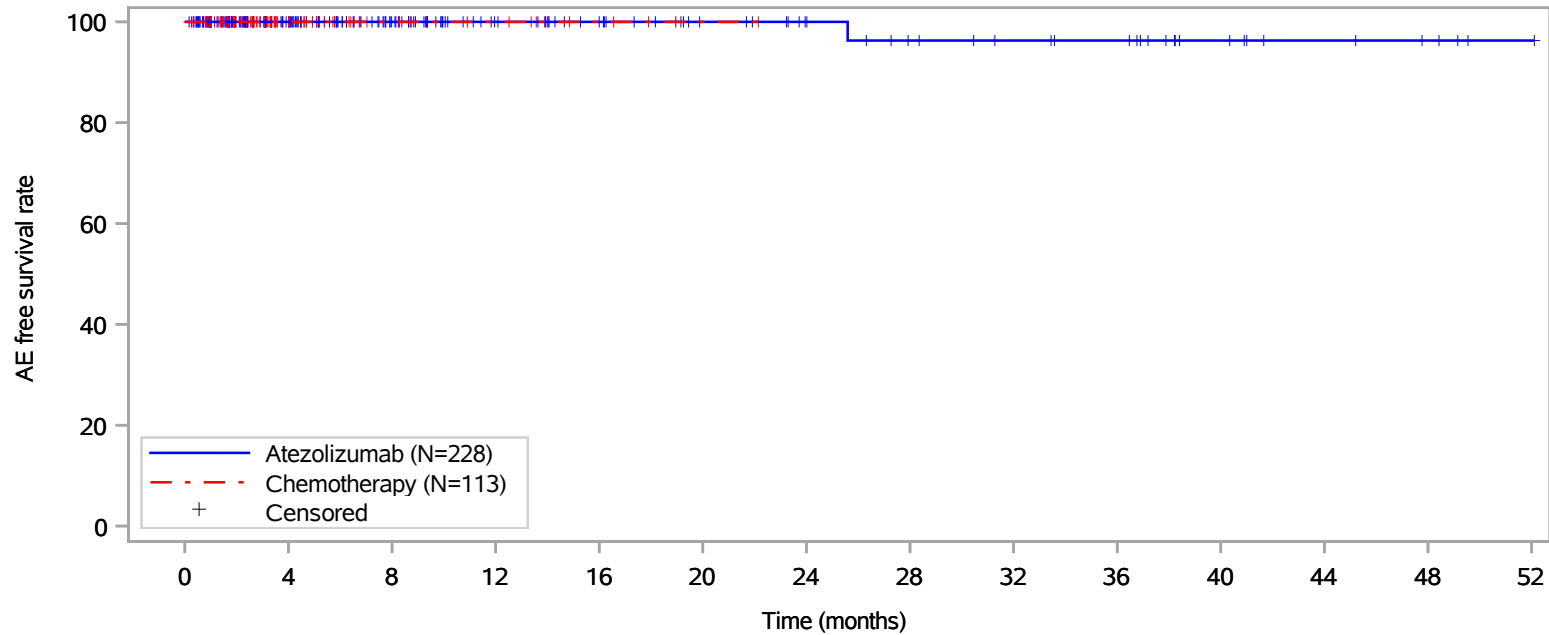
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	33	10	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	100	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Protein urine present



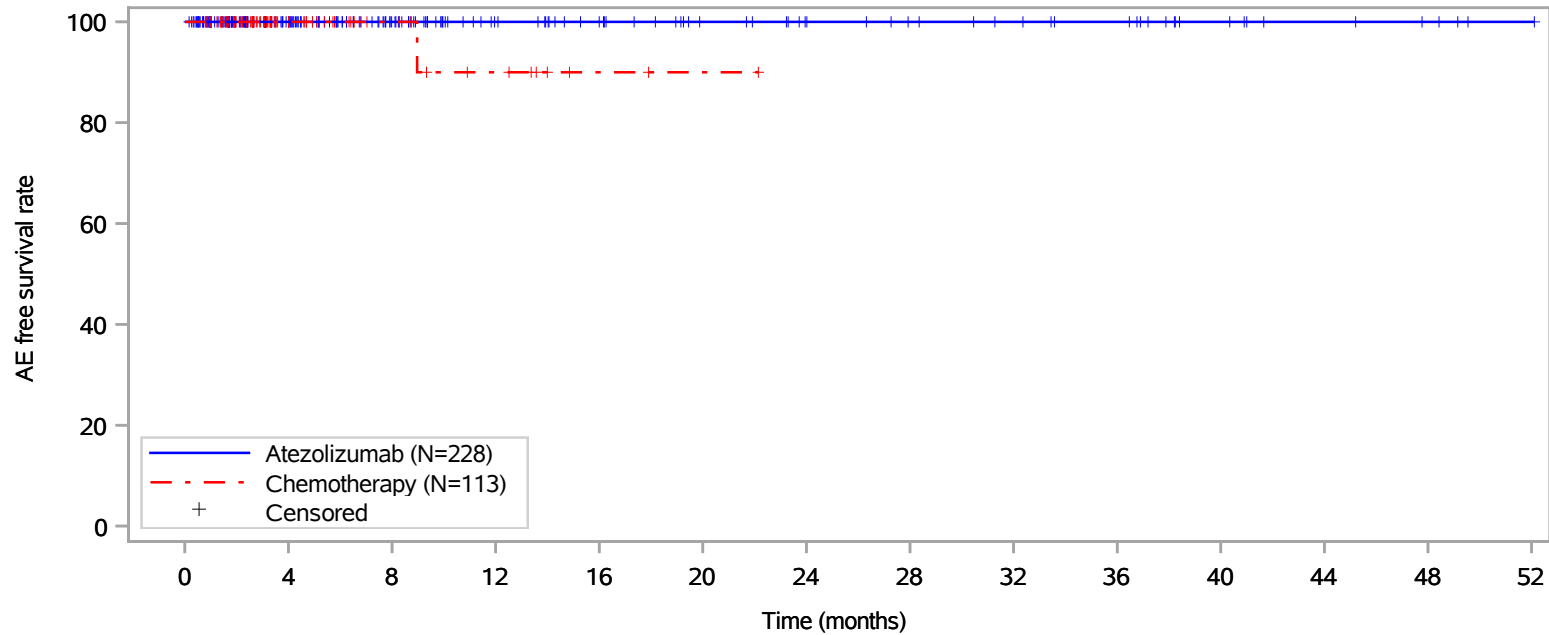
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Thyroxine free increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

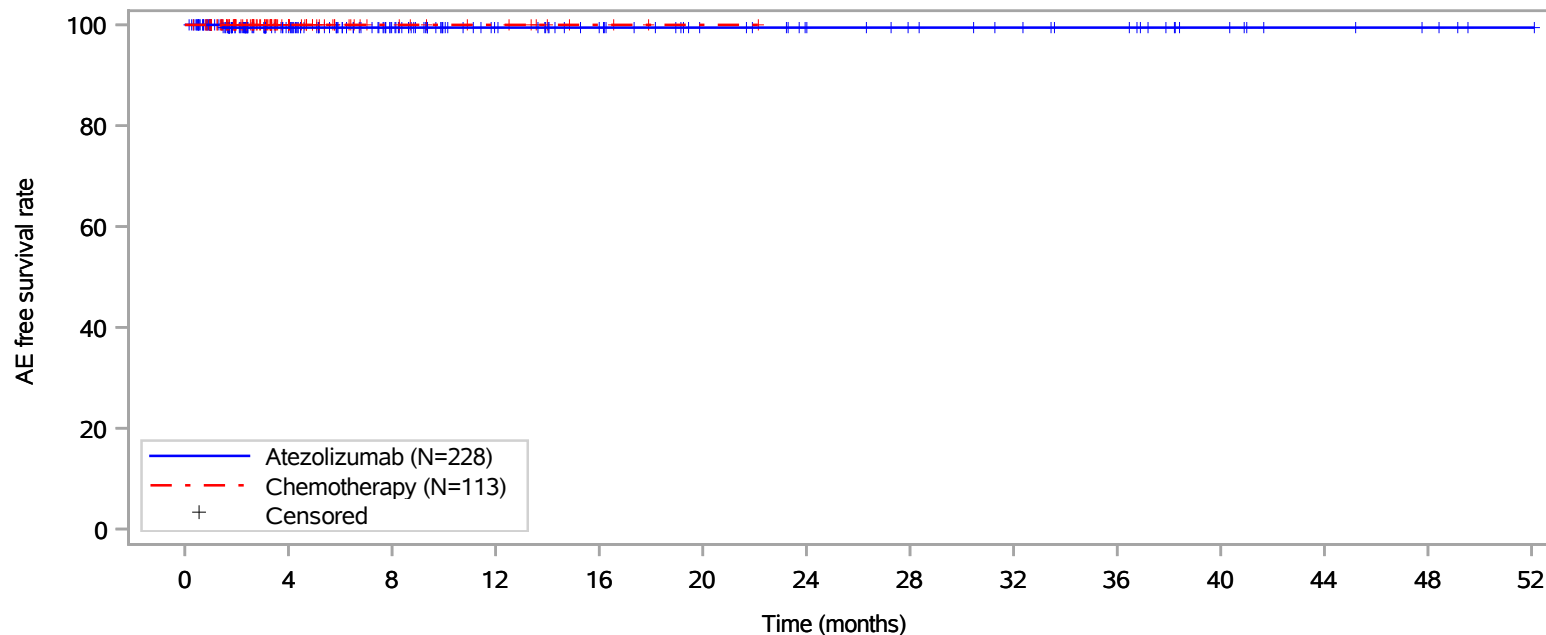
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Tri-iodothyronine decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

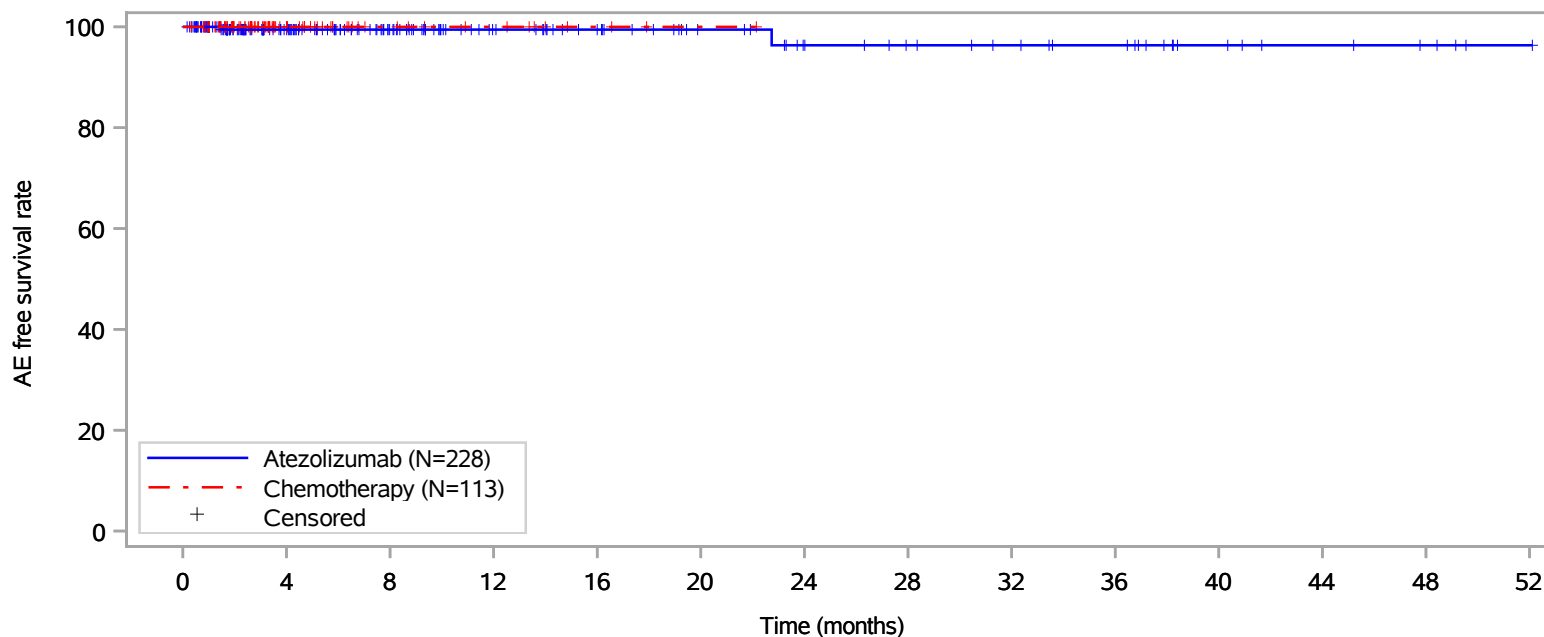
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Tri-iodothyronine free decreased



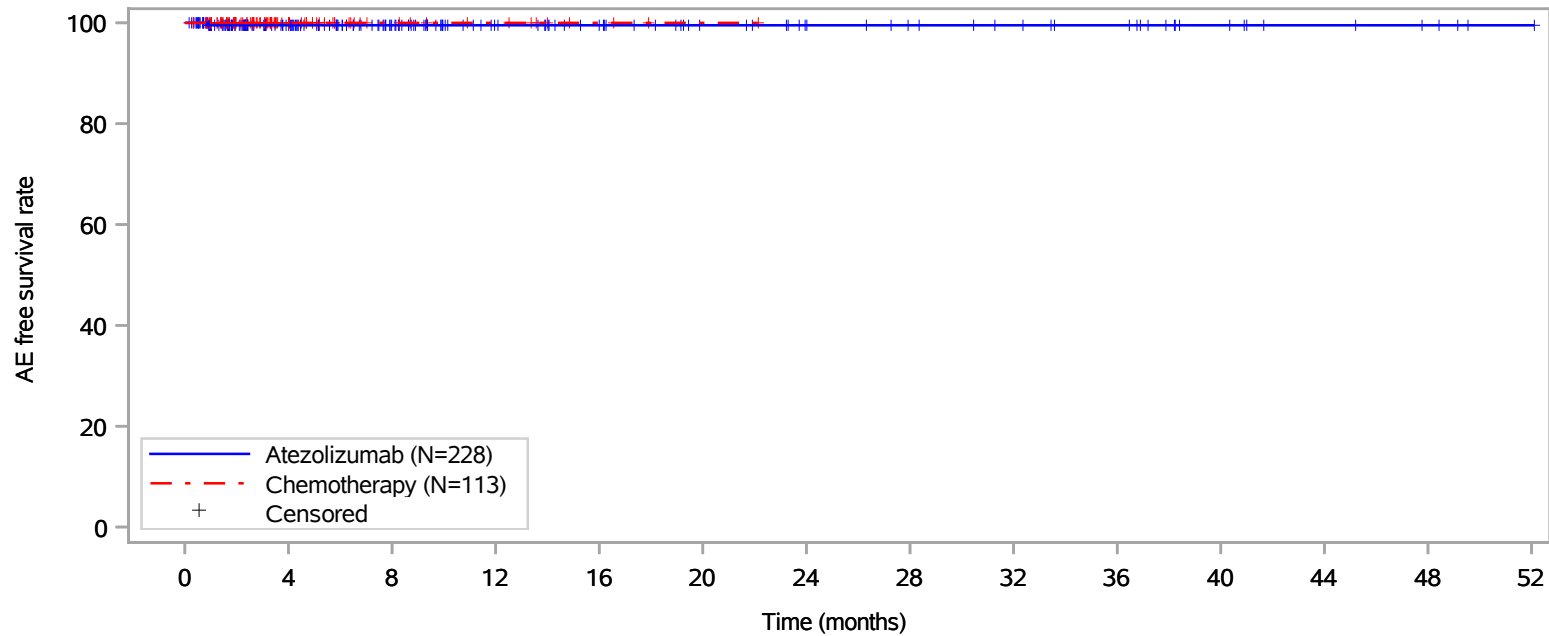
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Urine calcium increased



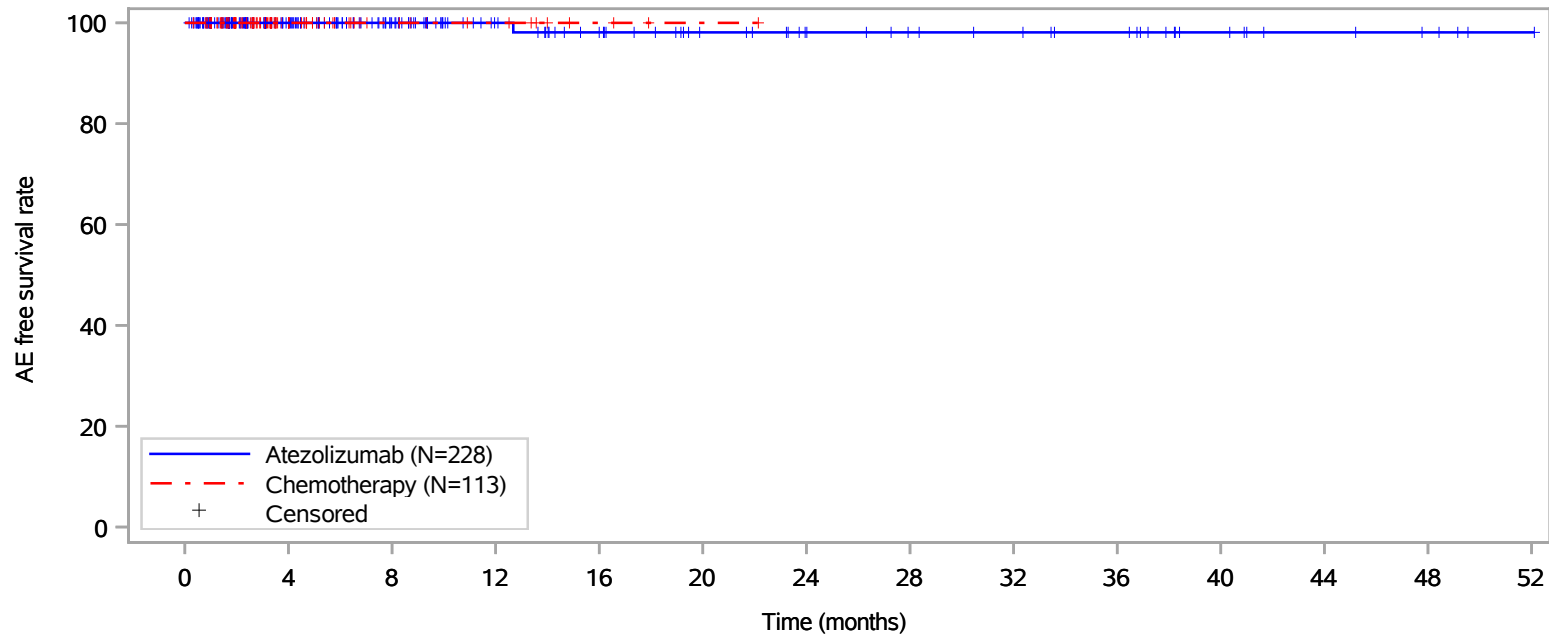
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Urine leukocyte esterase positive



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

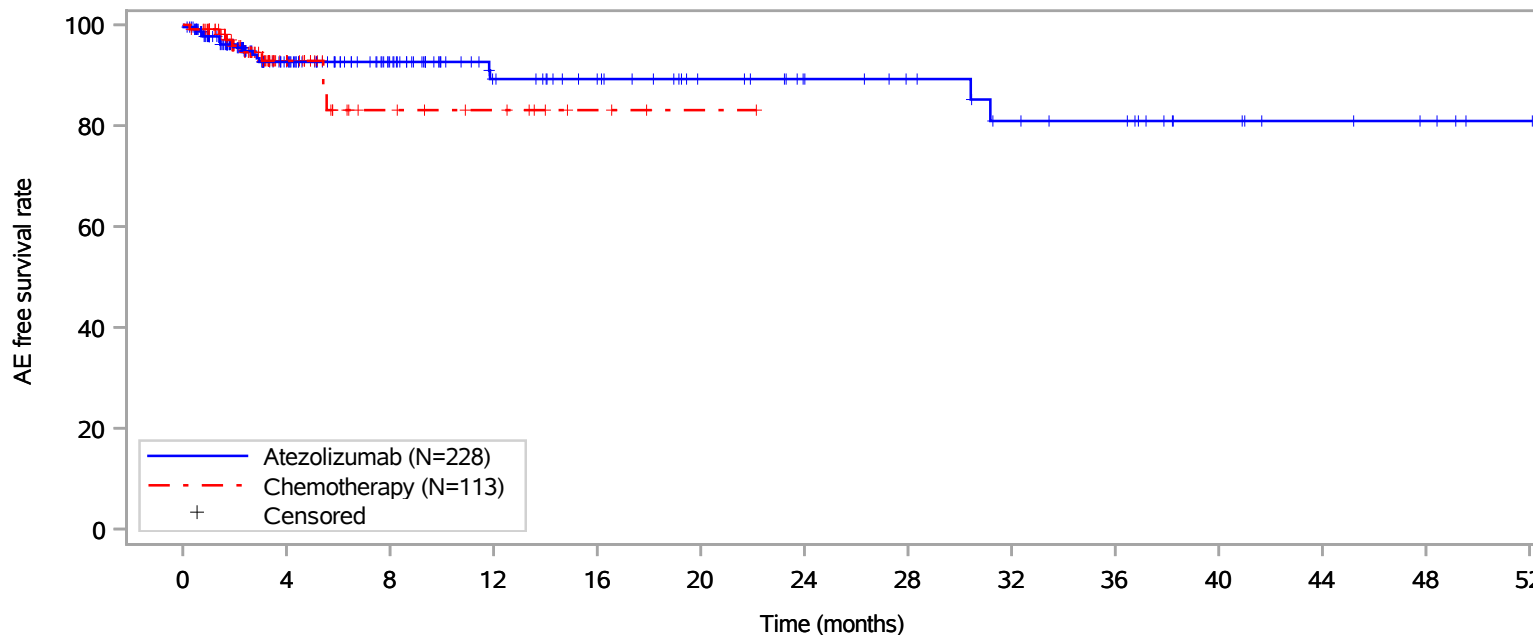
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Weight decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	114	78	51	43	33	27	23	18	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	137	162	171	180	186	190	193	195	202	205	207	210
Chemotherapy	0	73	94	97	102	104	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

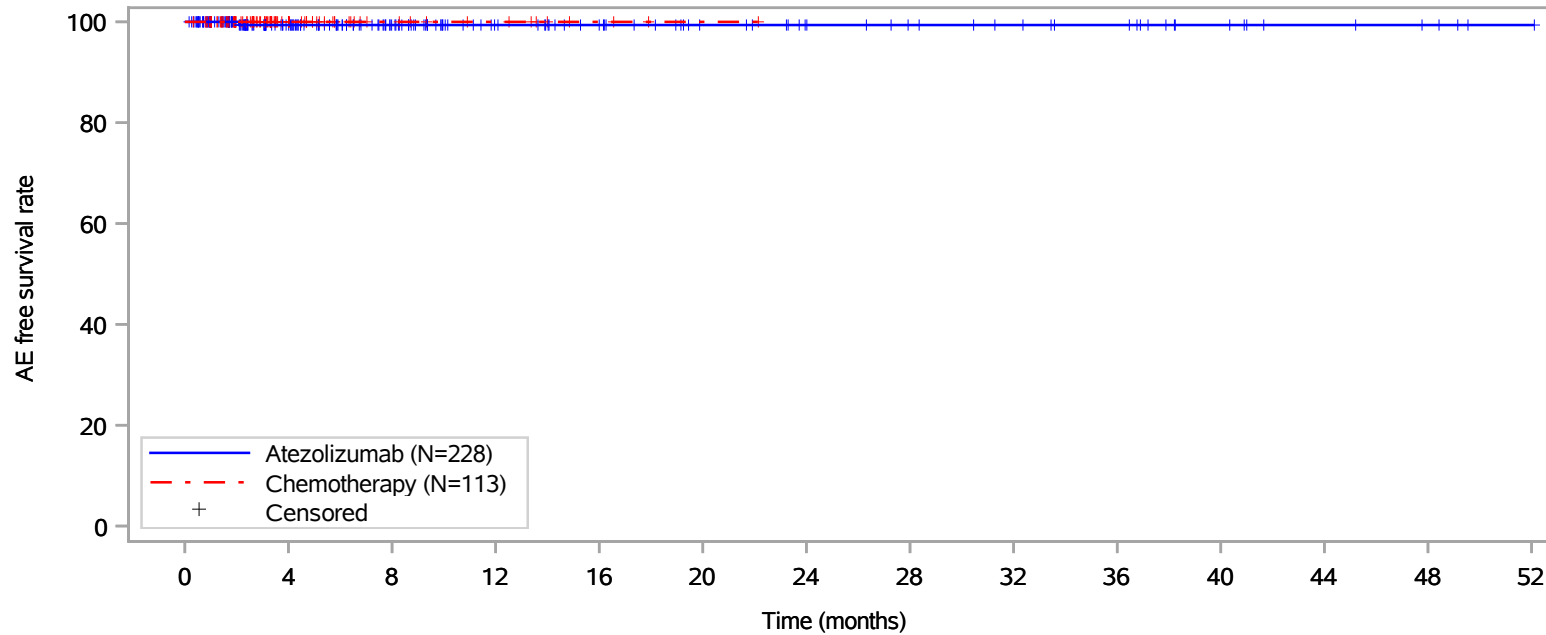
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Weight increased



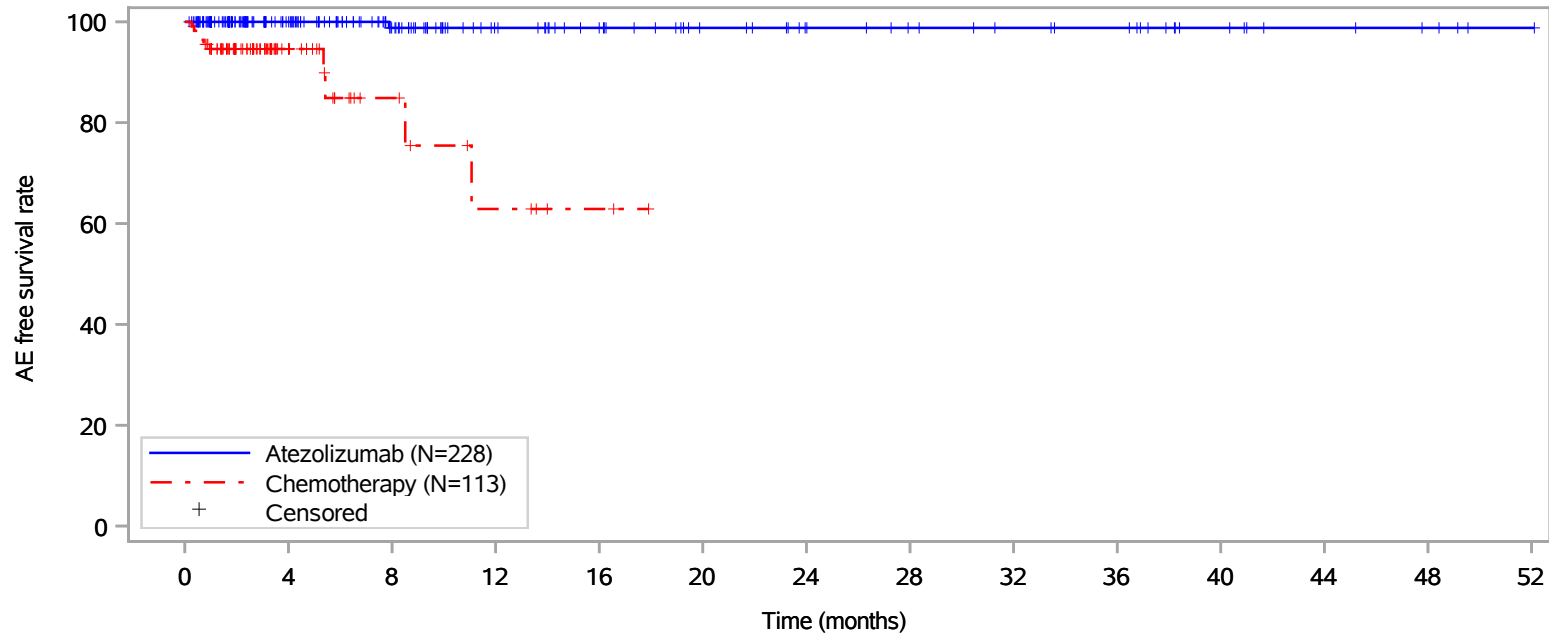
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, White blood cell count decreased



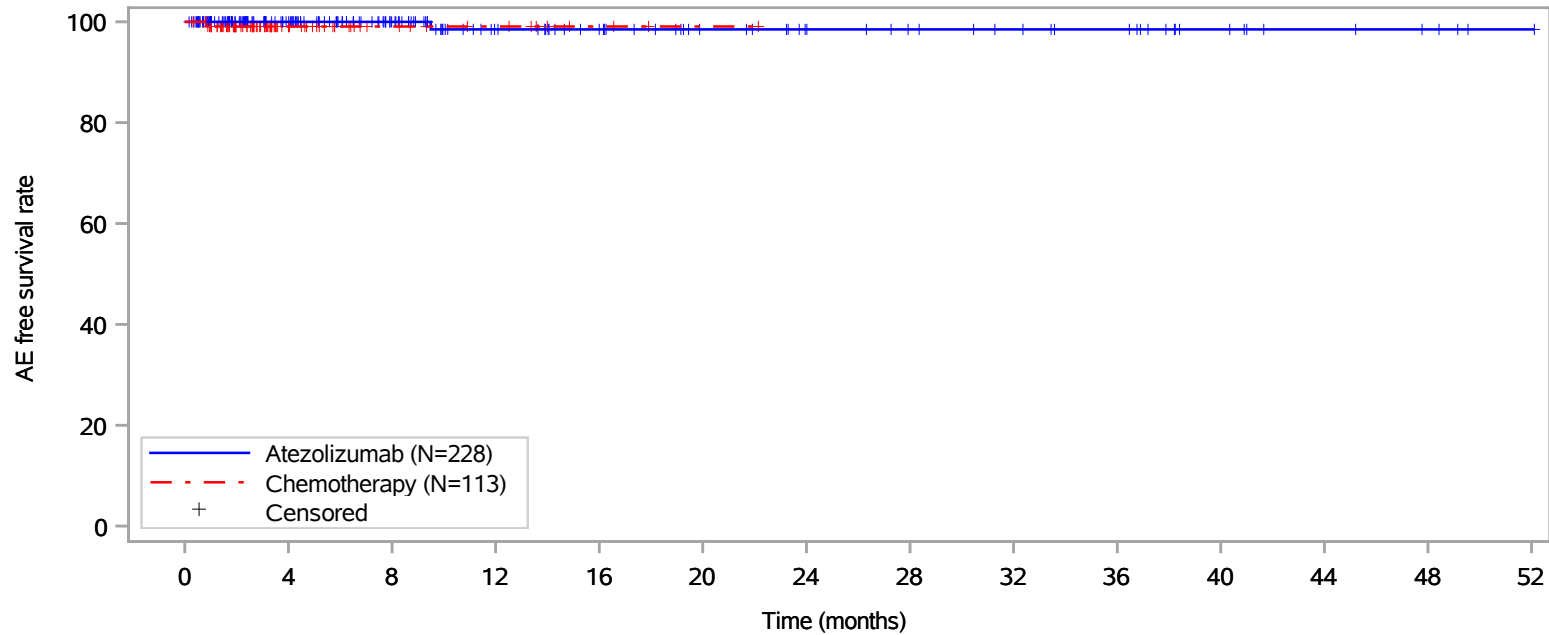
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	5	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	74	95	98	101	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, White blood cell count increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

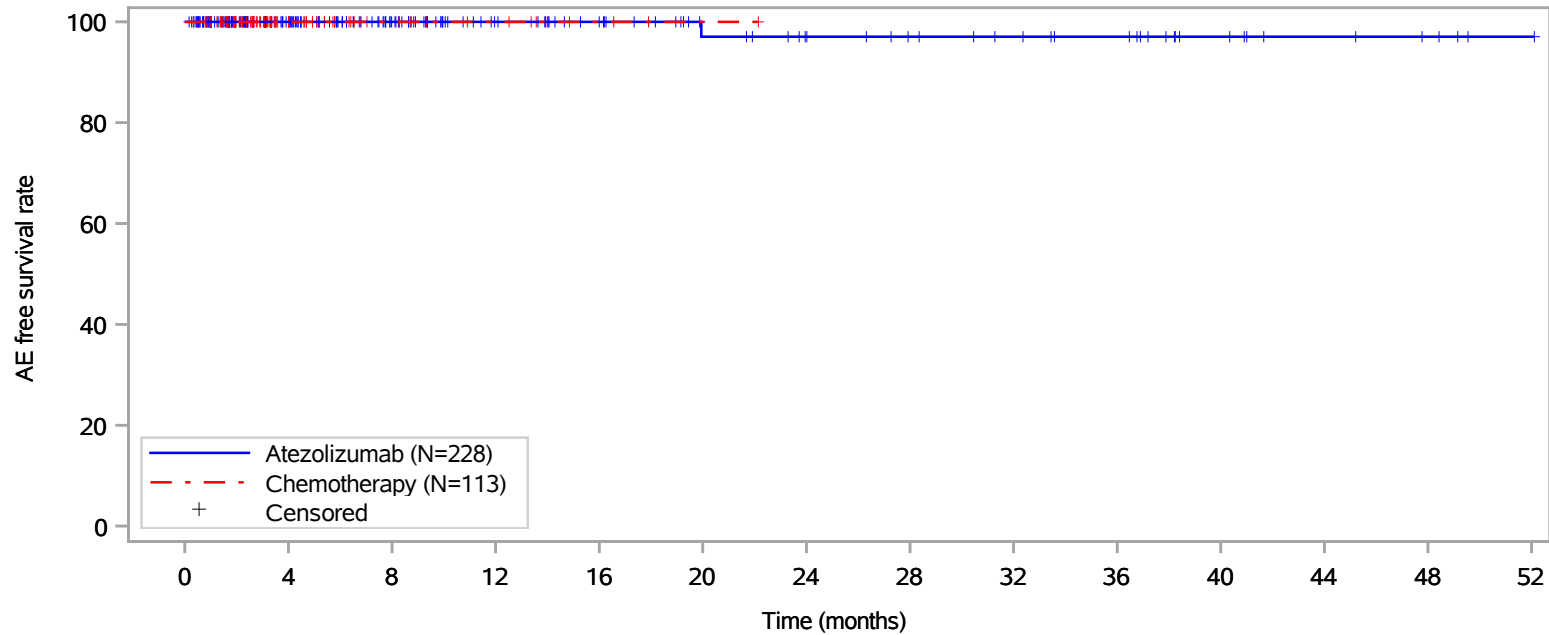
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, White blood cells urine positive



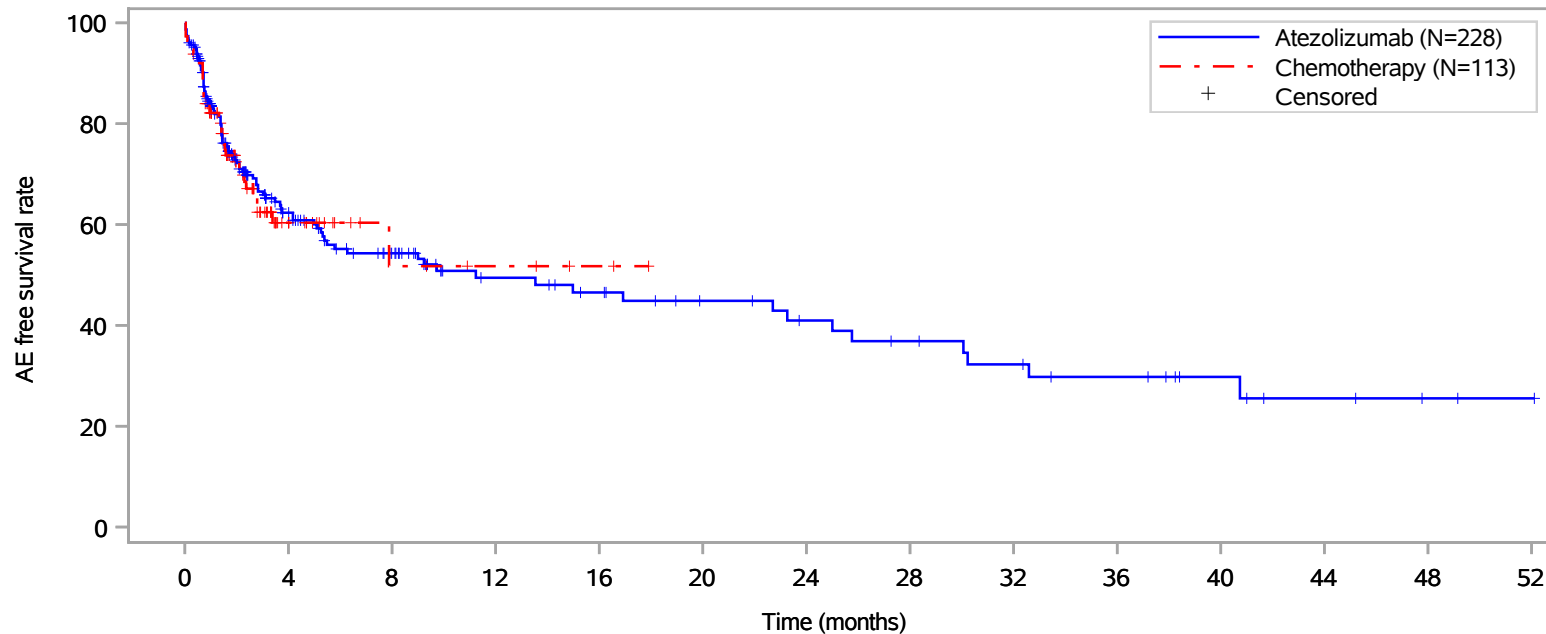
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, All



Patients at risk															
Atezolizumab	228	84	57	35	30	24	20	17	14	11	7	4	2	1	
Chemotherapy	113	22	6	4	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	72	89	107	110	115	117	118	119	121	125	127	129	130	
Chemotherapy	0	54	69	71	73	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

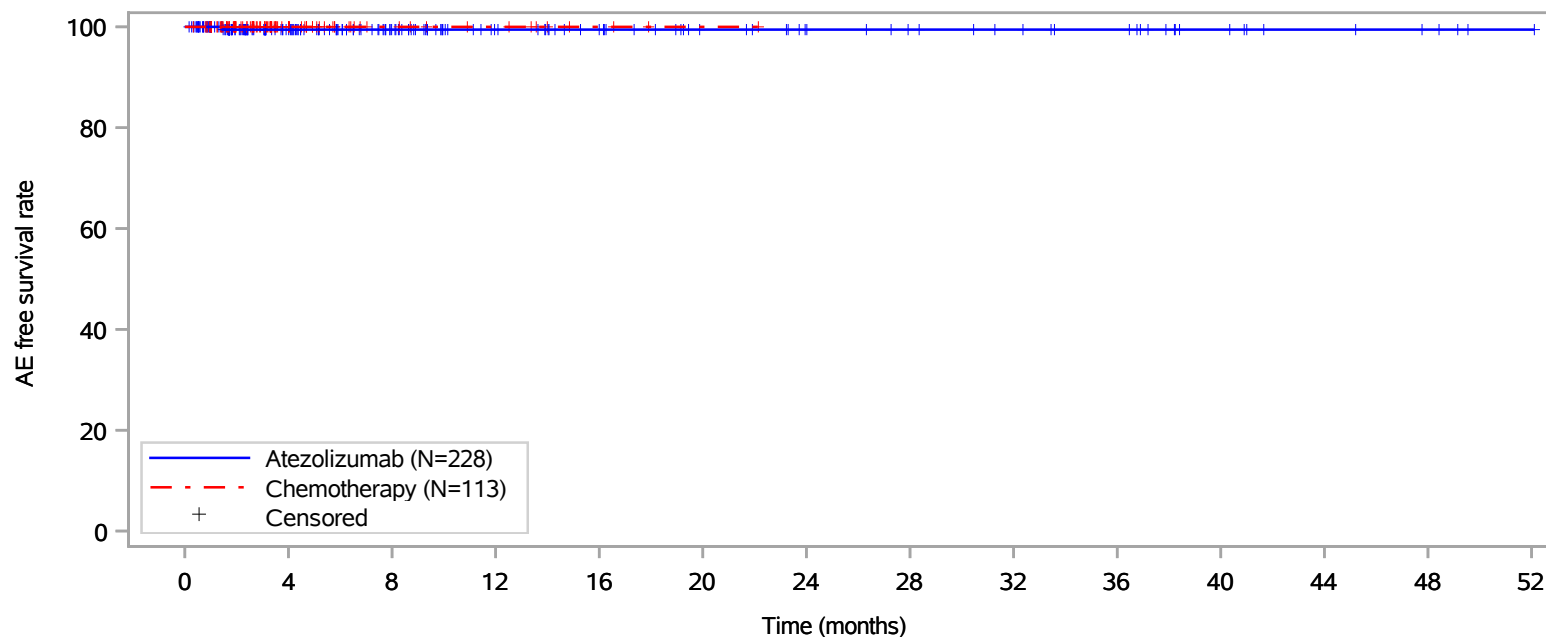
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Cachexia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

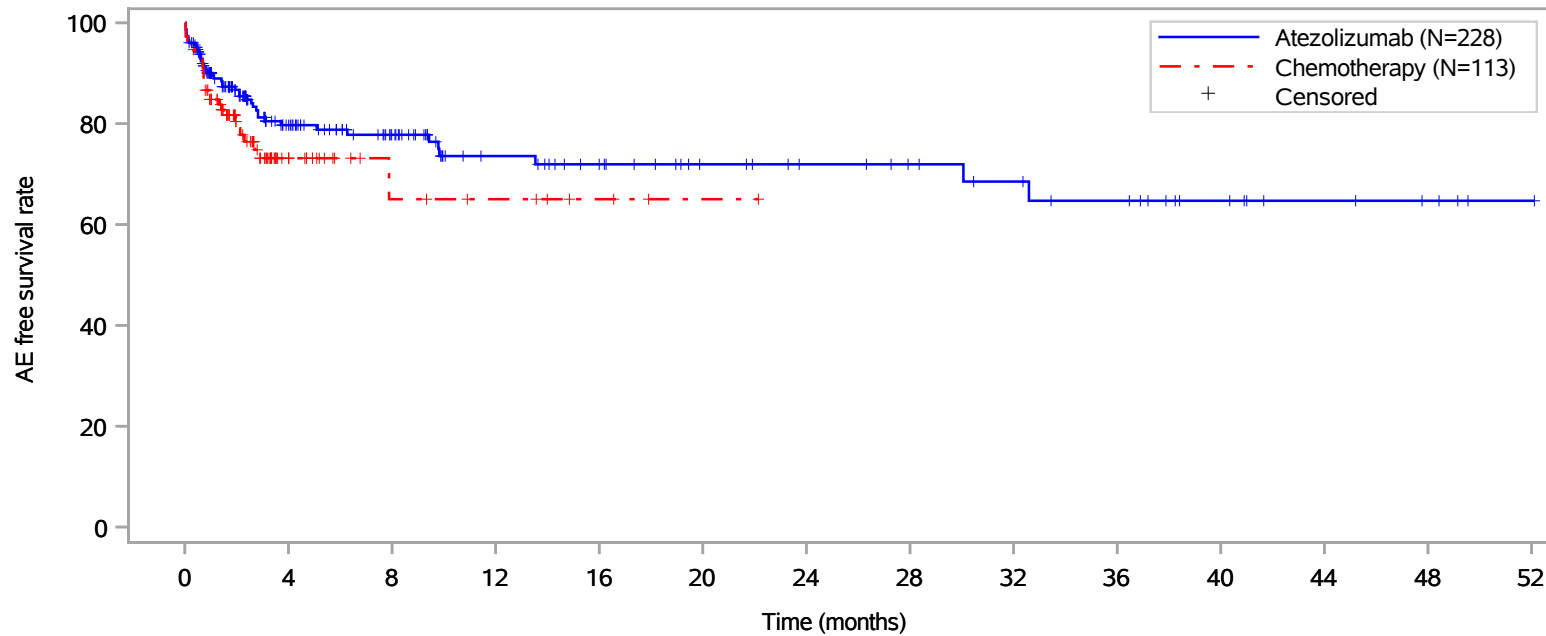
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Decreased appetite



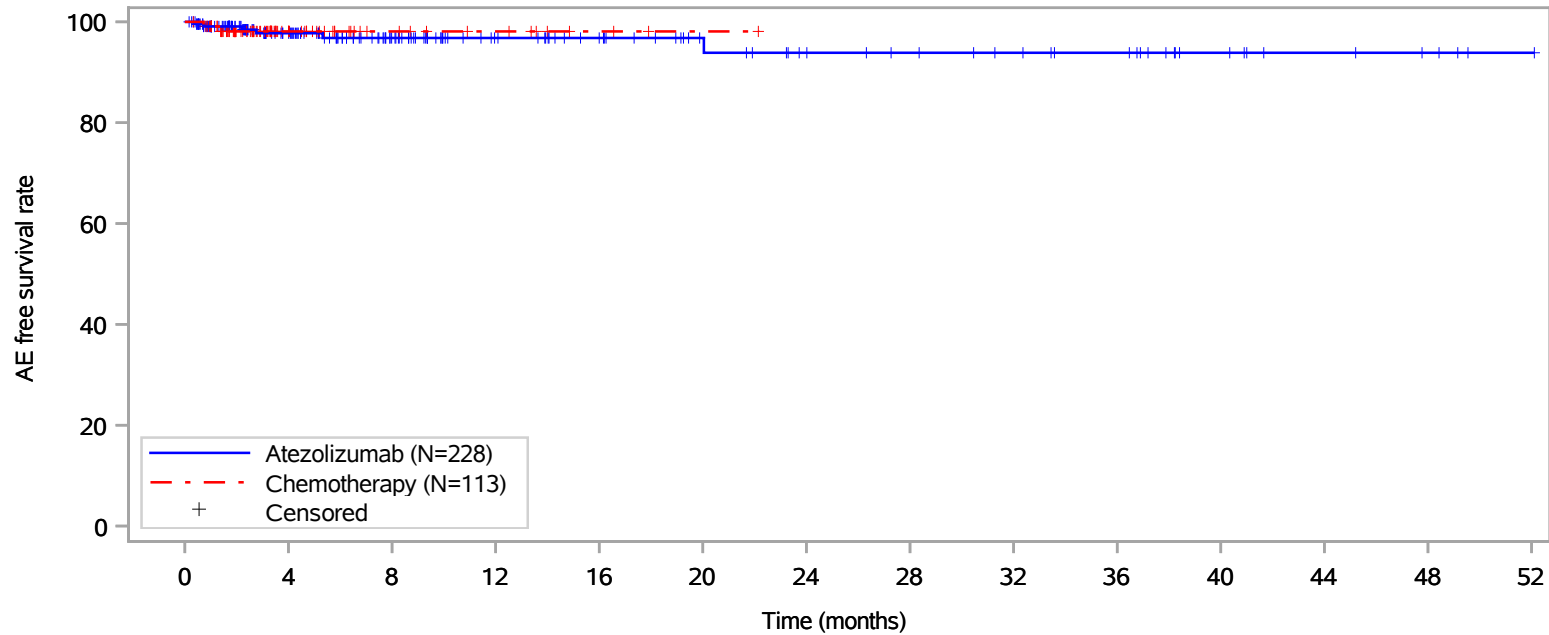
Patients at risk														
Atezolizumab	228	98	69	45	38	29	25	22	19	16	10	6	4	1
Chemotherapy	113	24	8	6	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	119	140	147	155	159	162	164	166	172	176	178	181
Chemotherapy	0	63	78	80	83	85	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Dehydration



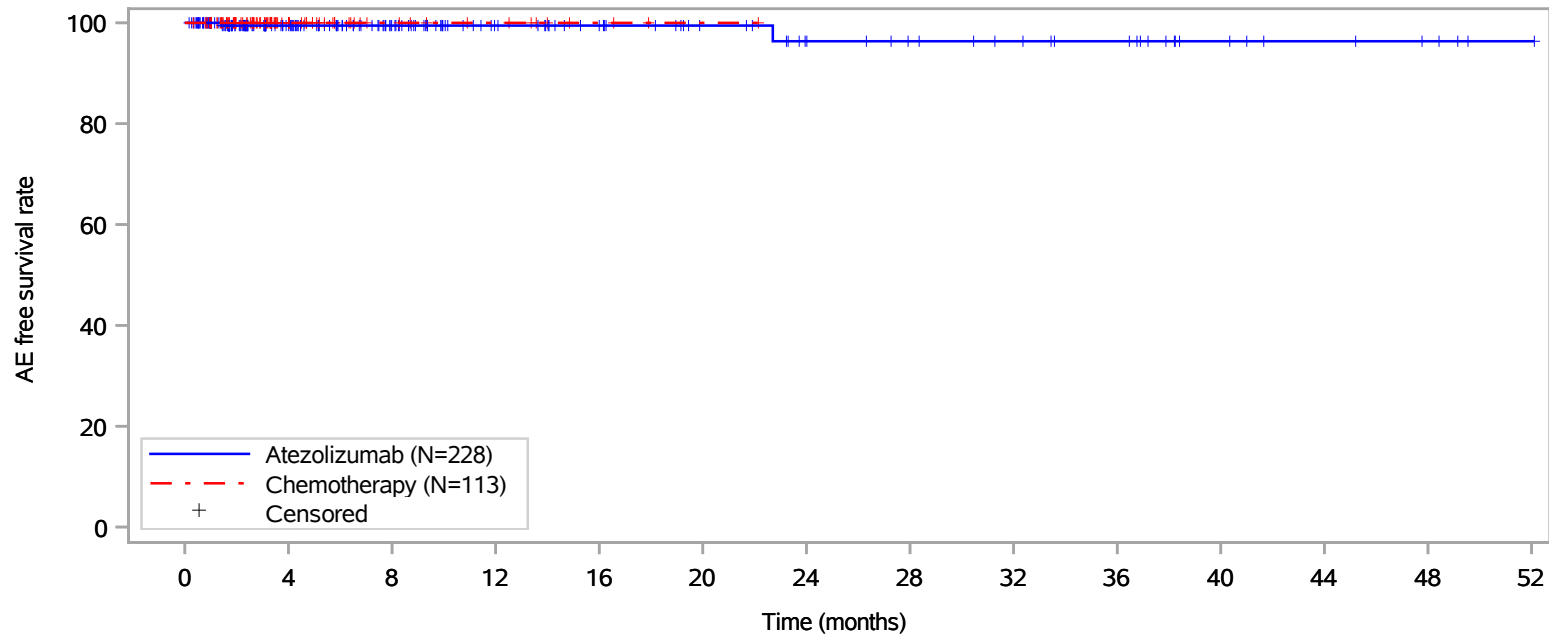
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	170	180	190	195	198	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Diabetes mellitus



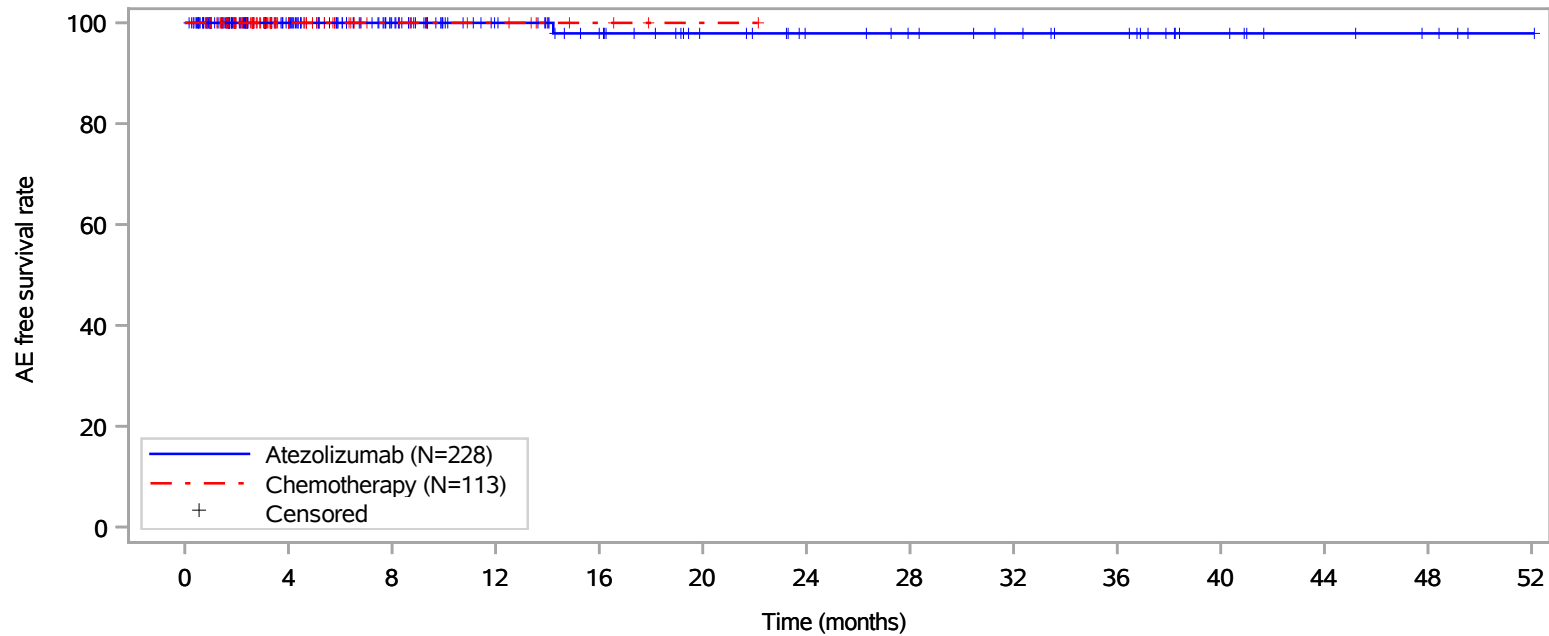
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Diabetic ketoacidosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

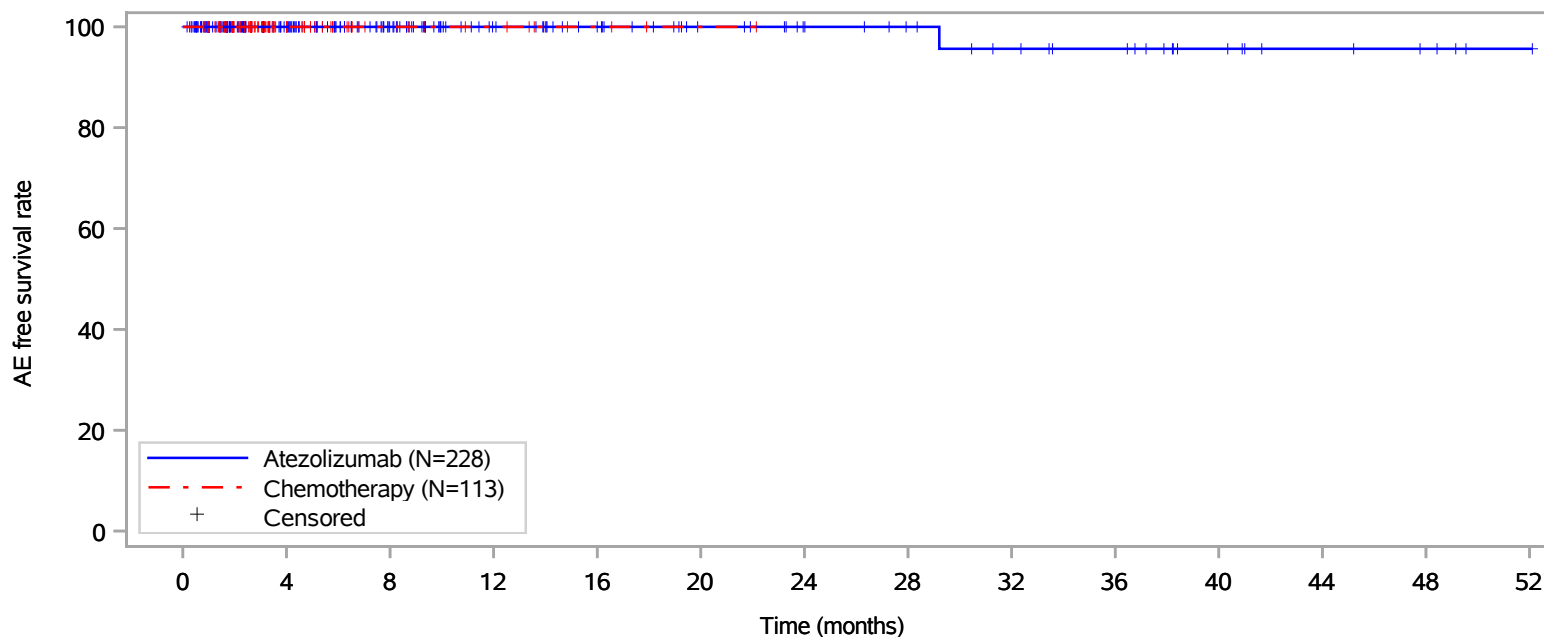
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Folate deficiency



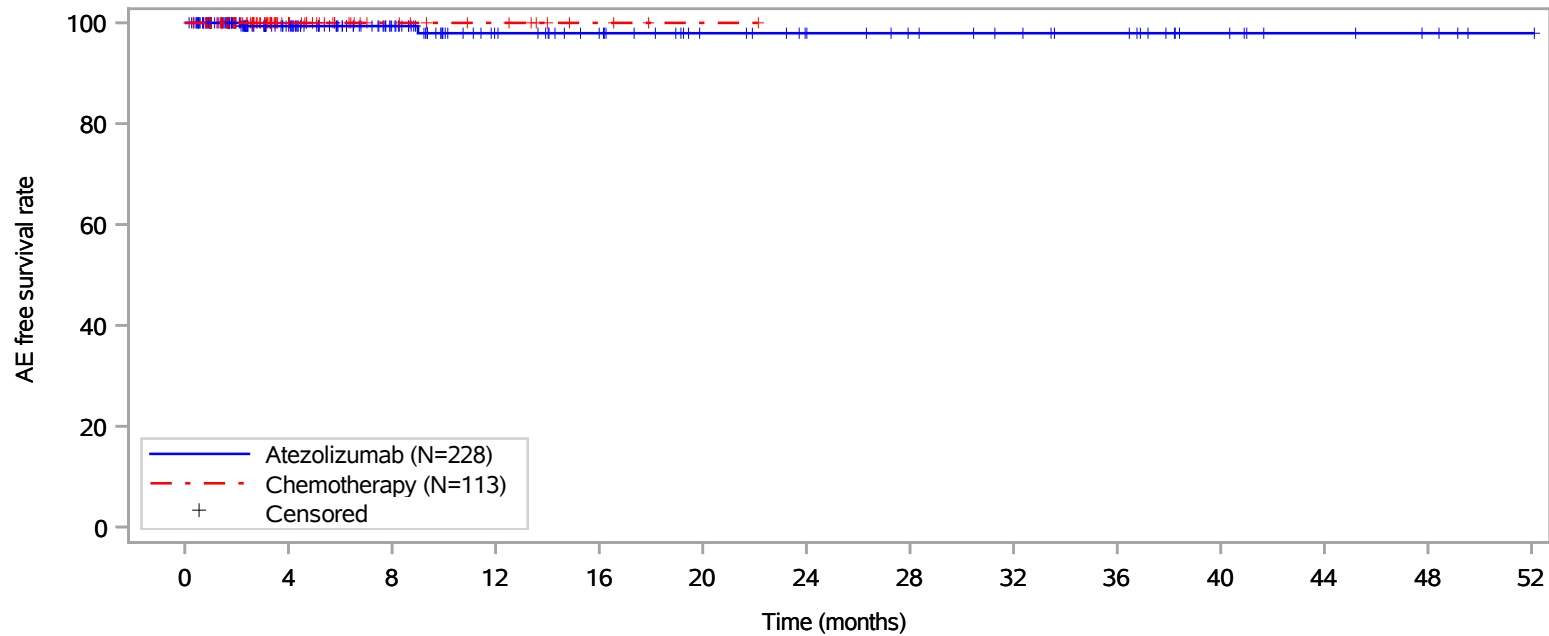
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Gout



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

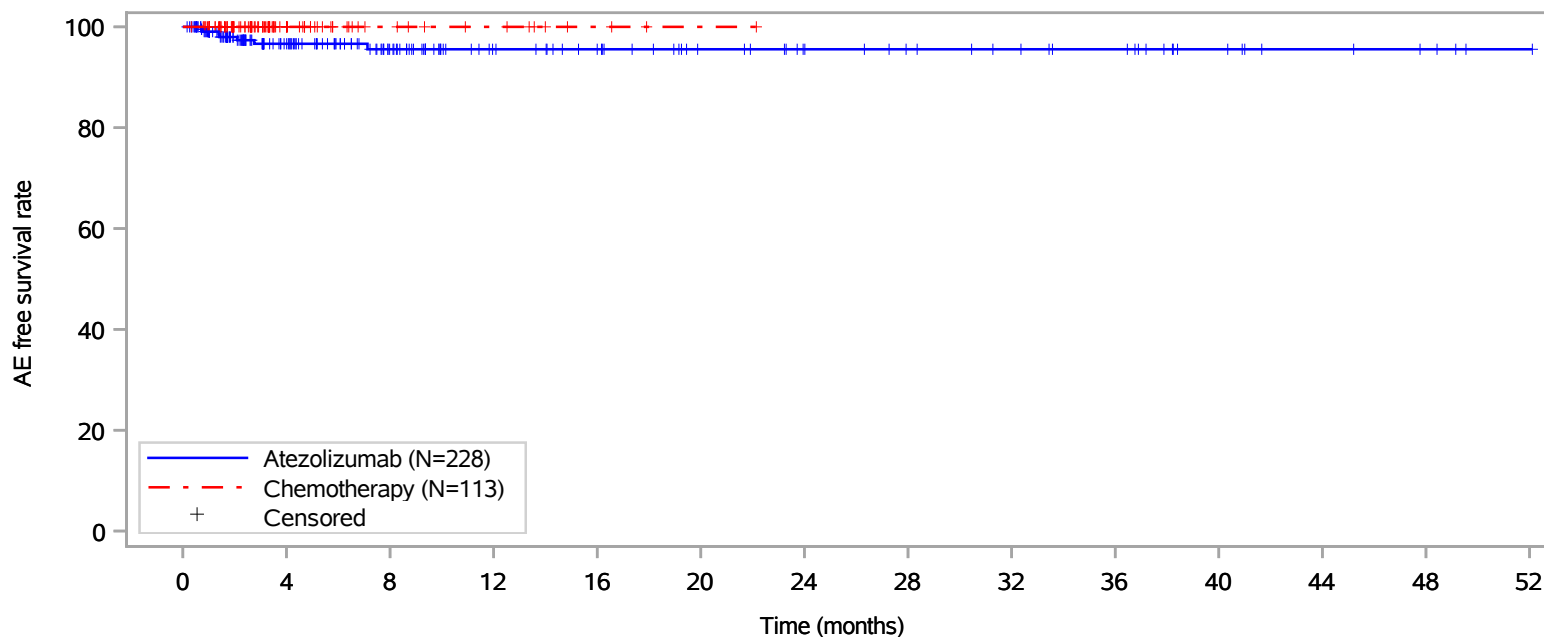
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypercalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	78	52	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	143	169	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

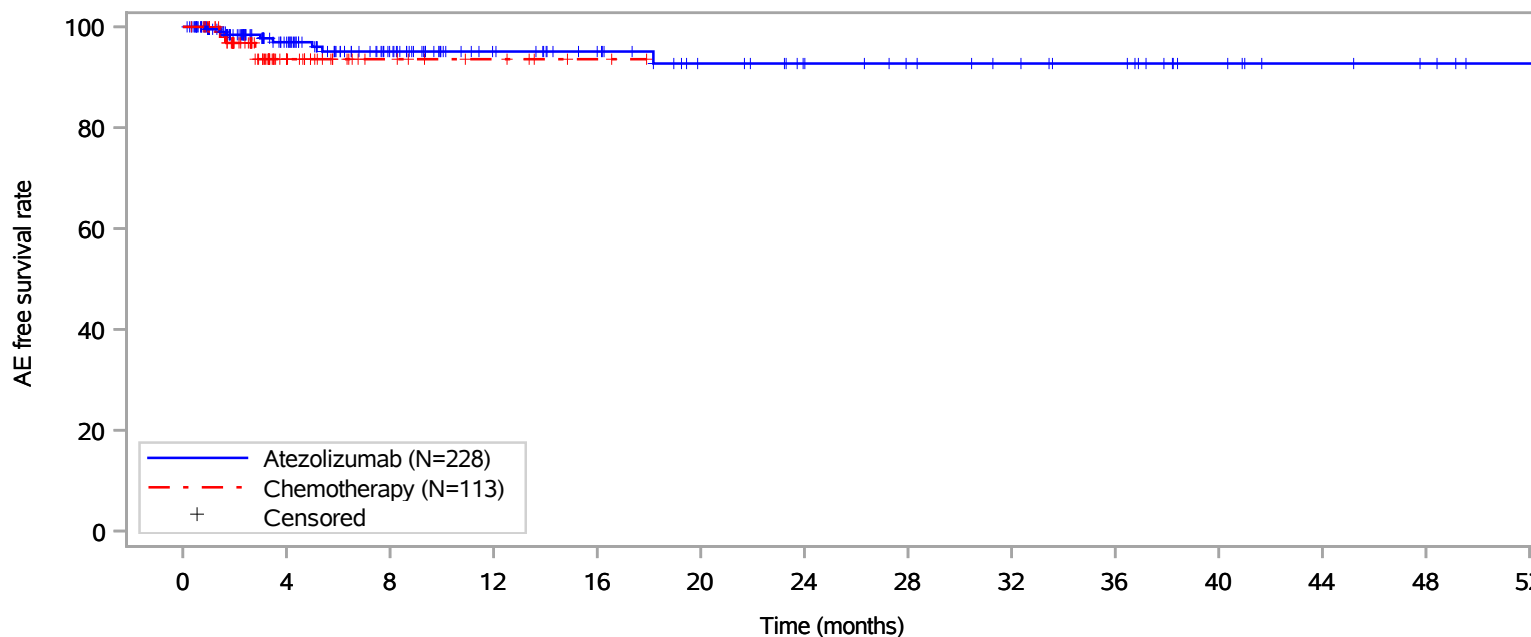
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperglycaemia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	120	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	33	10	6	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	103	142	168	177	186	192	196	199	202	210	214	216	219	
Chemotherapy	0	75	98	102	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

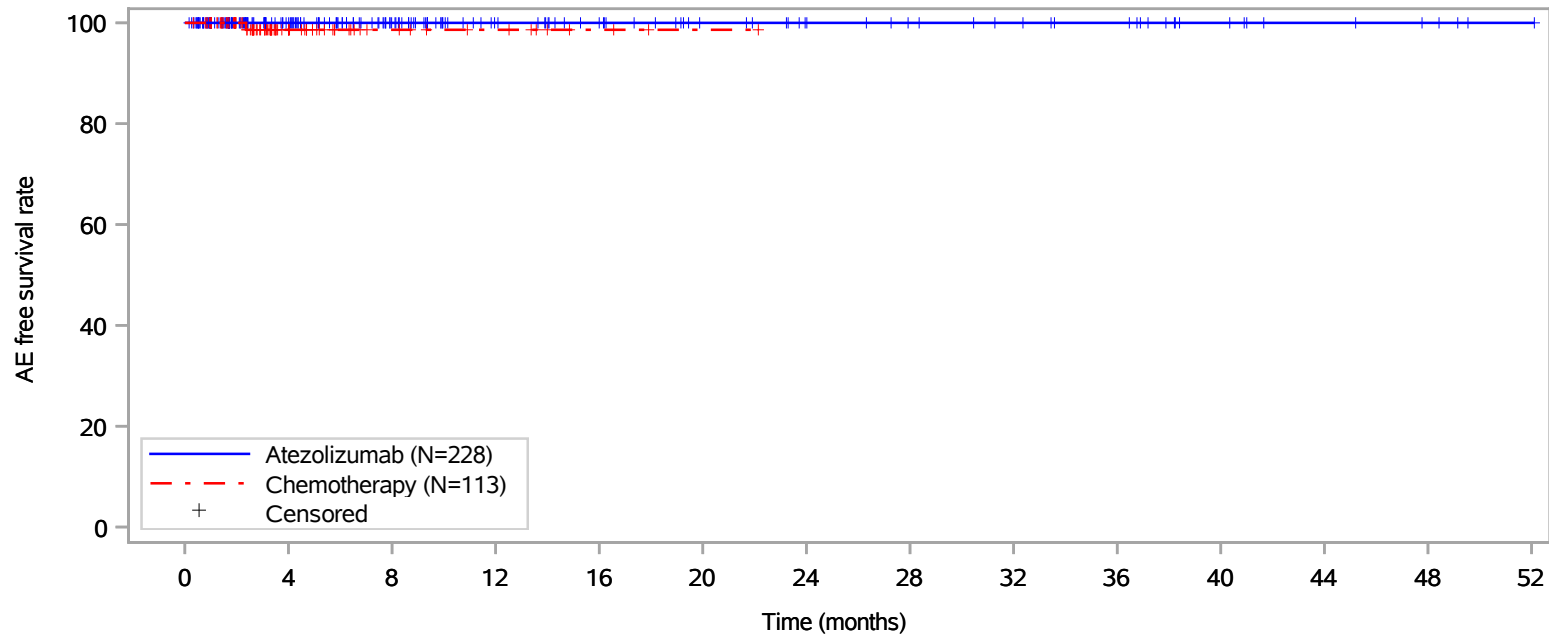
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperglycaemic crisis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

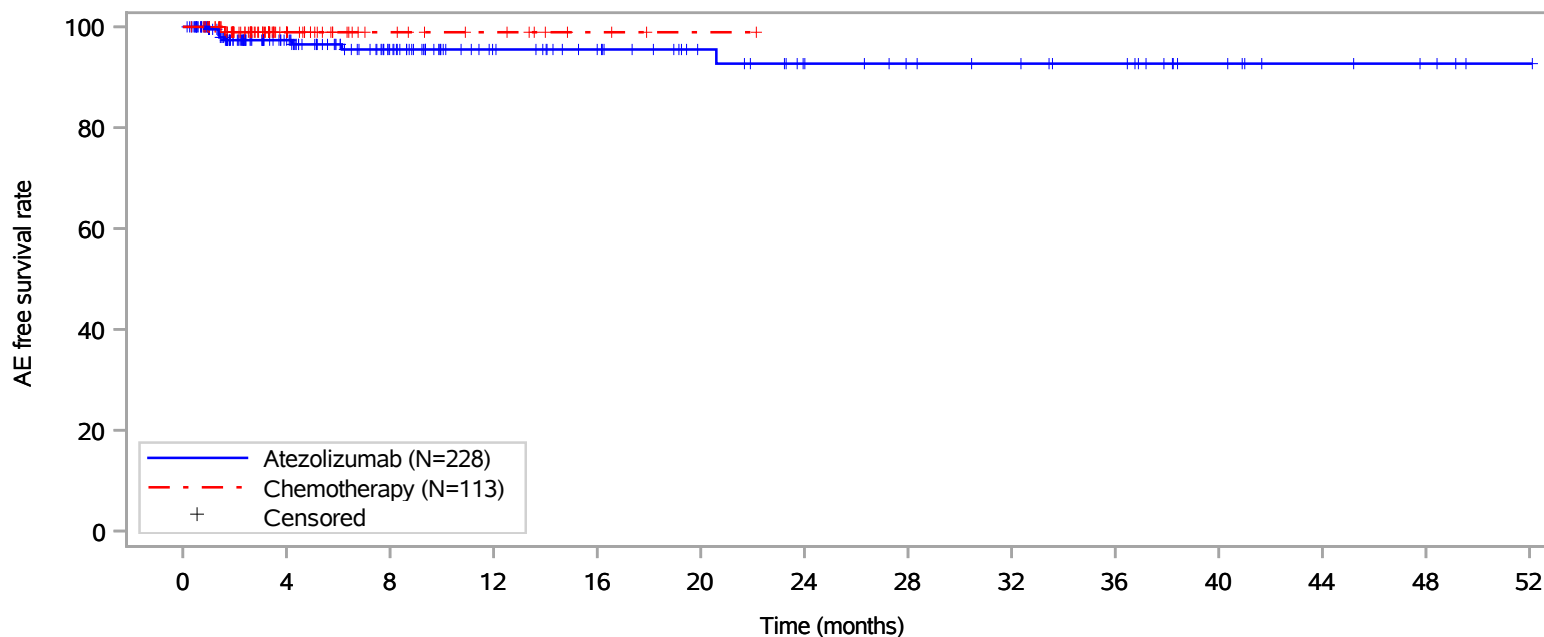
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperkalaemia



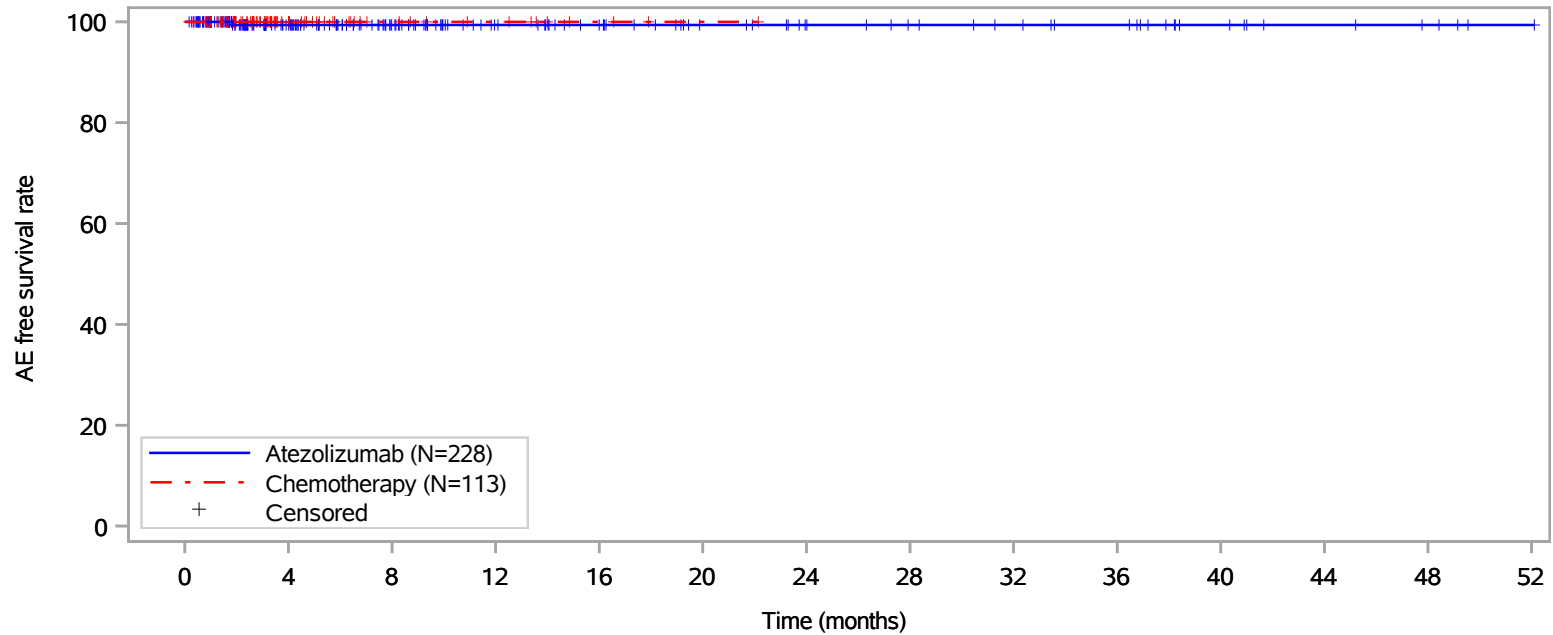
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	53	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	141	168	177	187	193	197	199	202	210	214	216	219
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypermagnesaemia



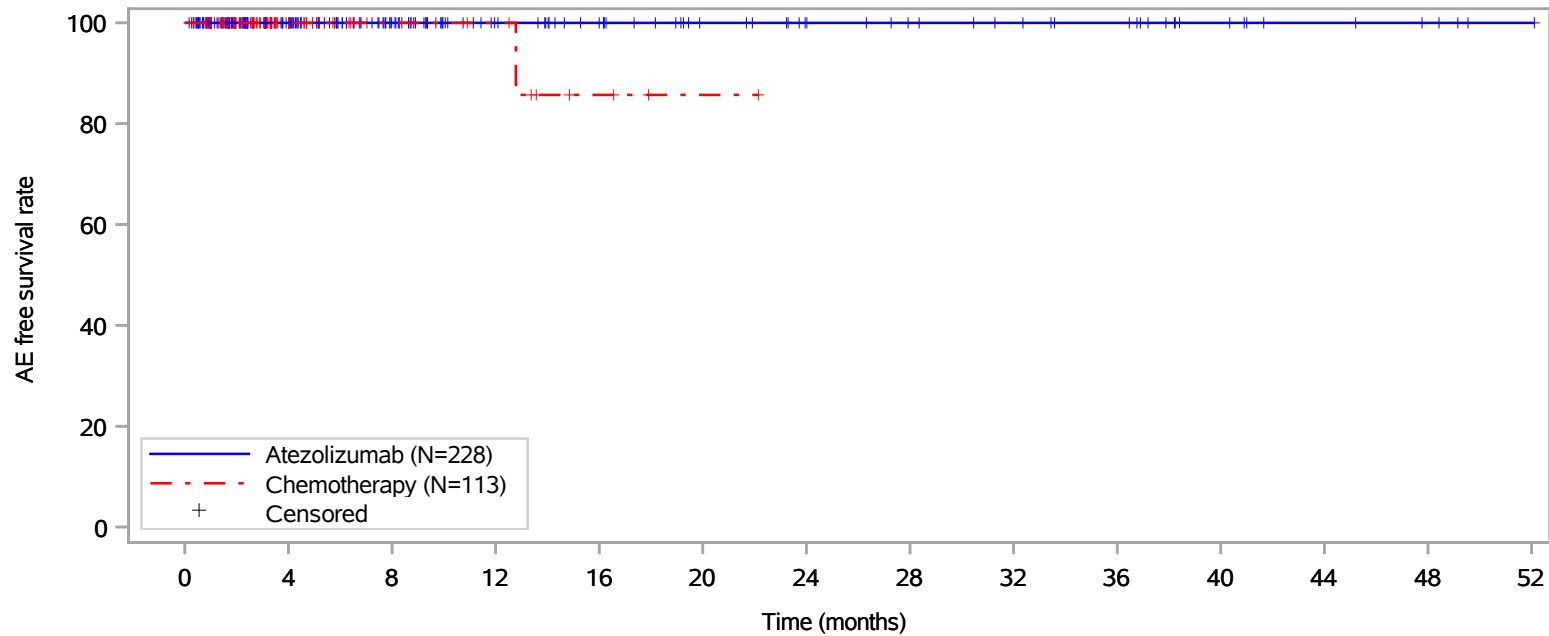
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperphosphataemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

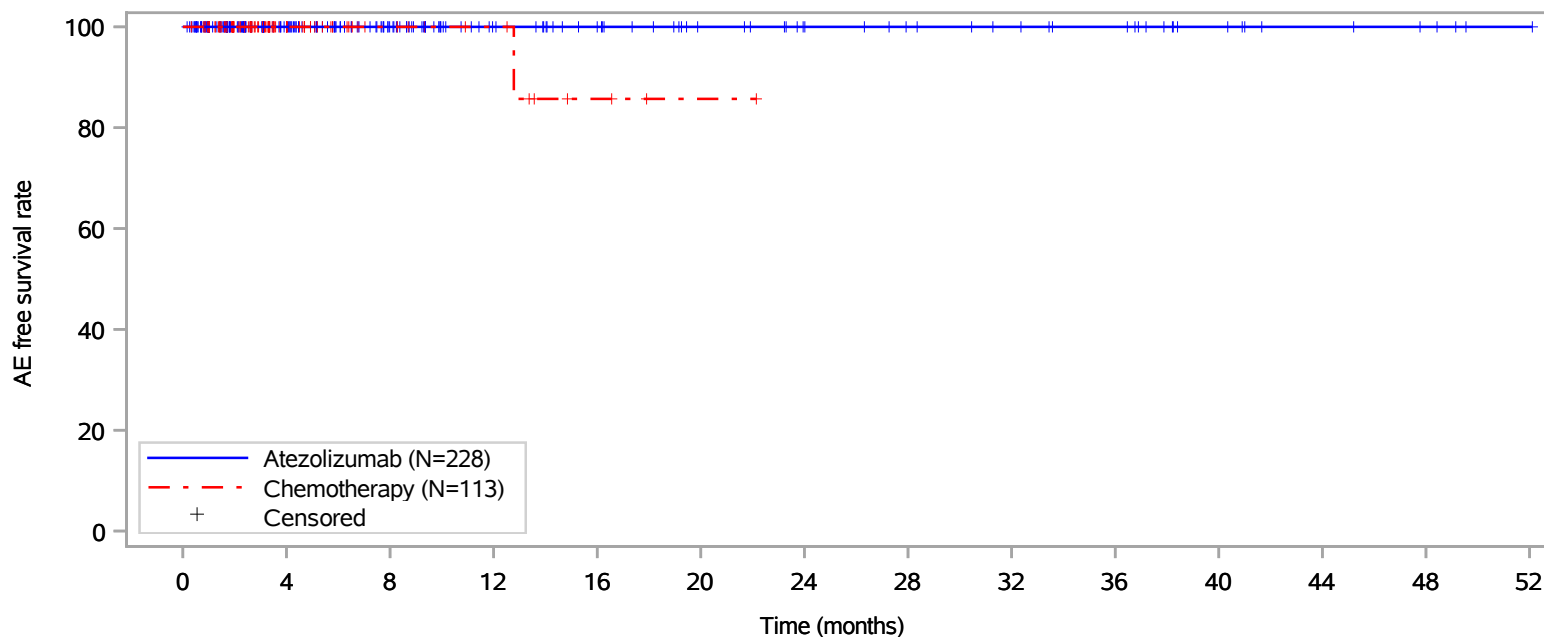
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperproteinaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

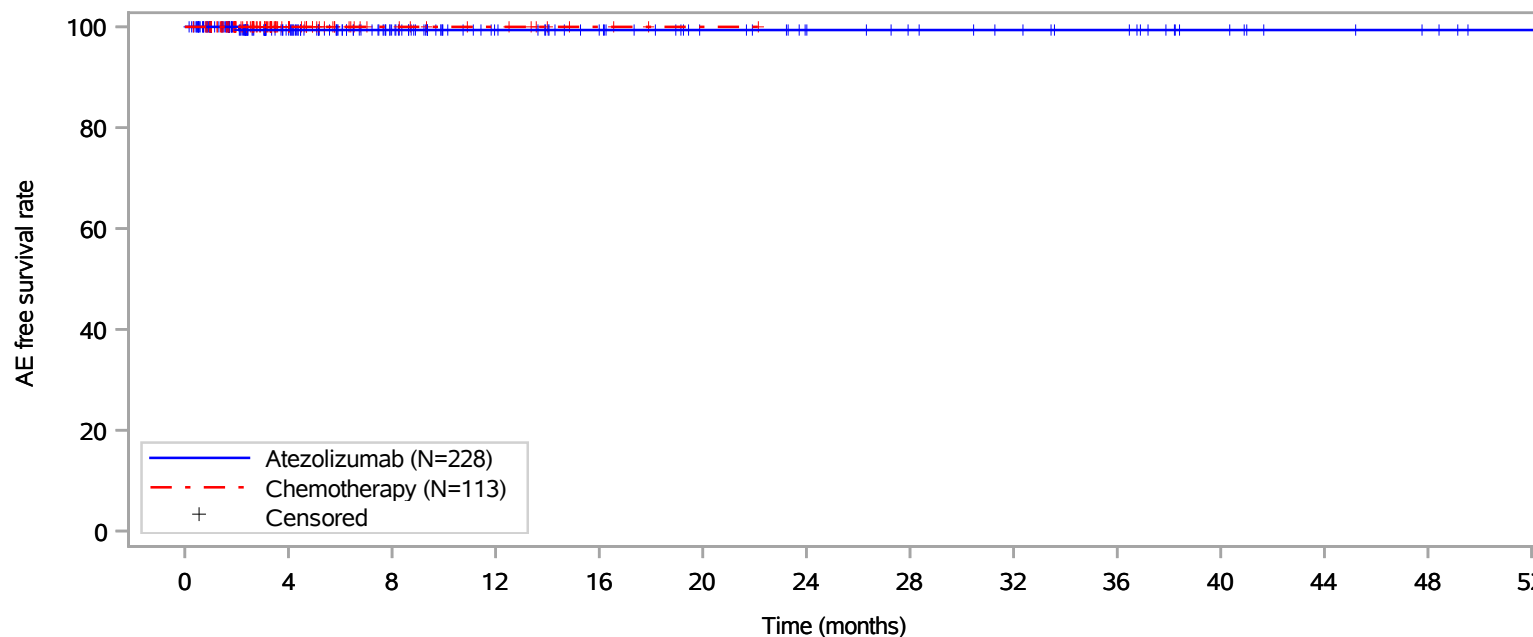
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypertriglyceridaemia



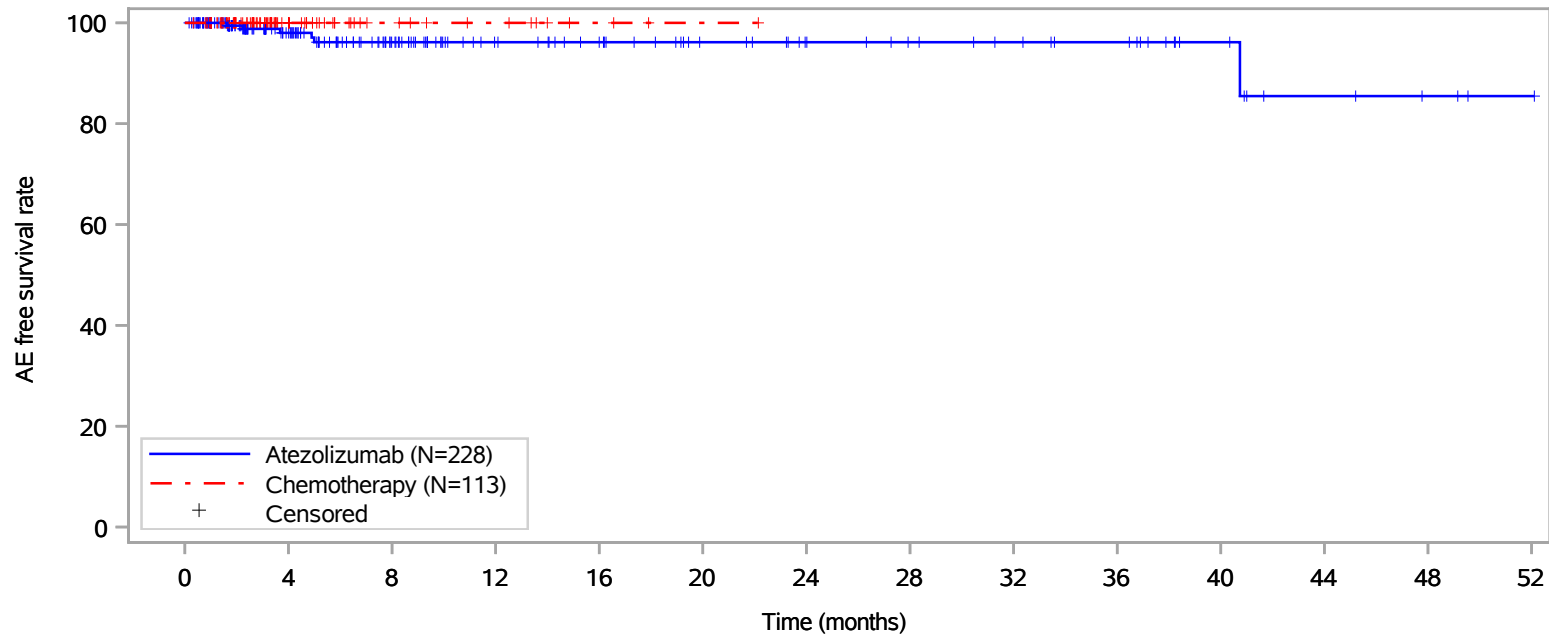
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperuricaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	77	52	45	34	28	24	21	18	10	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	171	179	189	195	199	202	205	213	217	219	221
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

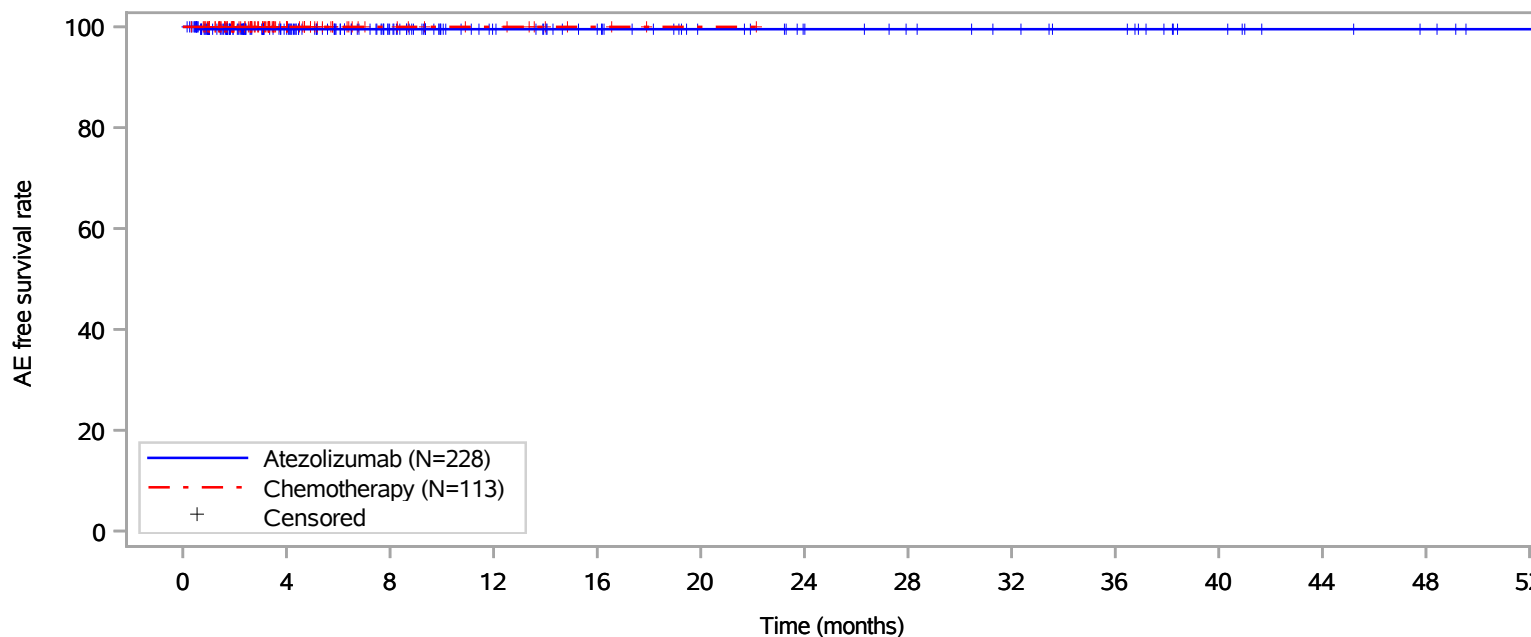
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypervolaemia



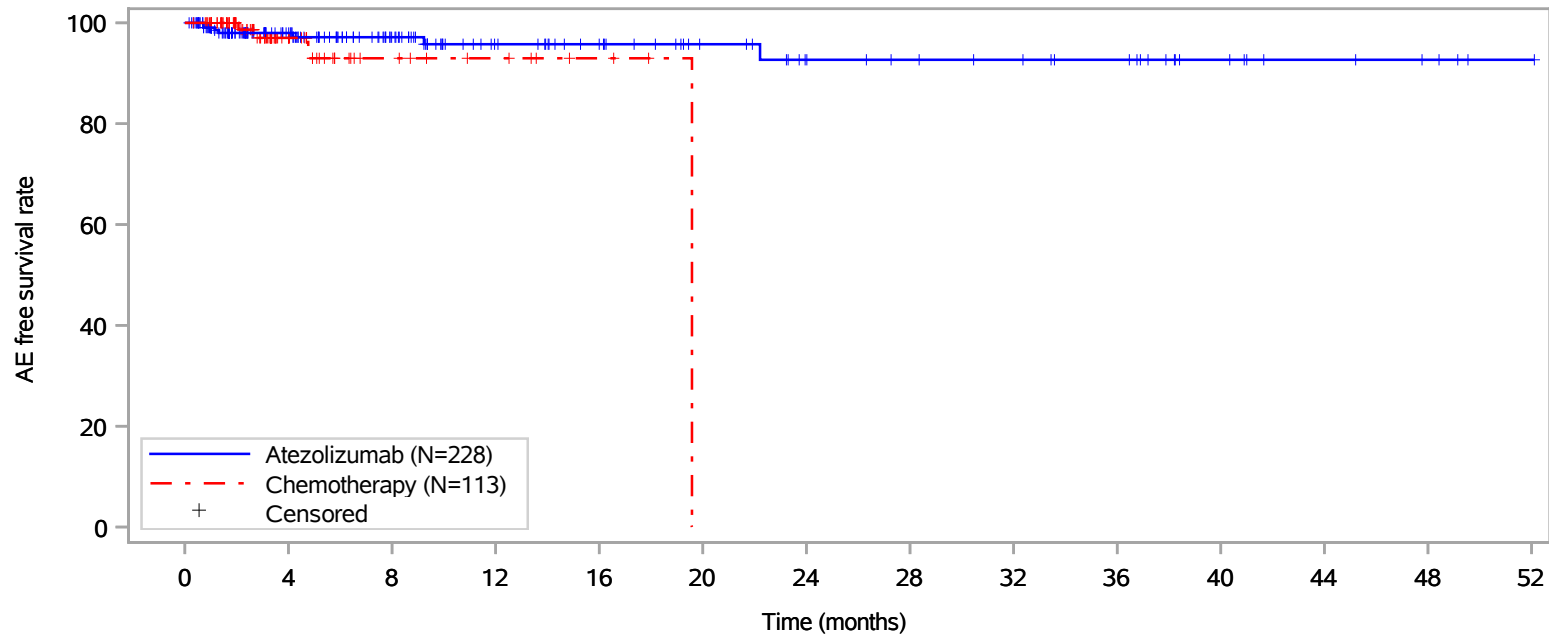
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoalbuminaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	53	44	33	26	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	143	169	179	189	195	198	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	77	99	103	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

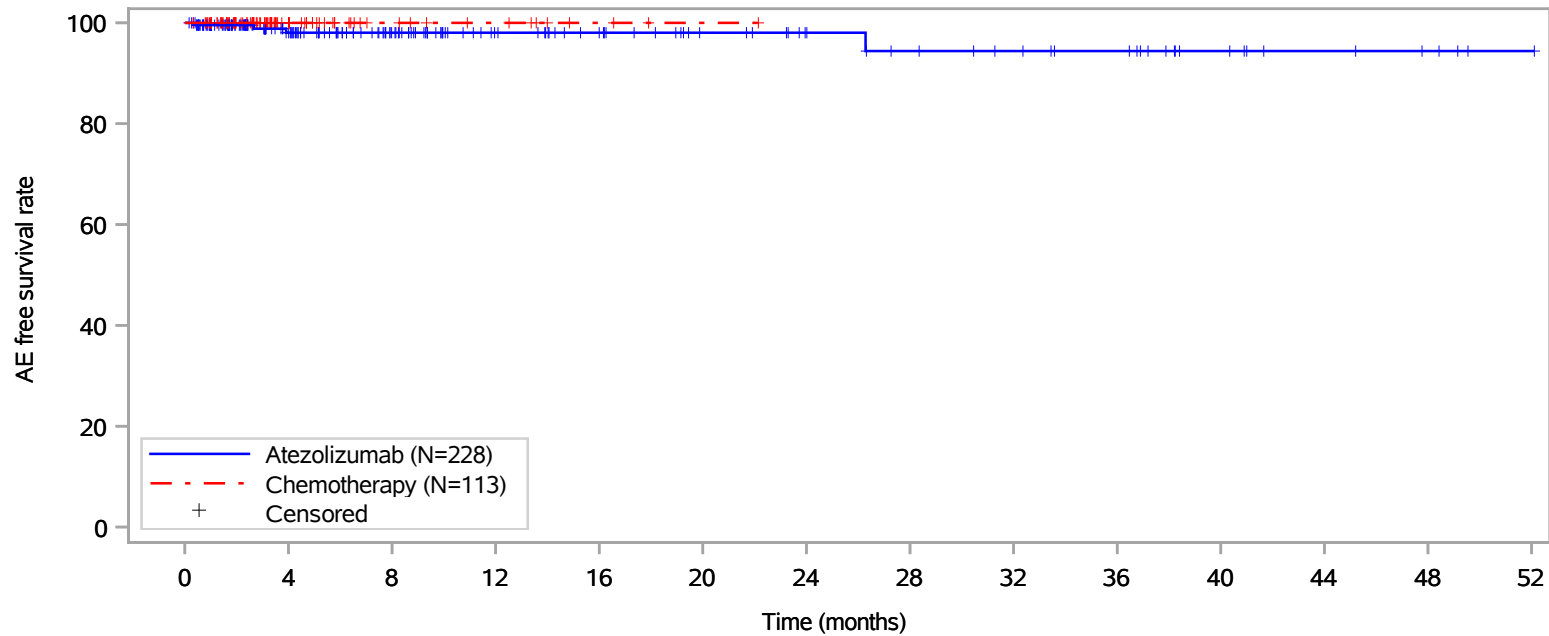
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypocalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	171	181	191	197	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

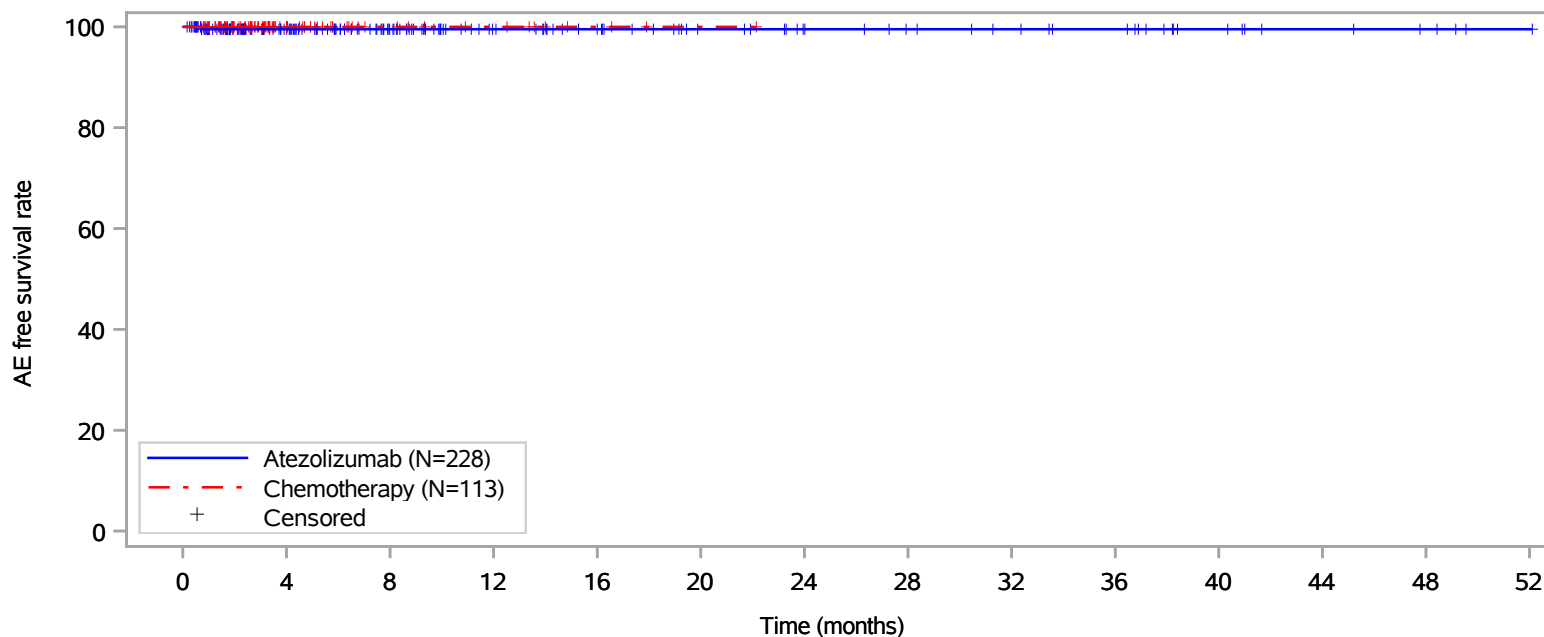
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypochloraemia



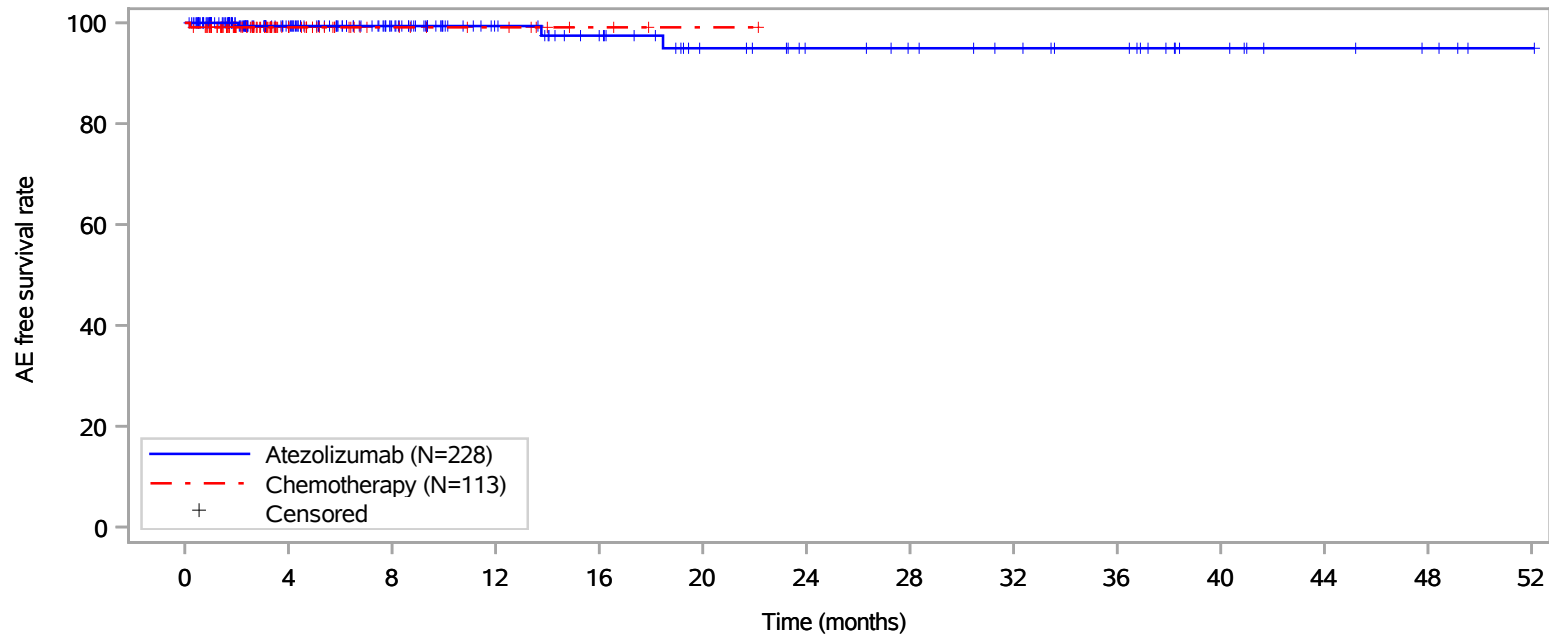
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoglycaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

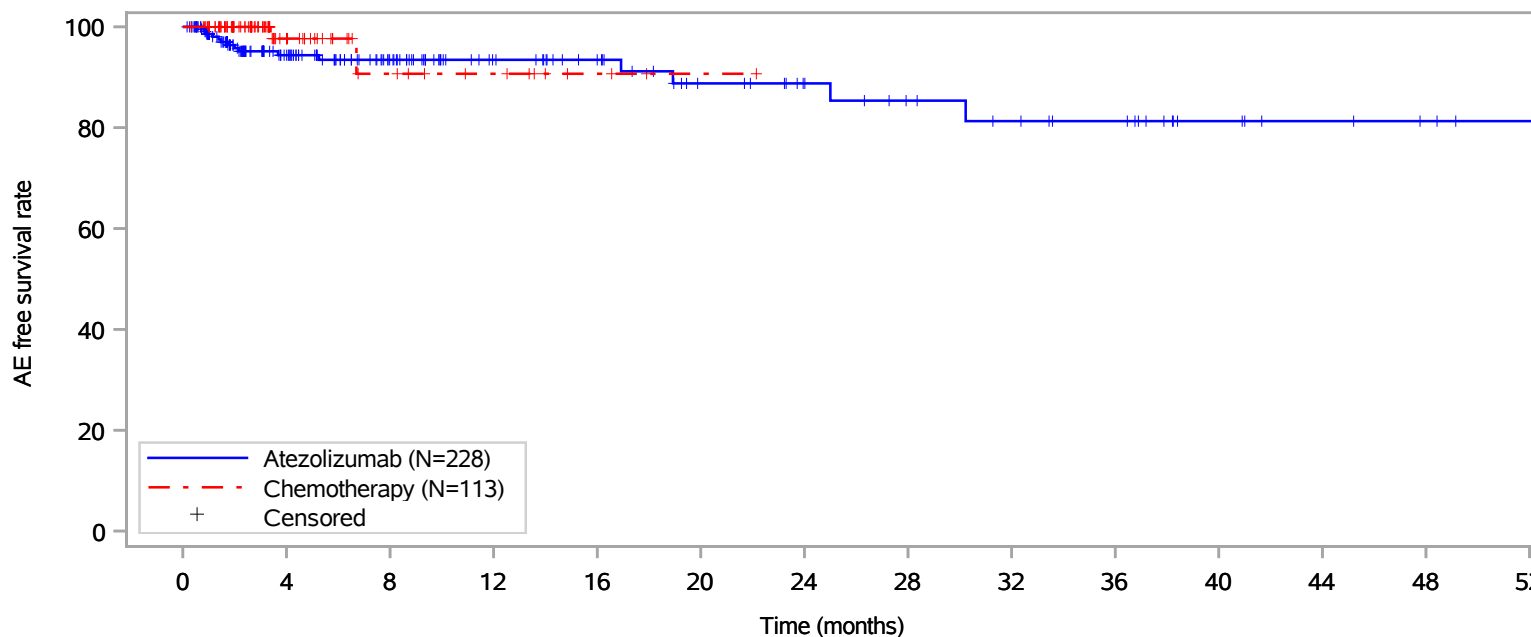
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypokalaemia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	119	80	54	45	33	27	22	19	16	8	5	3	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	99	137	163	173	182	188	192	194	197	205	208	210	212	
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

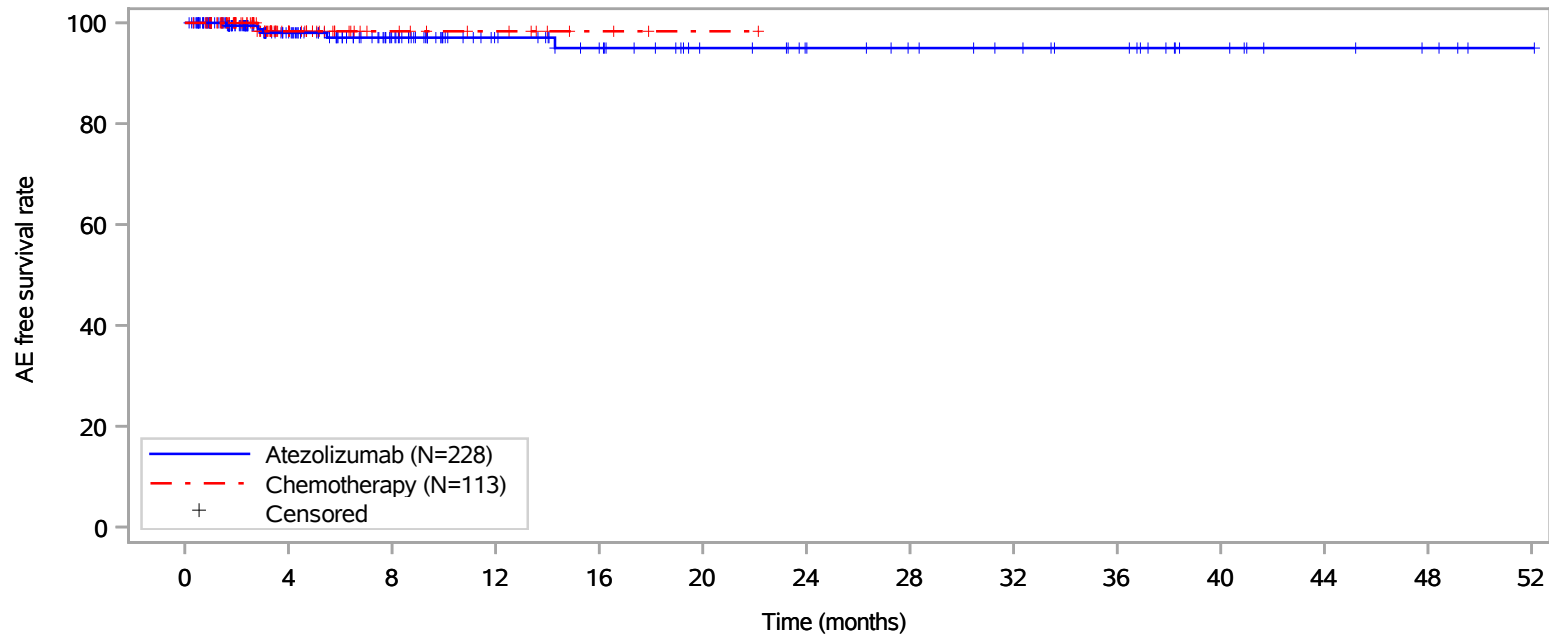
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypomagnesaemia



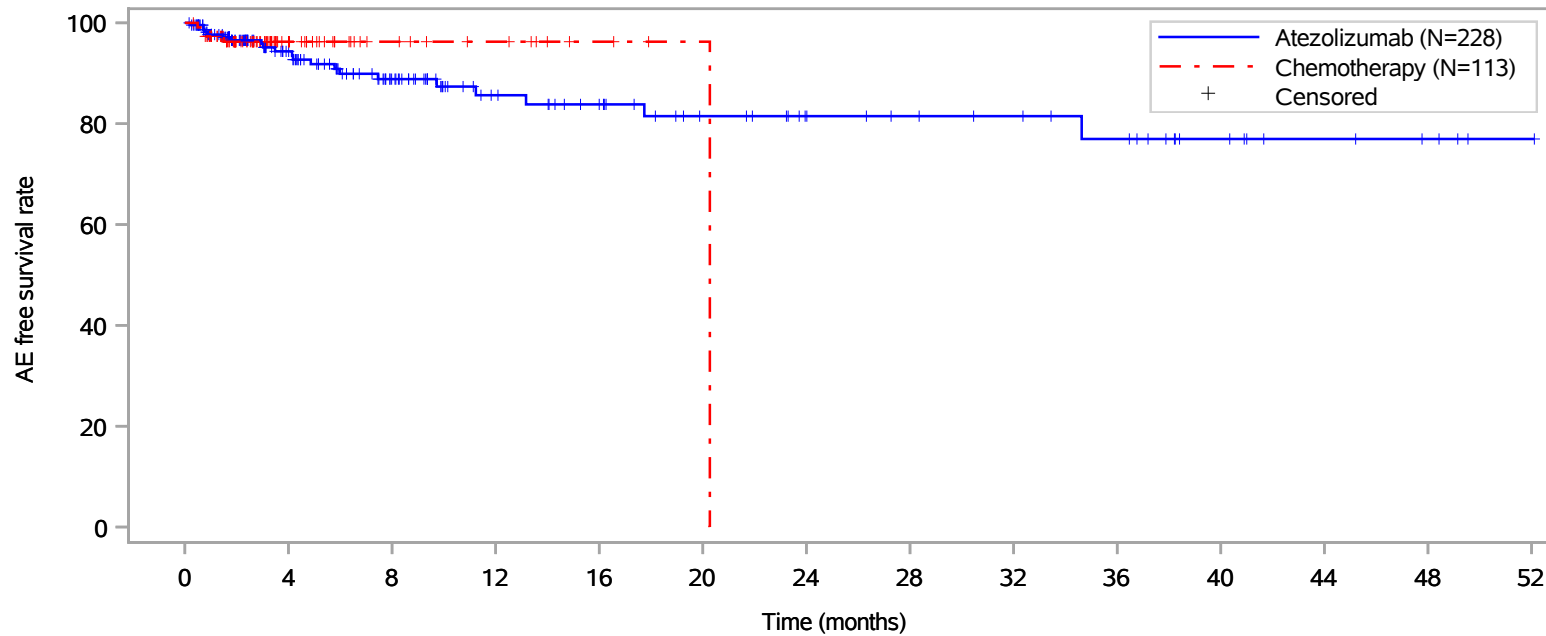
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	52	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	172	180	190	195	199	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyponatraemia



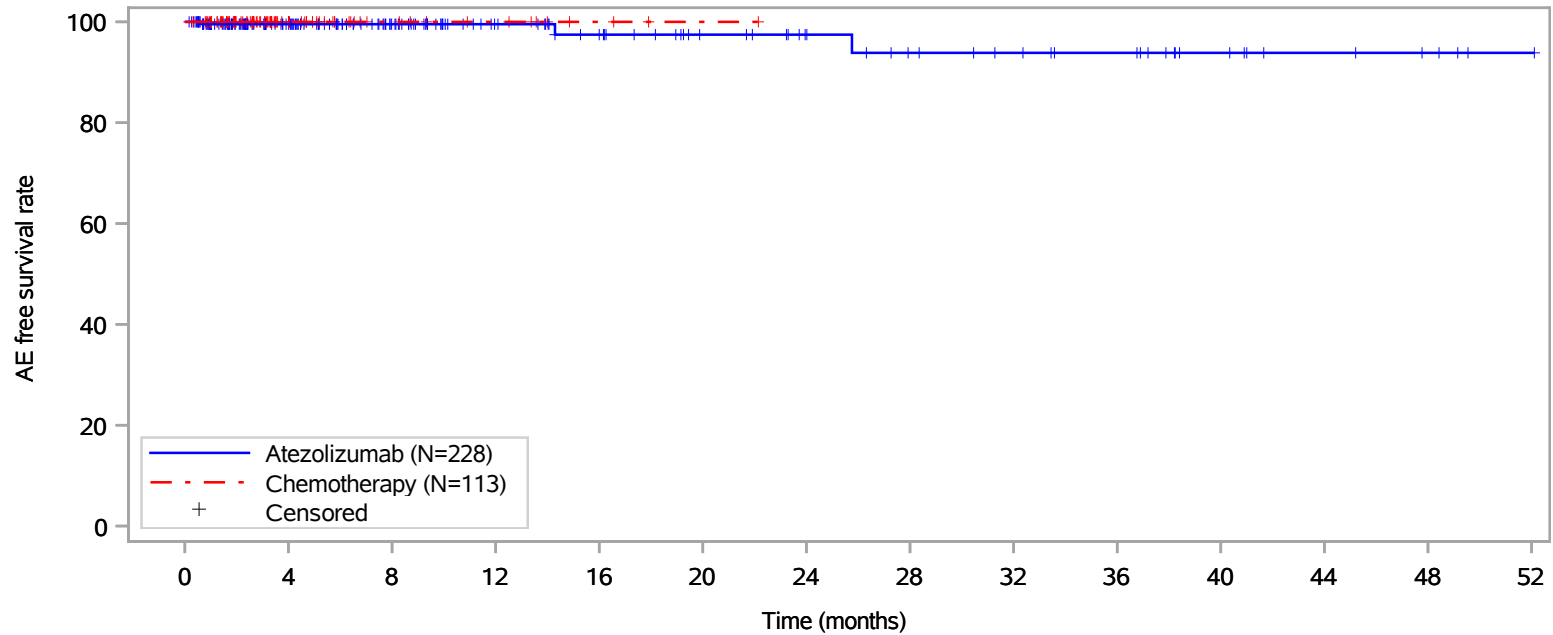
Patients at risk														
Atezolizumab	228	116	75	48	41	31	25	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	137	162	169	177	183	186	188	190	197	201	203	206
Chemotherapy	0	74	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypophosphataemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

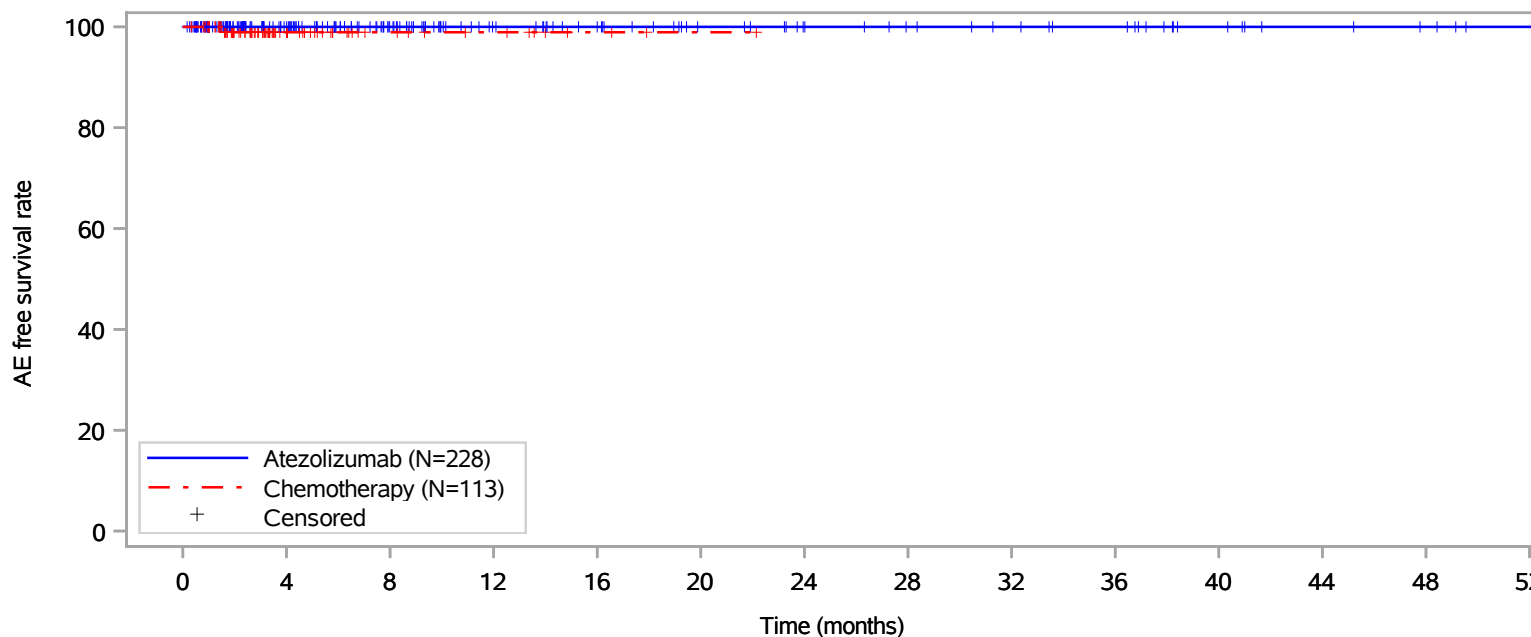
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoproteinaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

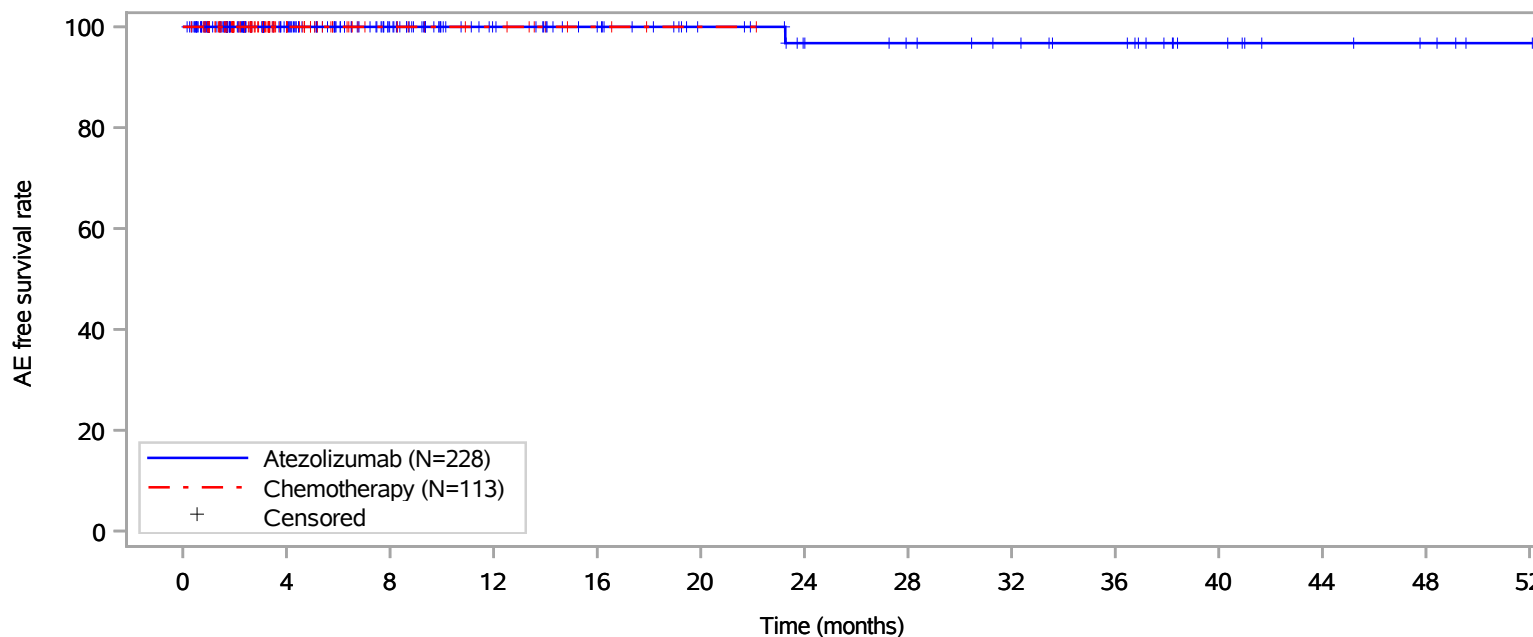
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Increased appetite



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

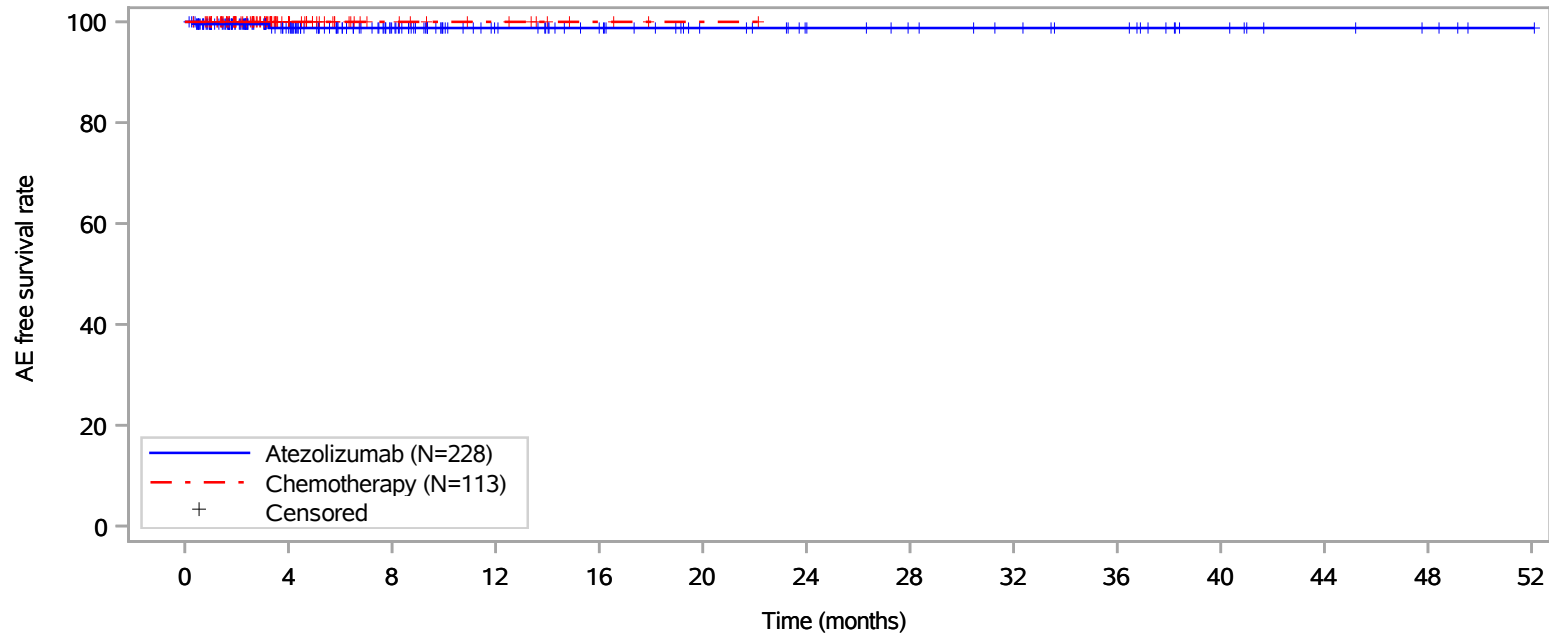
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Malnutrition



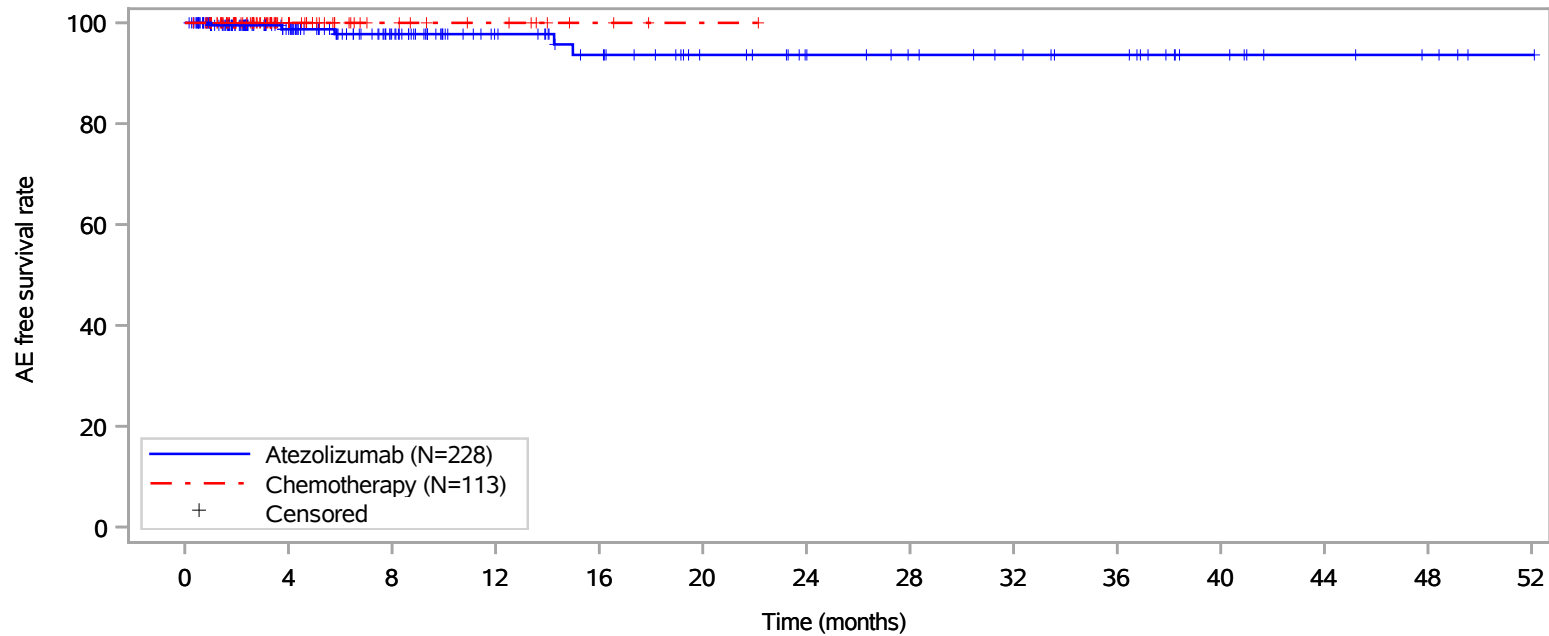
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Type 2 diabetes mellitus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	171	179	189	195	199	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

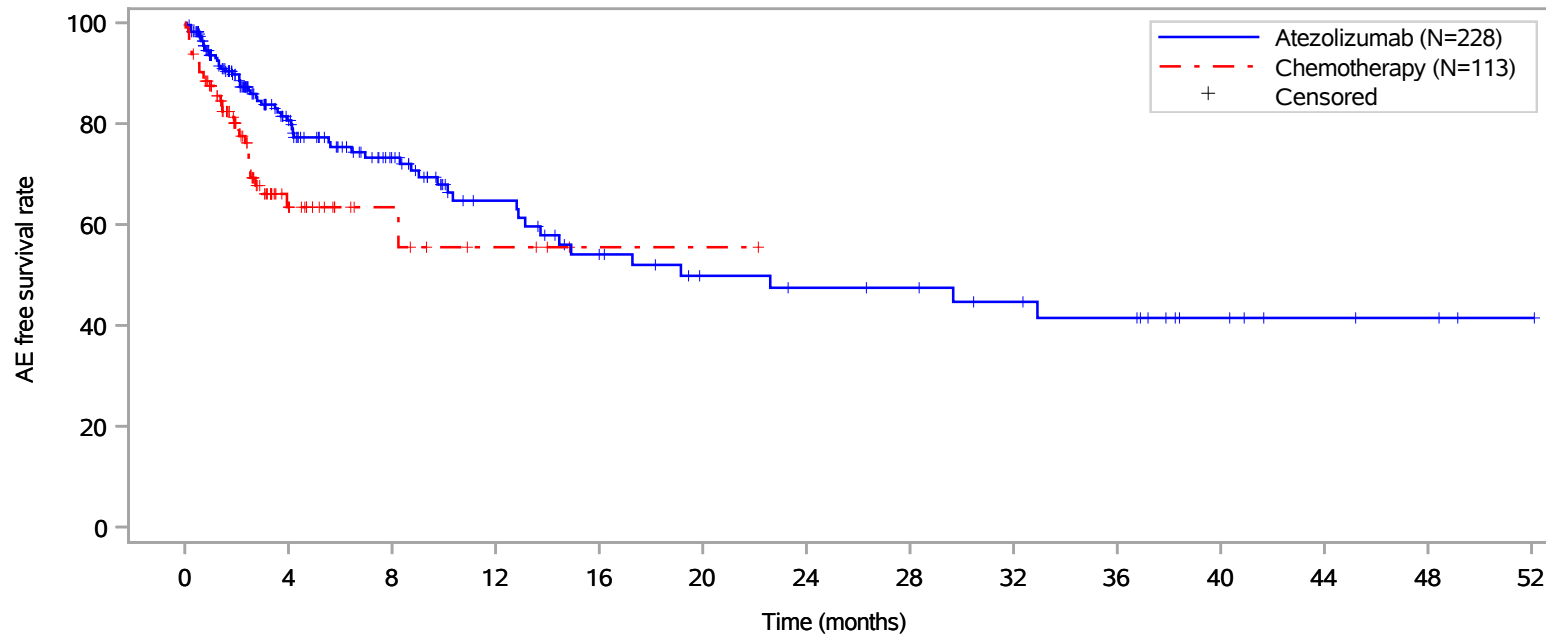
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	99	61	38	28	21	19	18	15	13	7	4	3	1
Chemotherapy	113	24	8	4	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	95	125	142	147	151	152	153	155	156	162	165	166	168
Chemotherapy	0	57	73	76	79	79	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

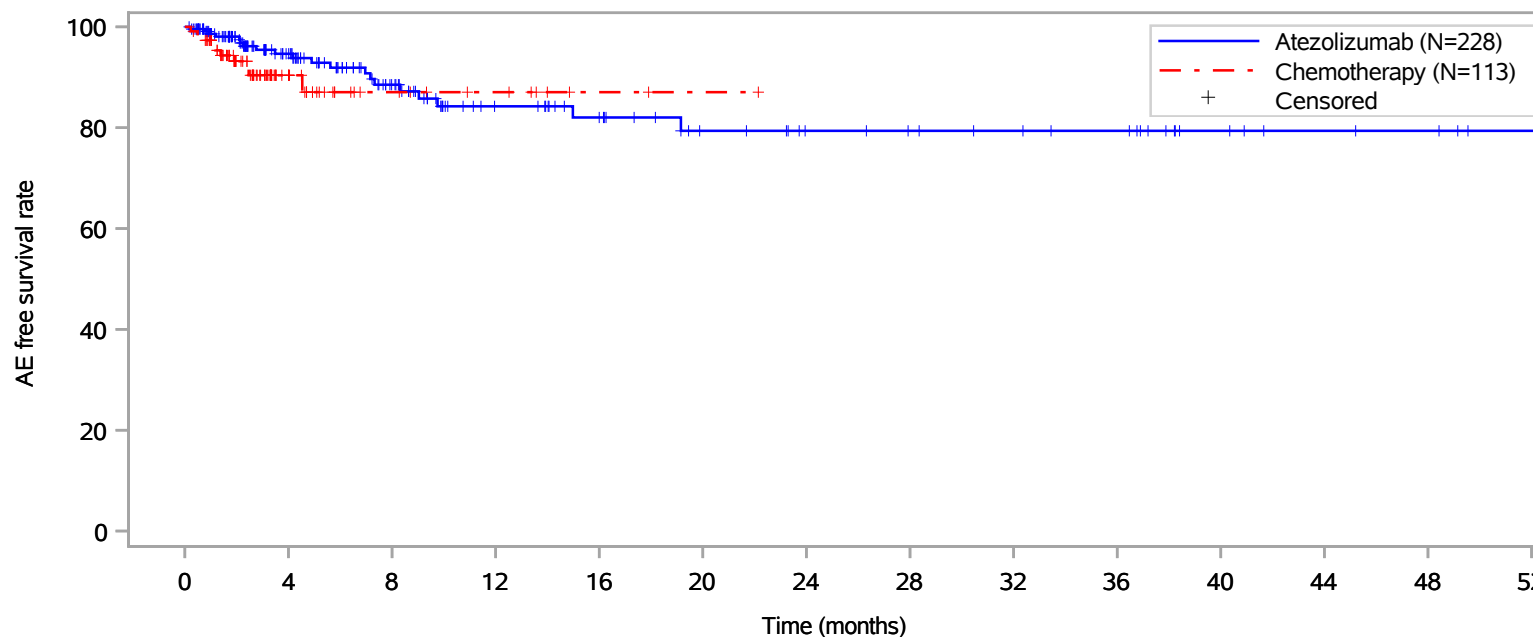
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Arthralgia



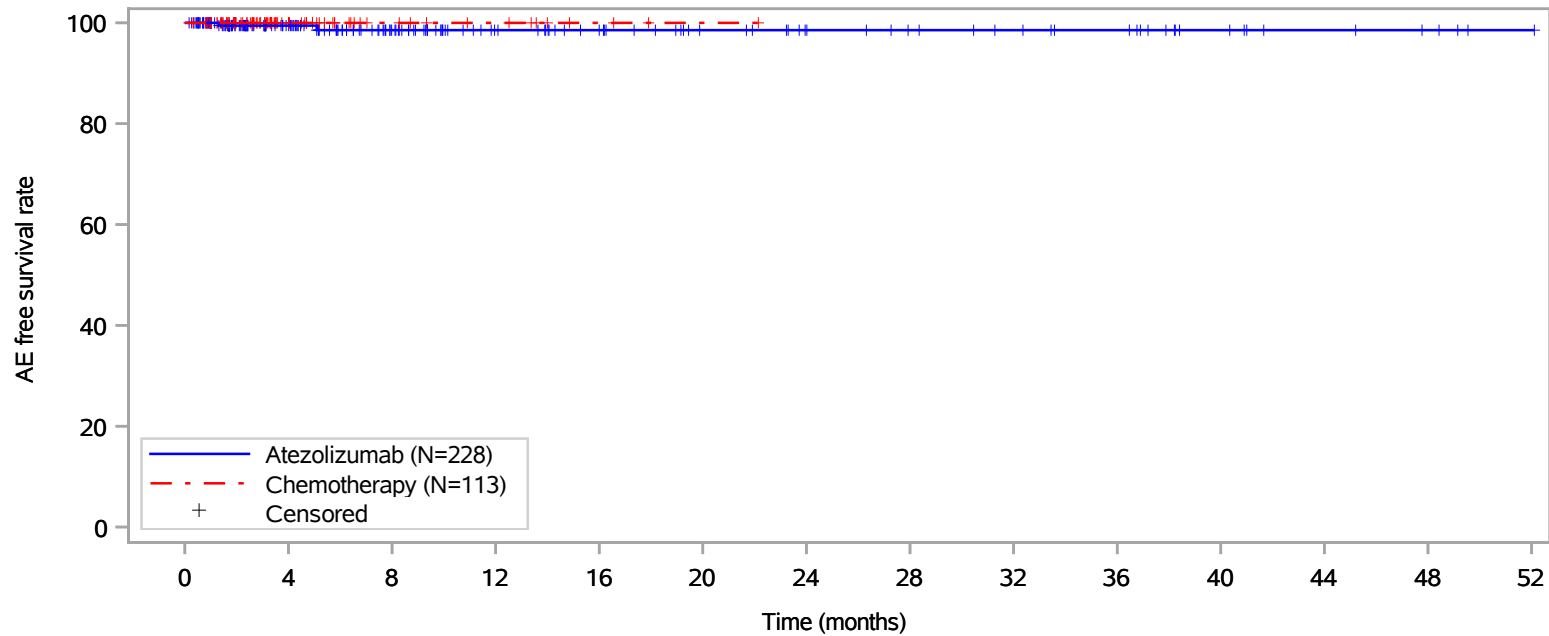
Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	71	45	37	27	22	20	18	16	8	5	4	1
Chemotherapy	113	32	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	142	165	173	181	186	188	190	192	200	203	204	207
Chemotherapy	0	72	92	96	101	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Arthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

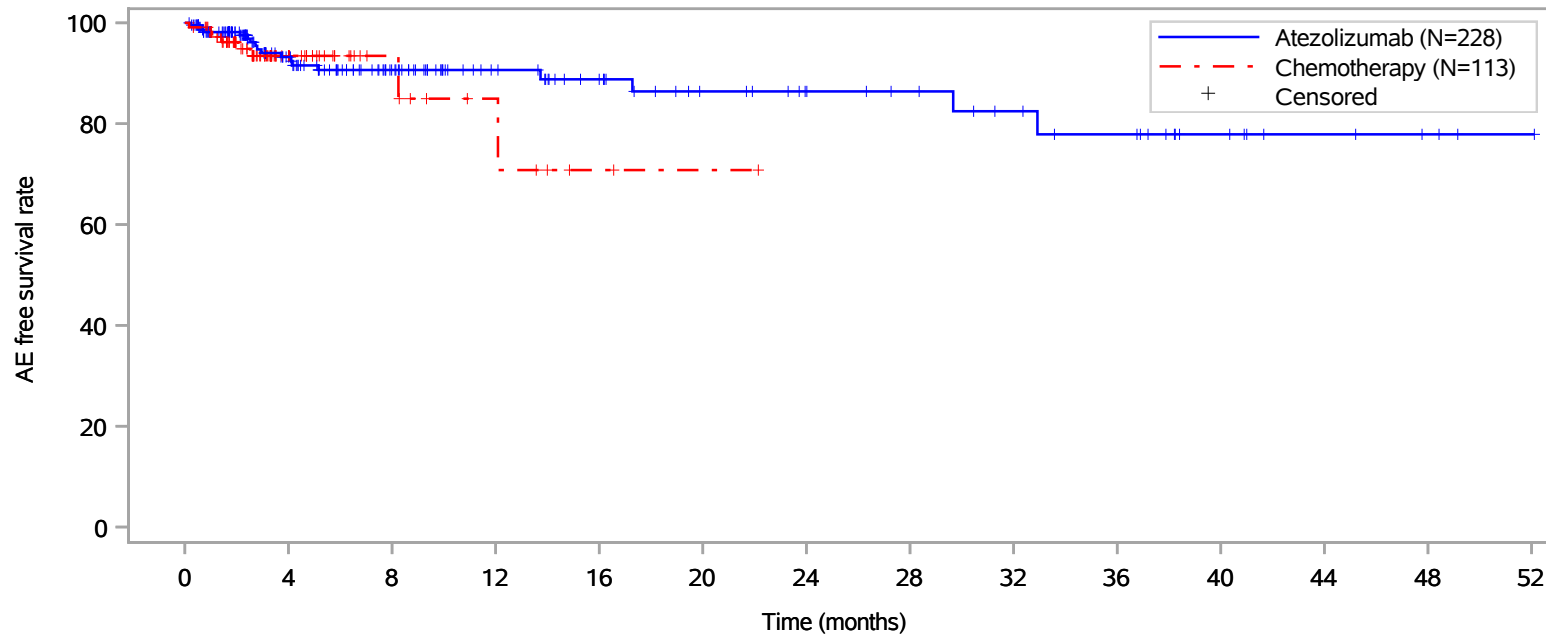
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Back pain



Patients at risk															
Atezolizumab	228	114	75	51	41	31	26	23	19	16	9	5	3	1	
Chemotherapy	113	34	11	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	103	139	163	173	181	186	189	192	194	201	205	207	209	
Chemotherapy	0	73	96	100	103	104	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

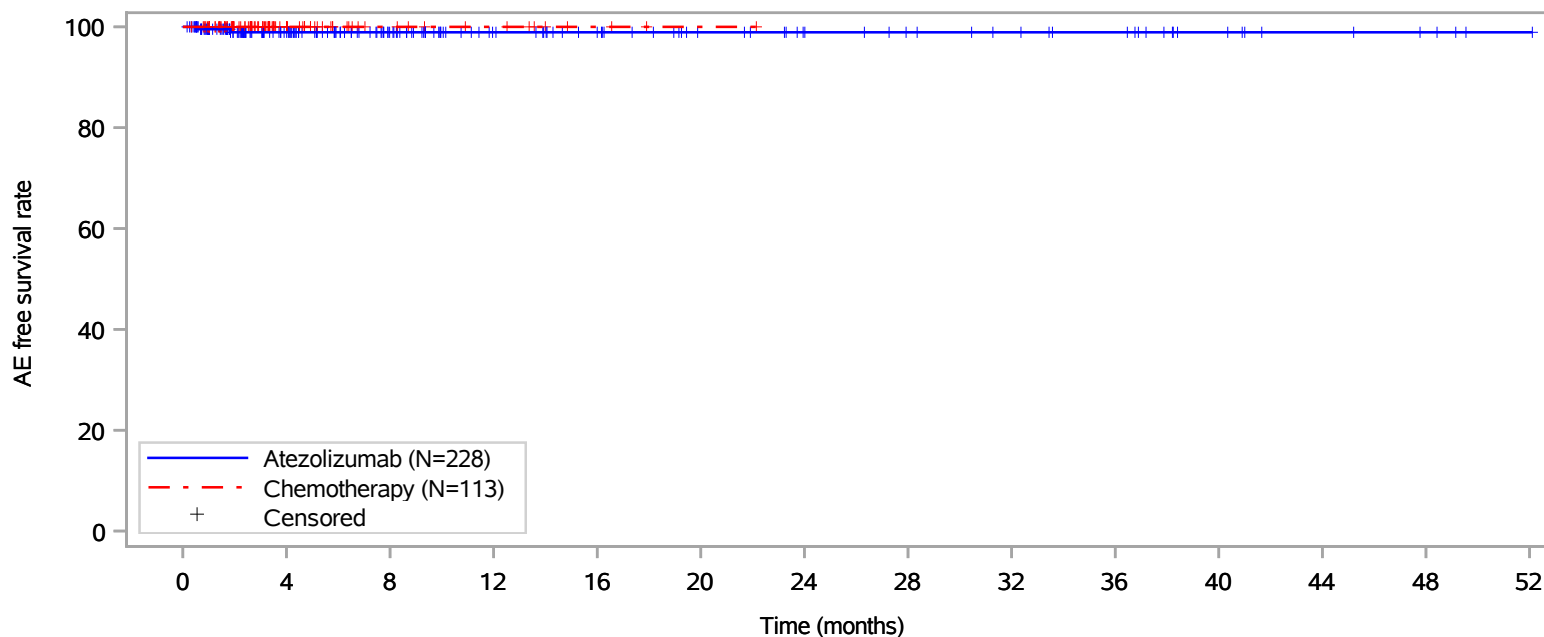
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Bone pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

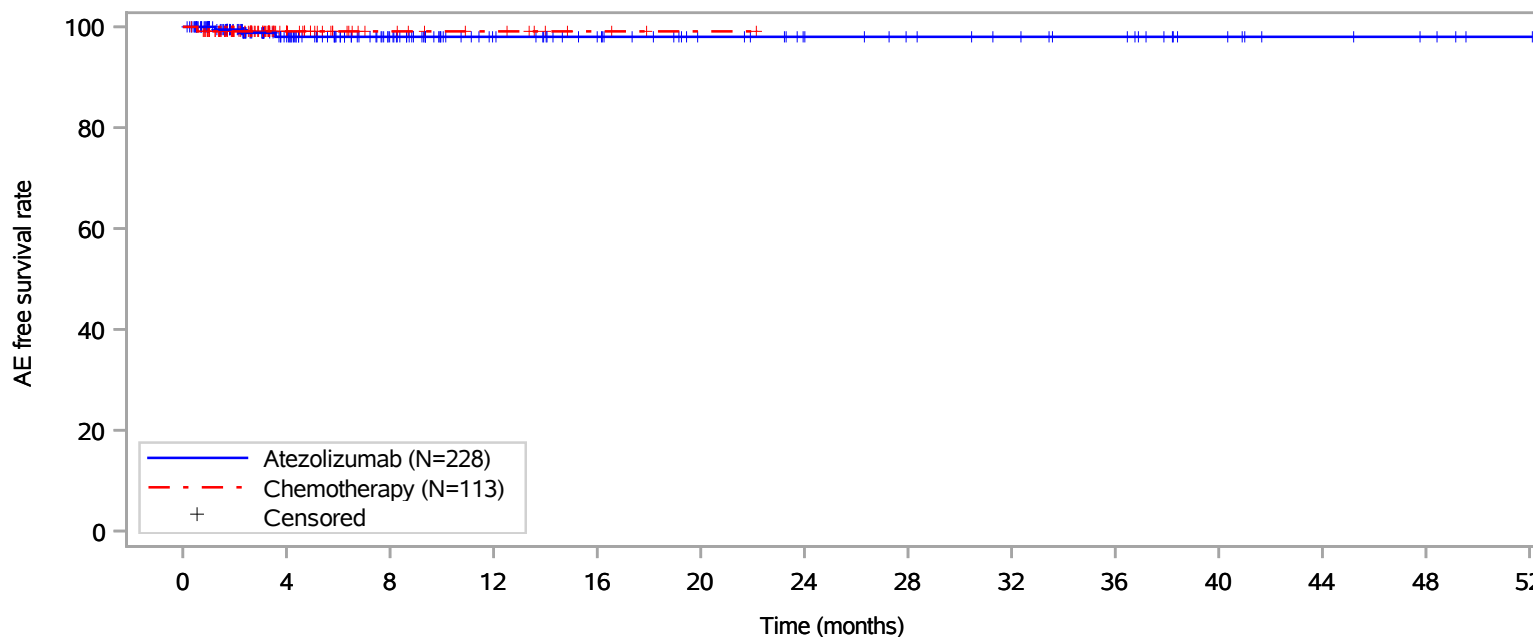
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Flank pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

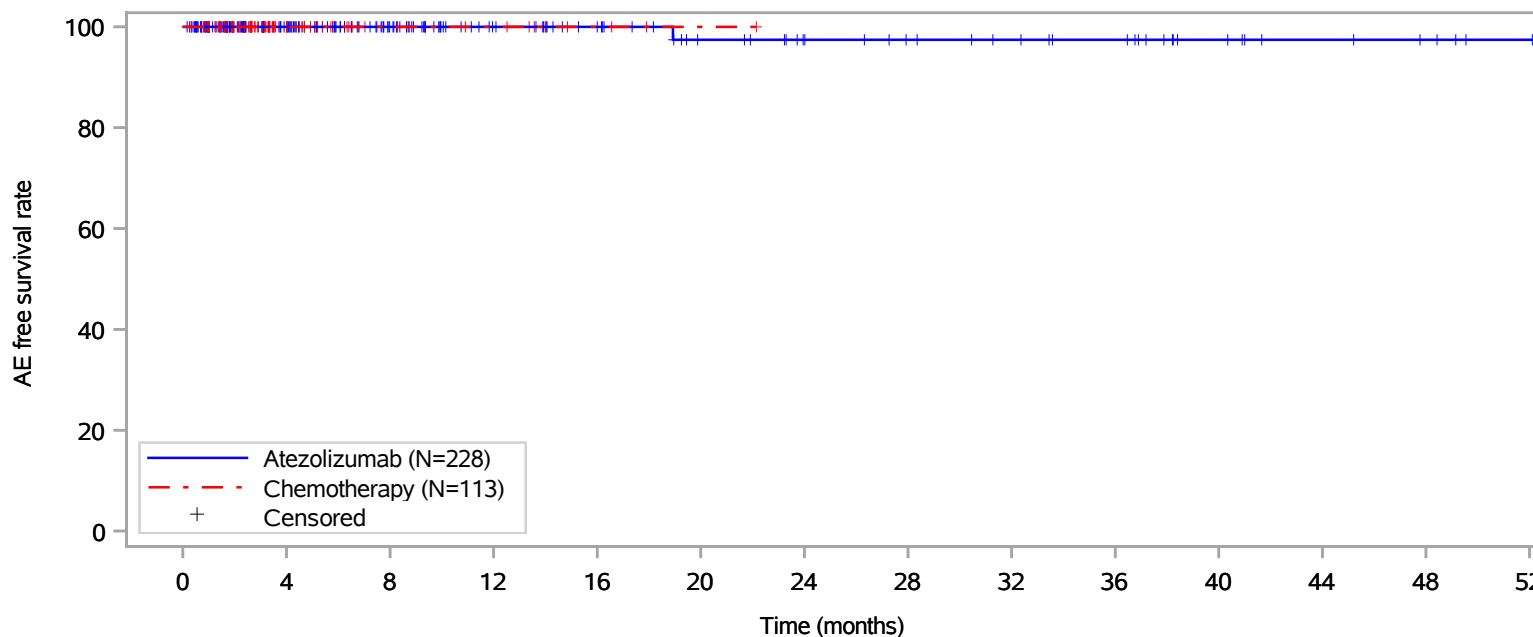
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Fracture pain



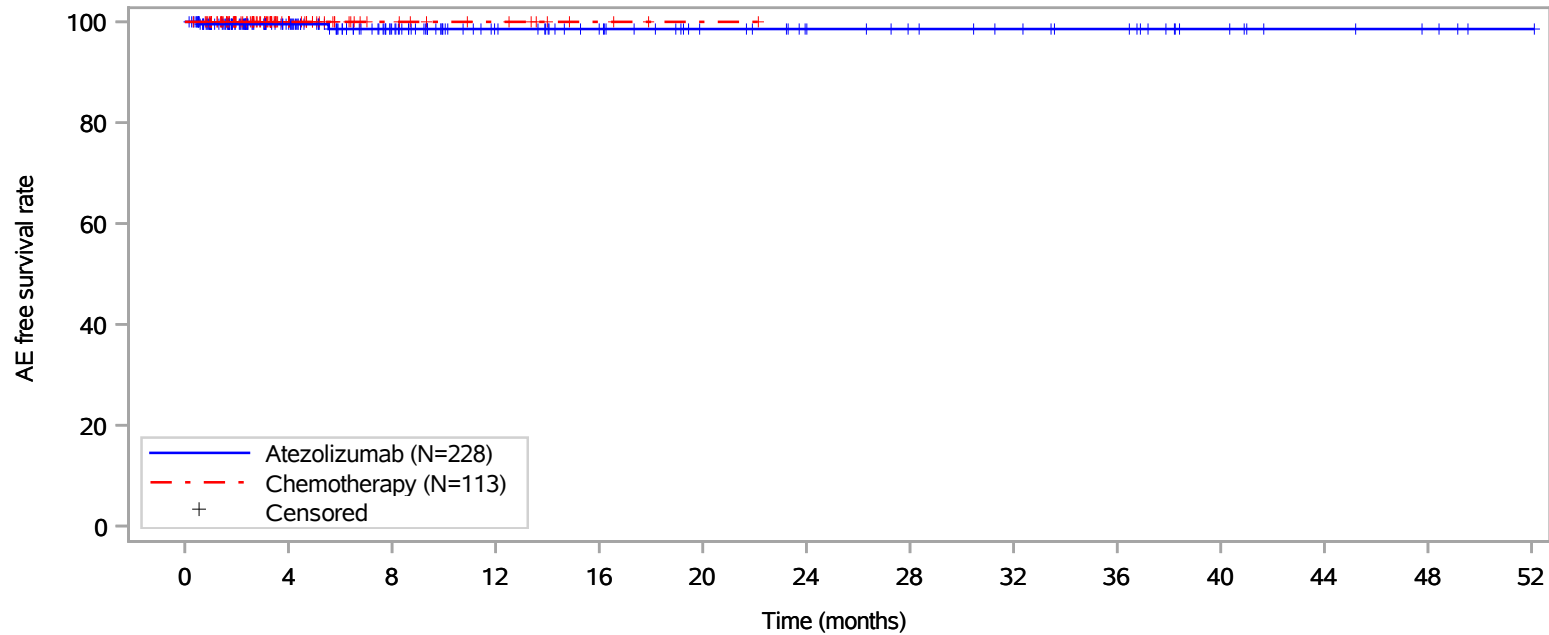
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Immune-mediated arthritis



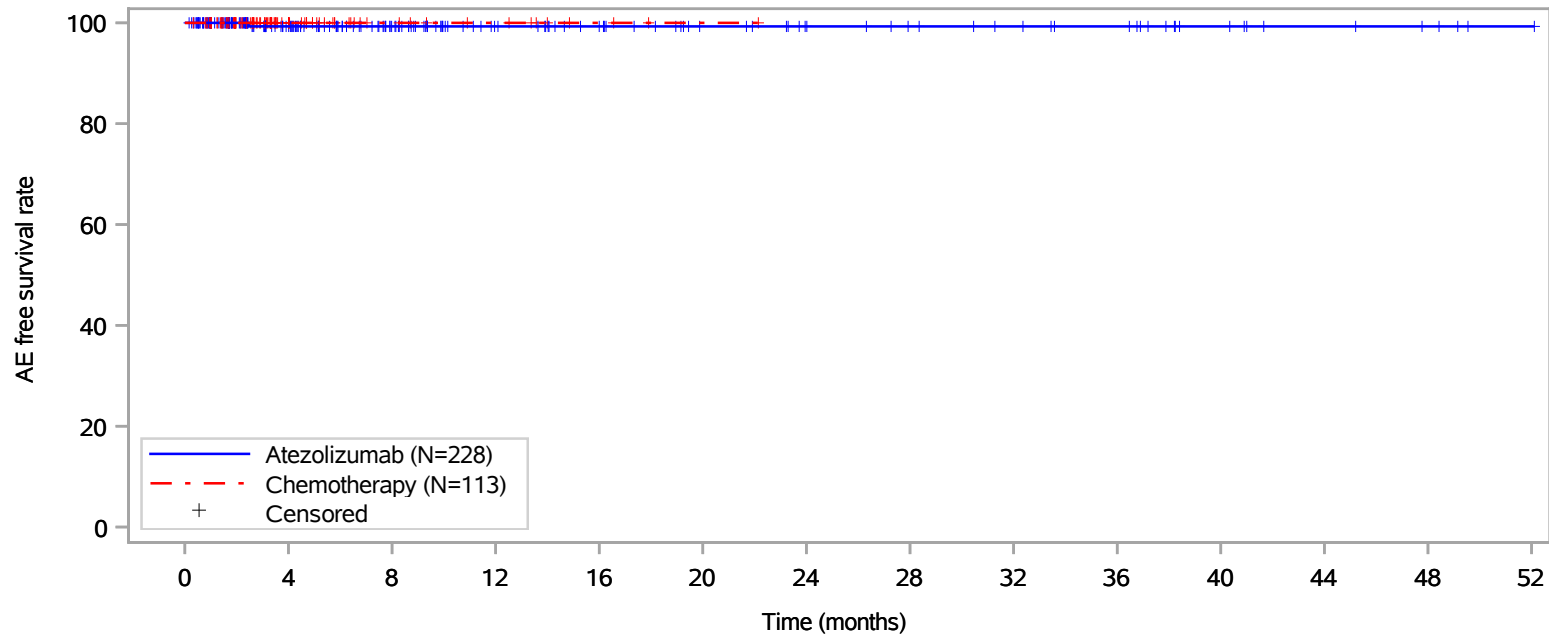
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Joint swelling



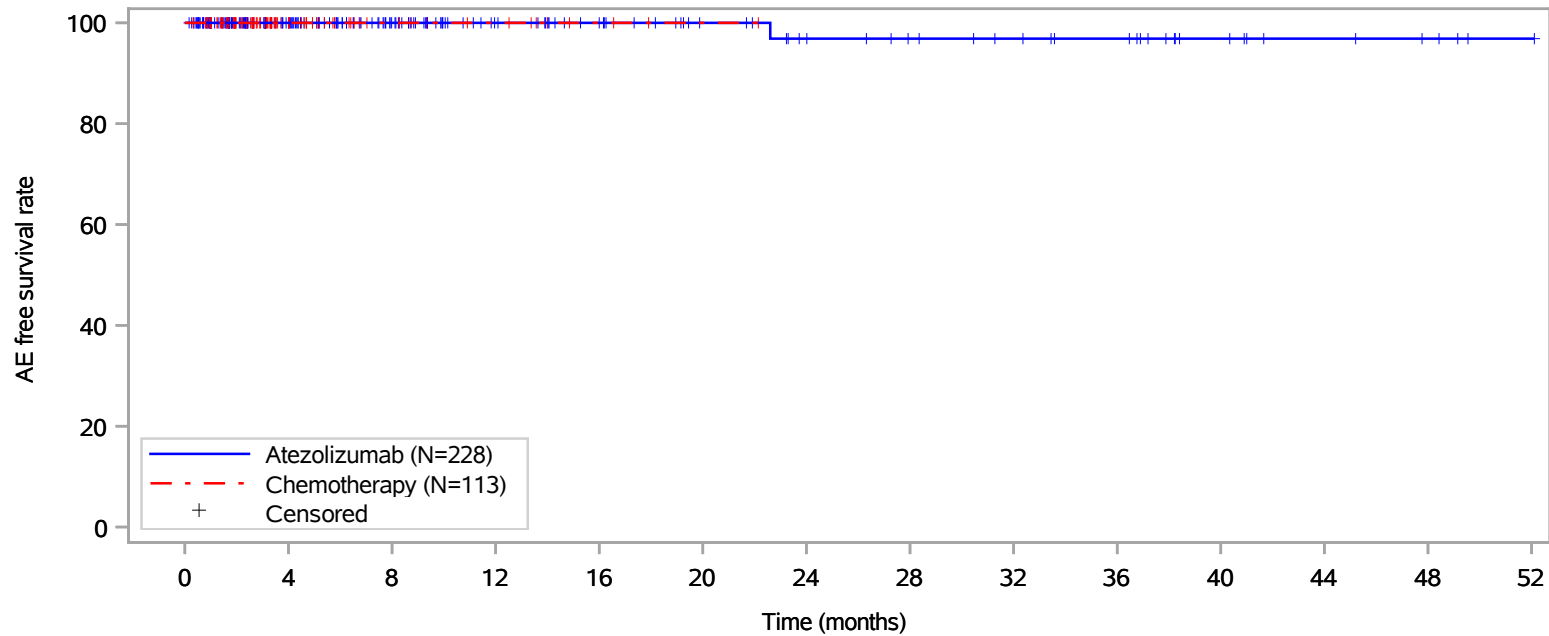
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Limb discomfort



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

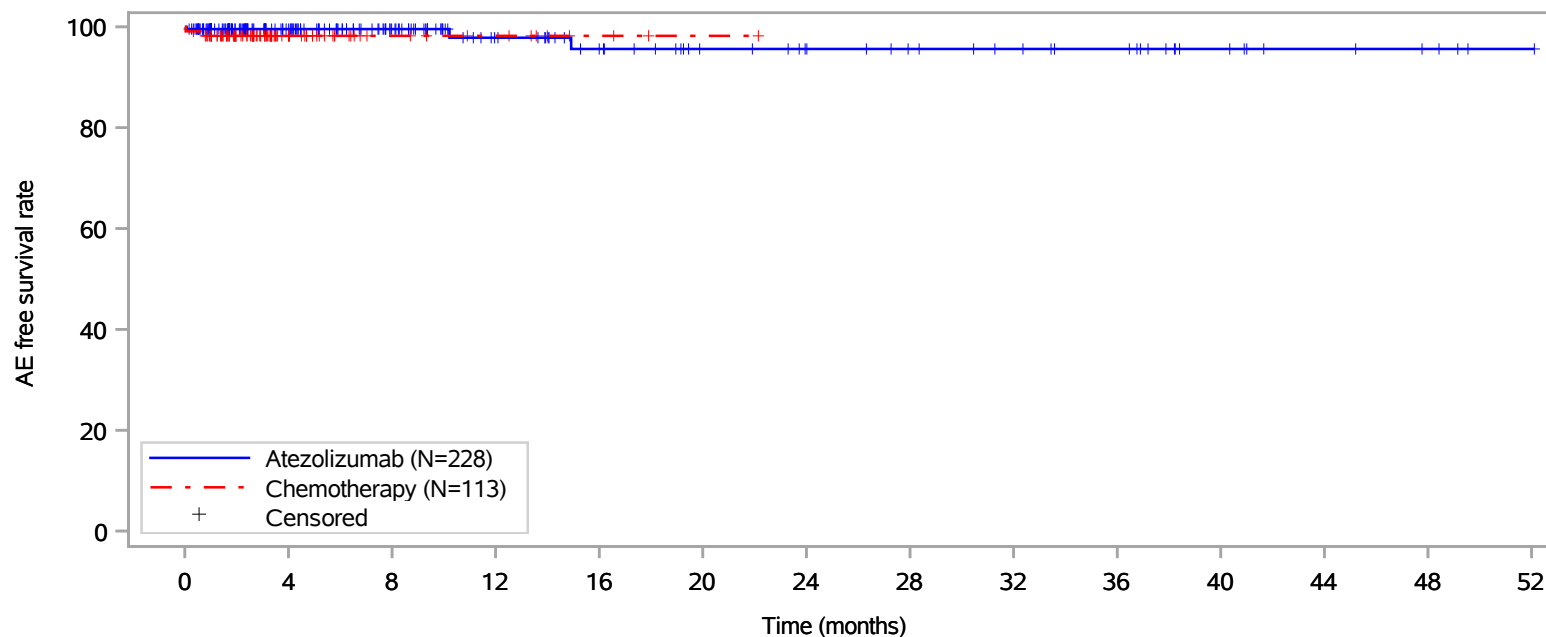
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Muscle spasms



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	42	32	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

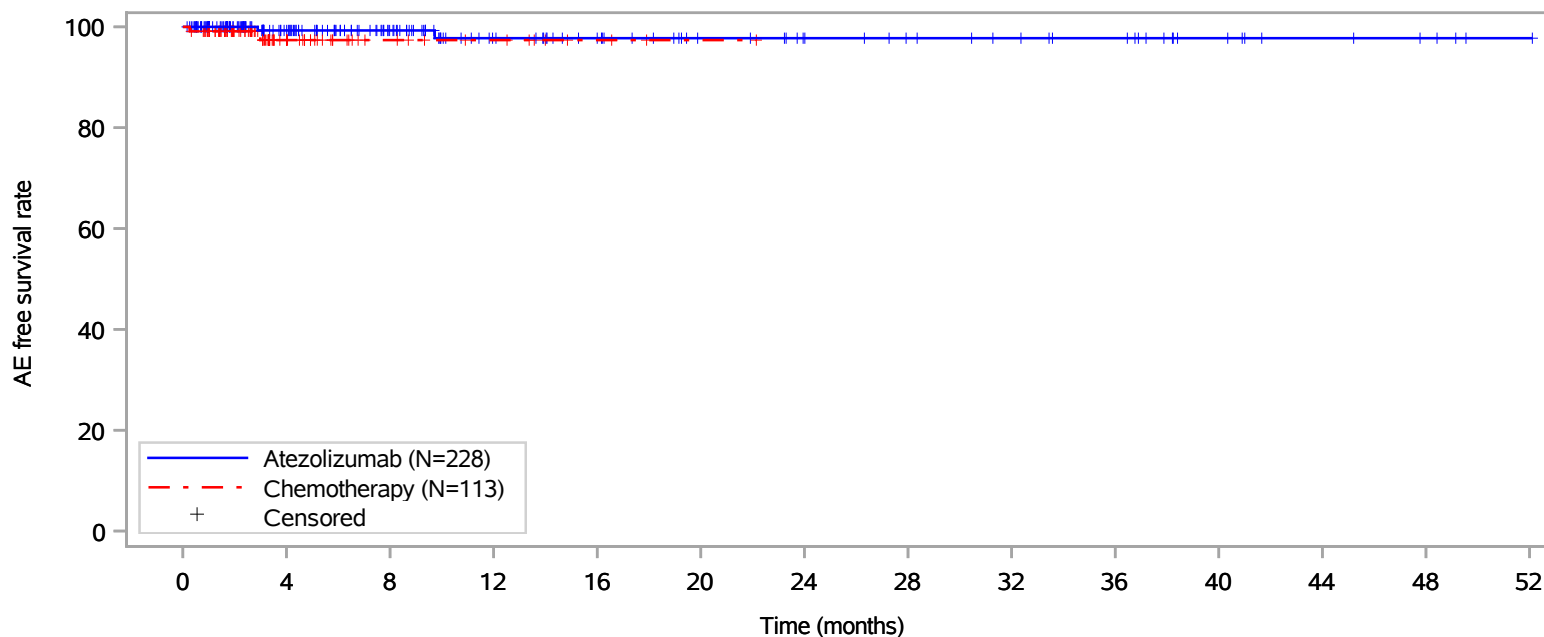
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Muscular weakness



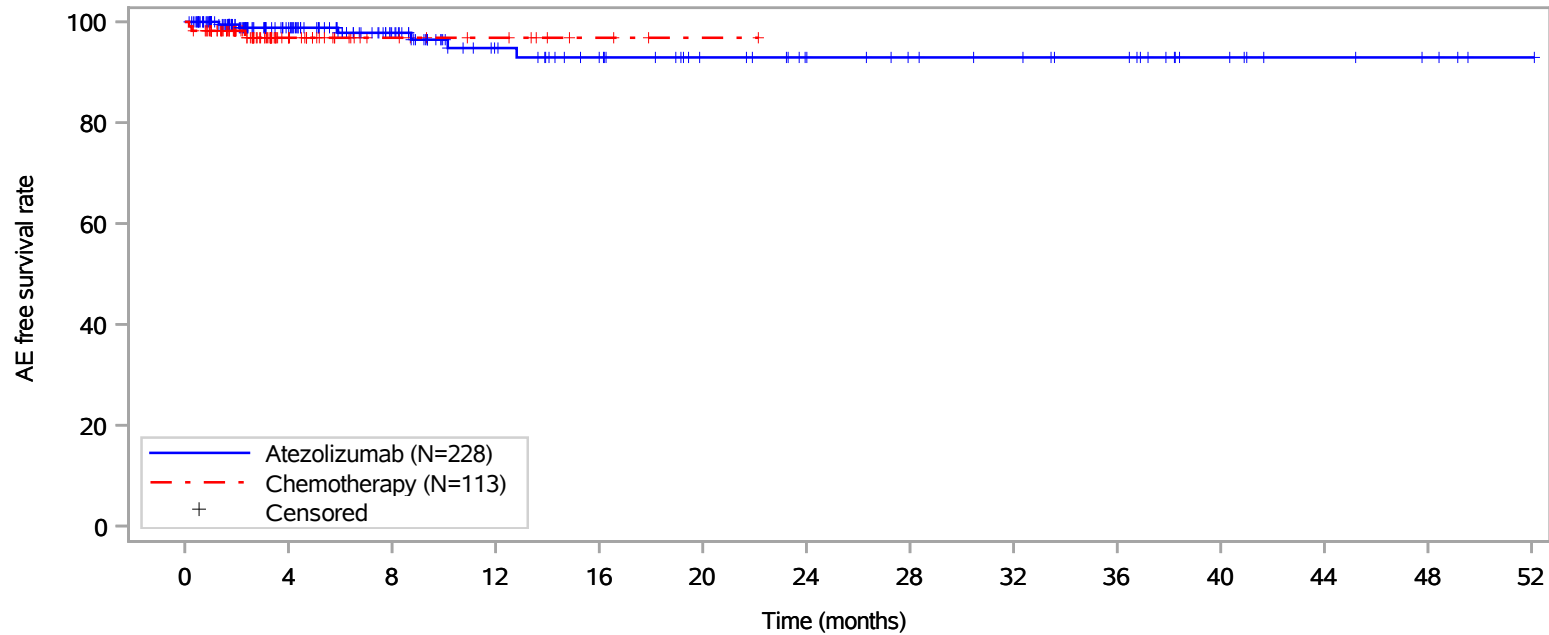
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Musculoskeletal chest pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	52	43	33	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	171	180	189	195	199	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

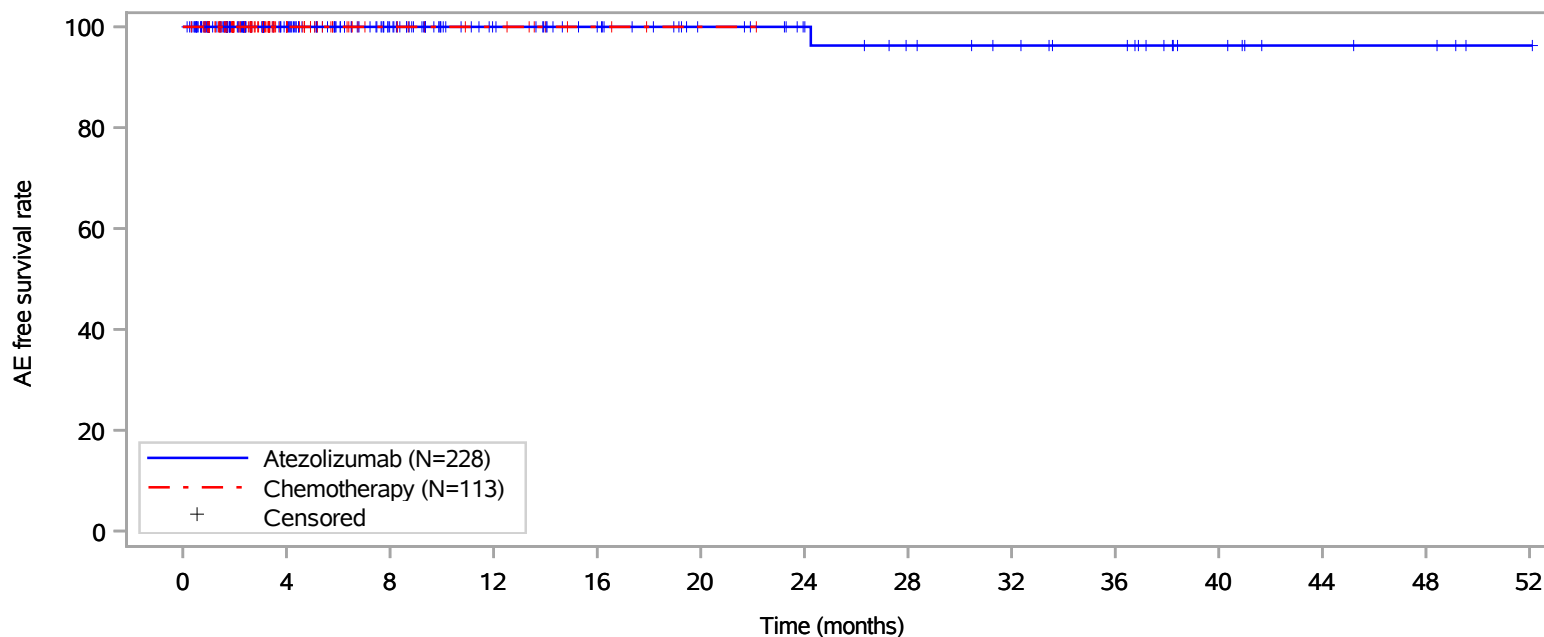
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Musculoskeletal discomfort



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

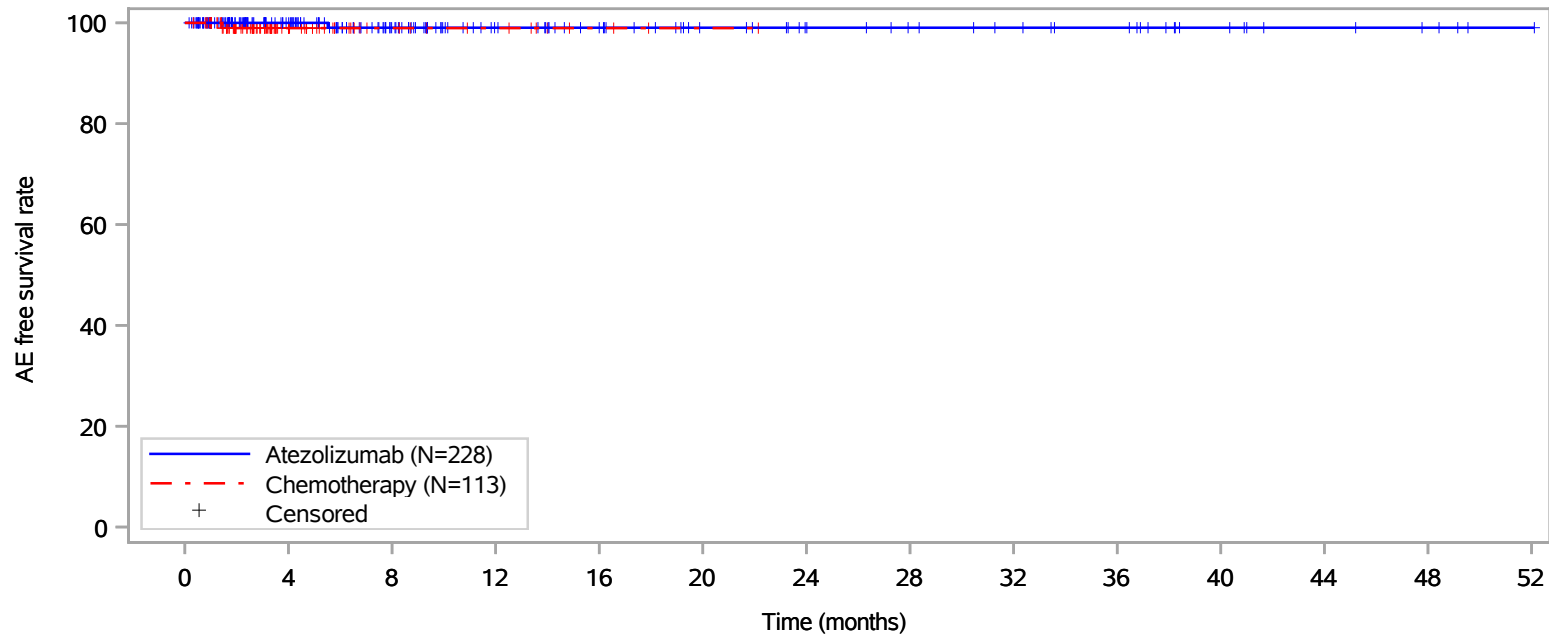
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Musculoskeletal pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

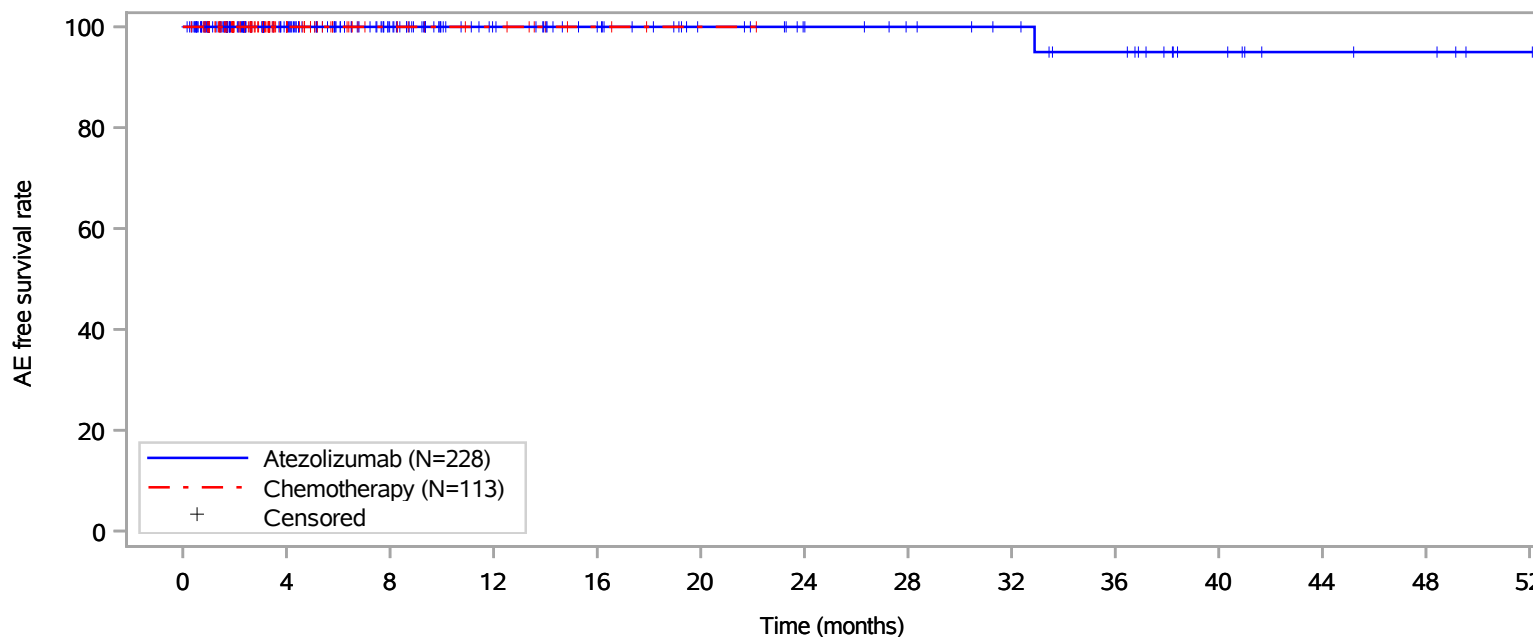
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Musculoskeletal stiffness



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

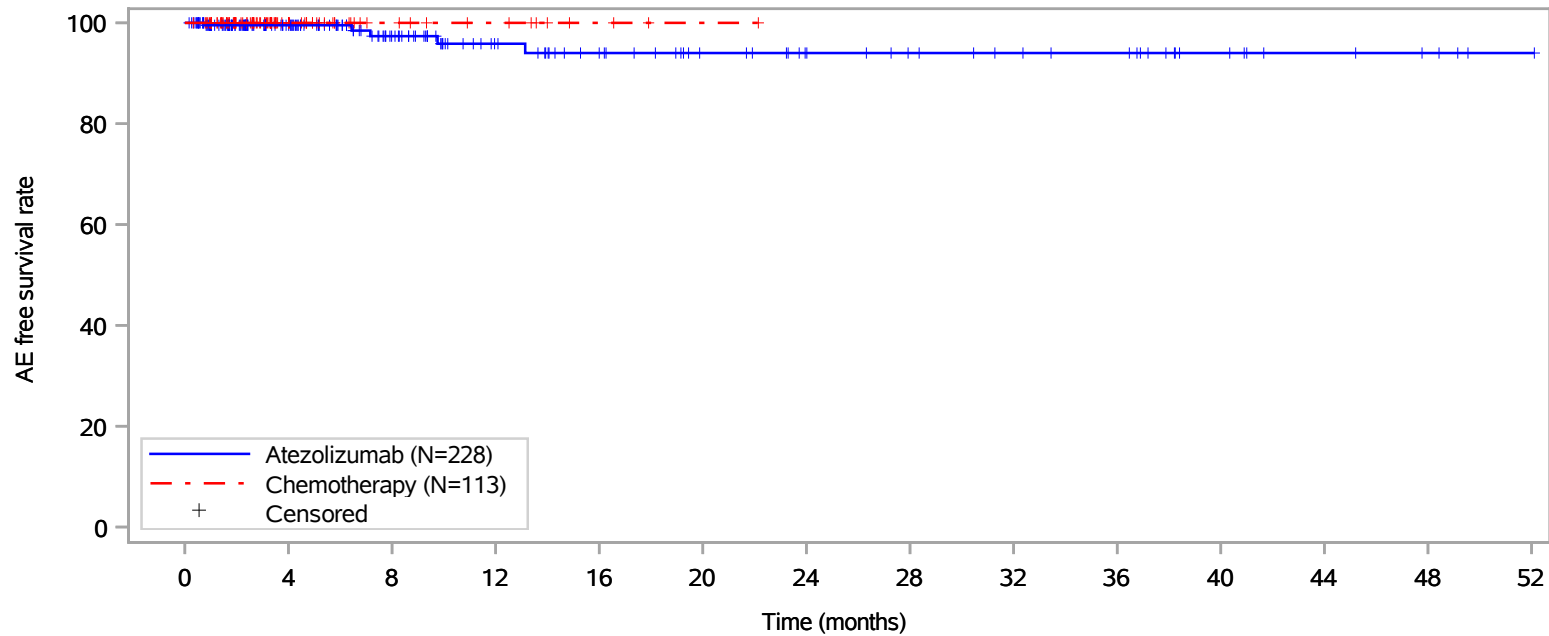
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Myalgia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	53	43	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	171	181	190	196	200	203	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

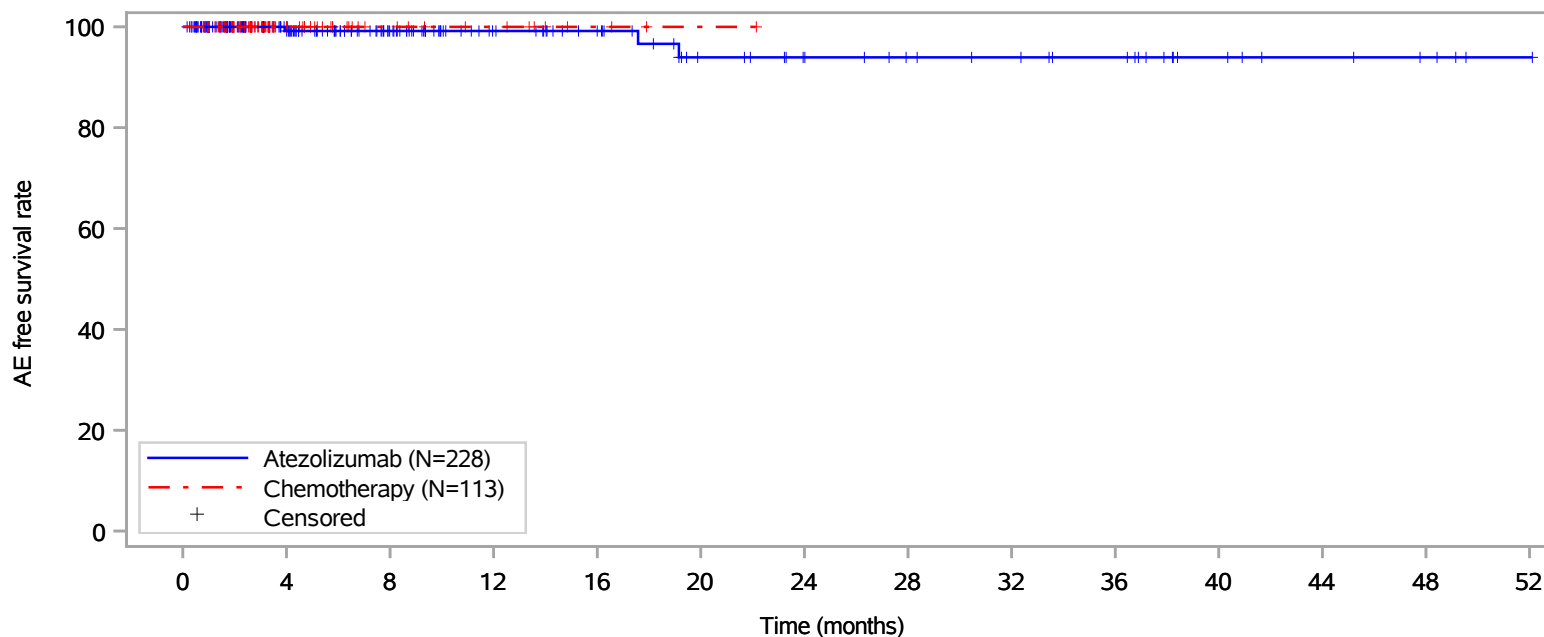
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Neck pain



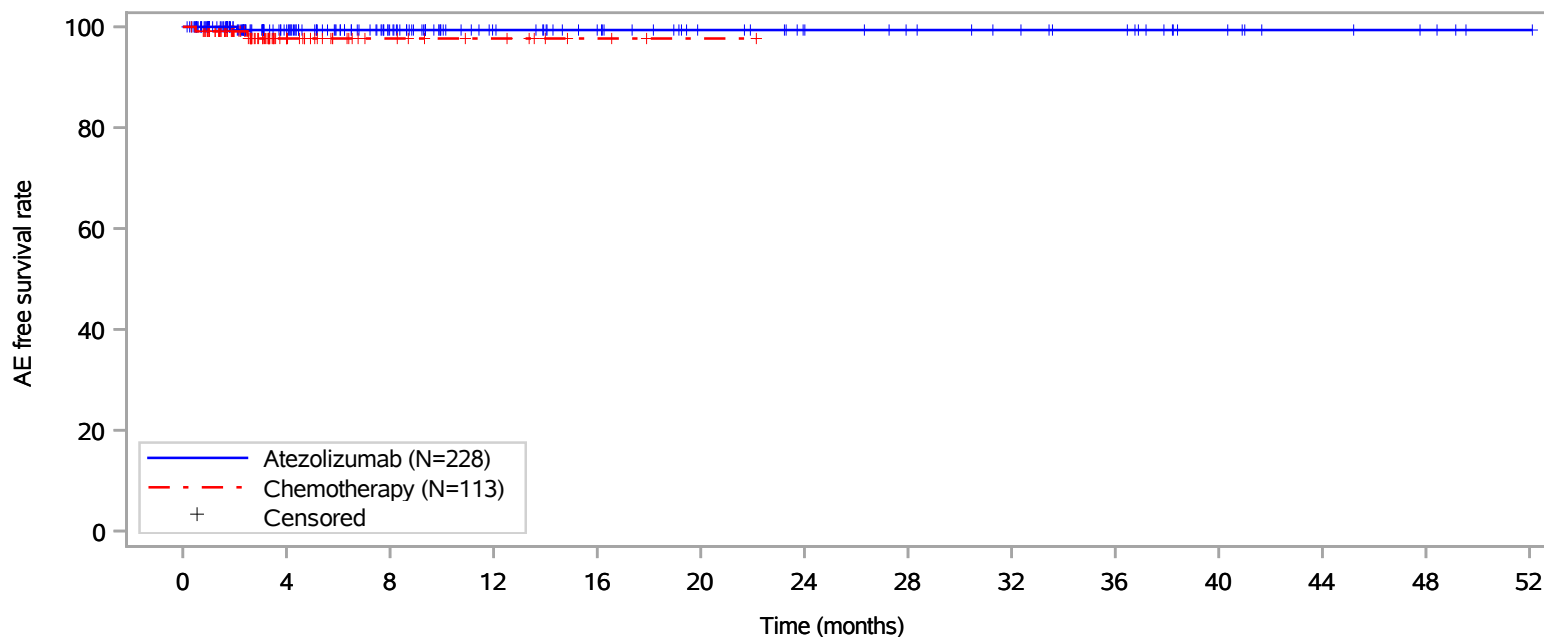
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	31	26	22	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	205	208	216	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Osteoarthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

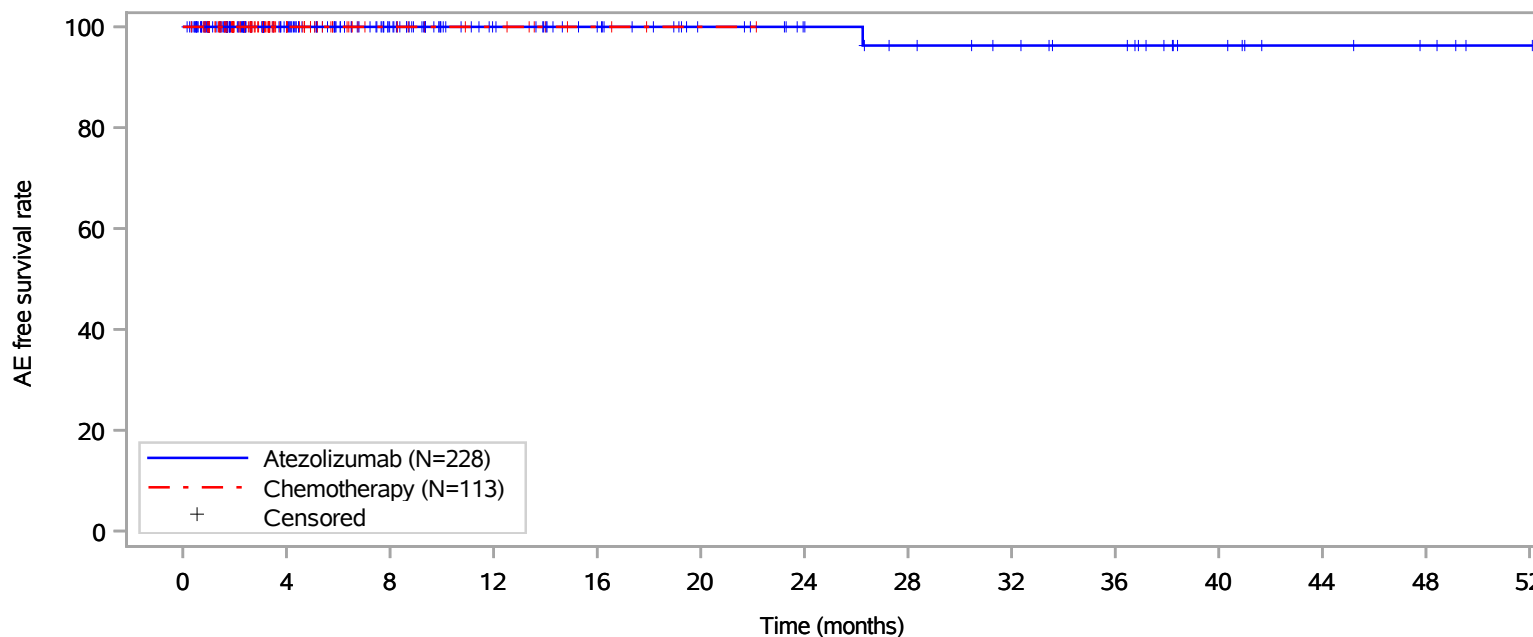
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Osteonecrosis of jaw



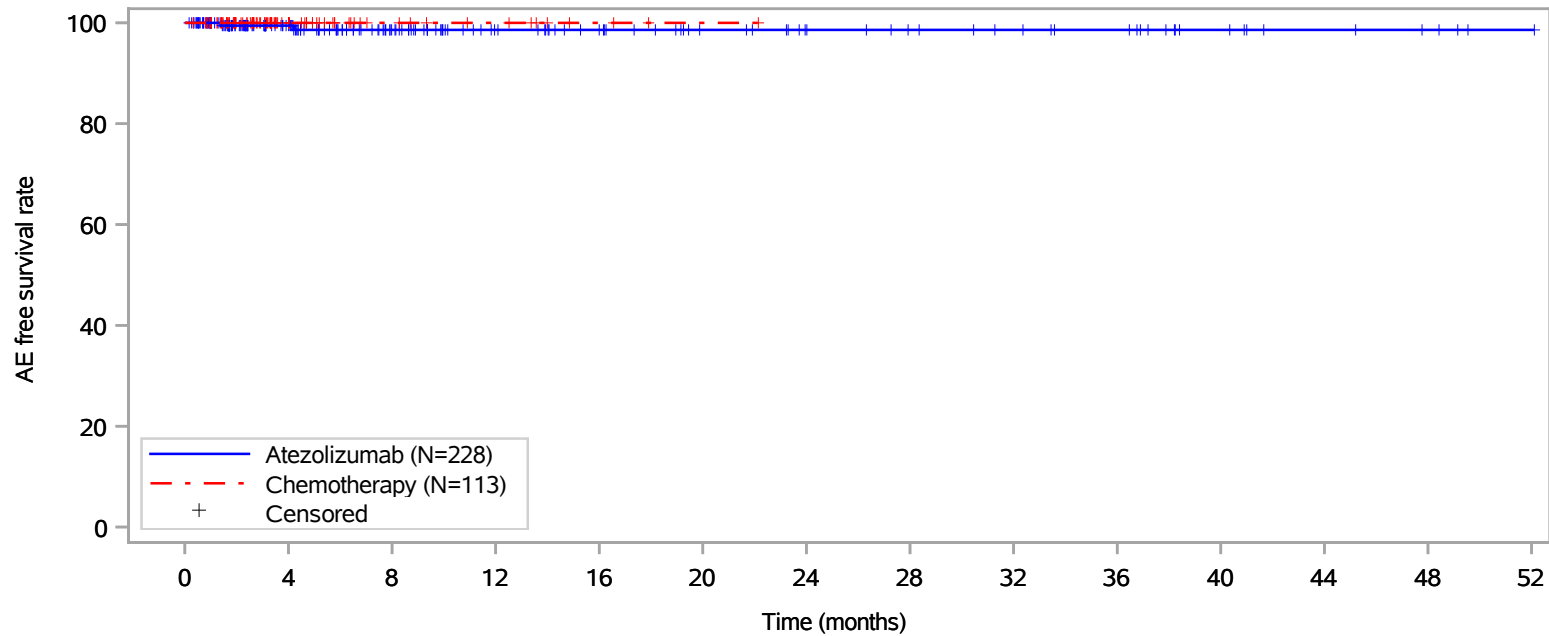
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Osteopenia



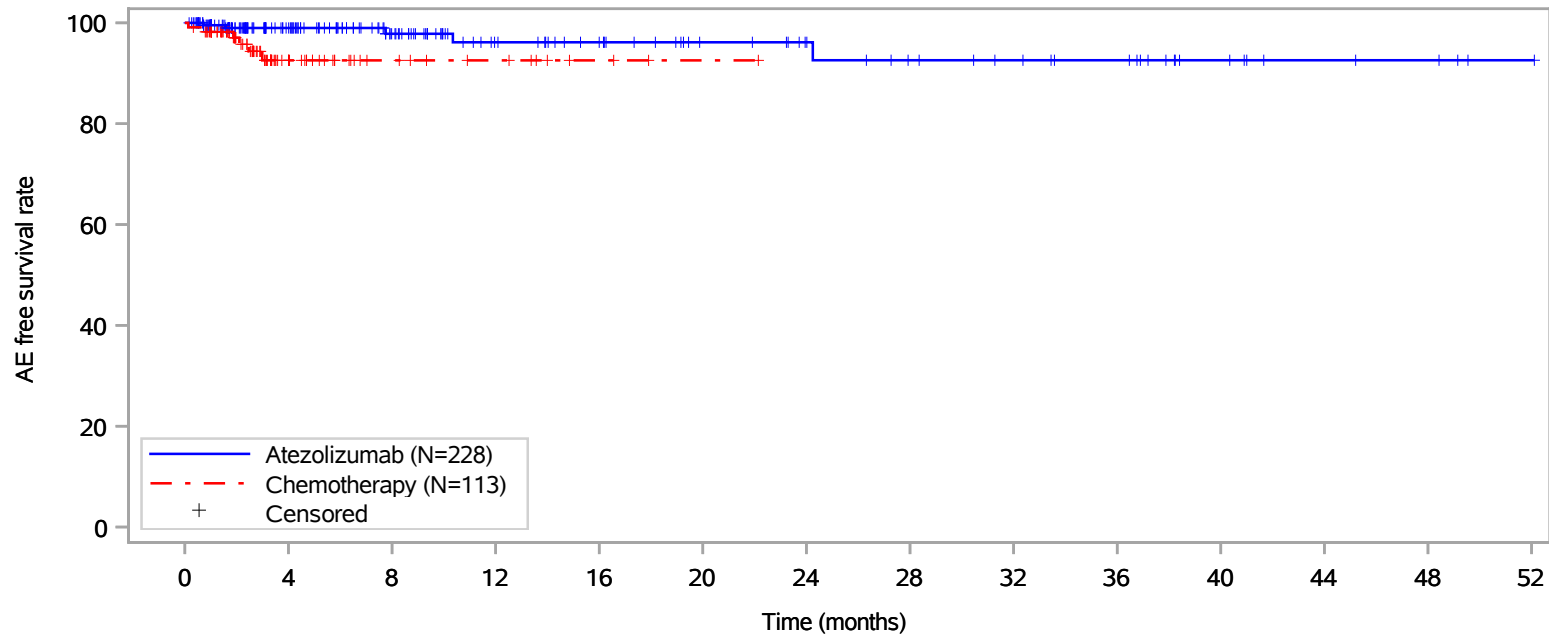
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Pain in extremity



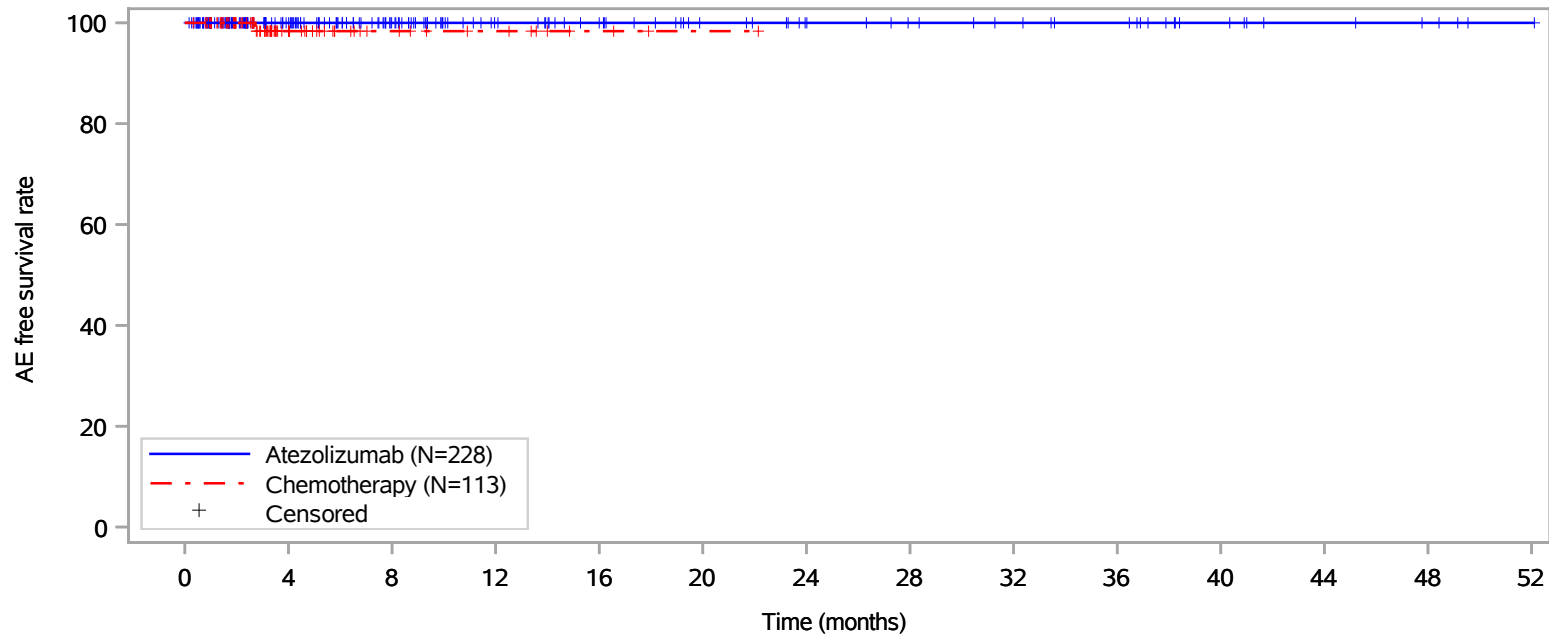
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	44	33	28	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	181	191	196	200	203	206	214	218	219	222
Chemotherapy	0	74	95	99	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Pain in jaw



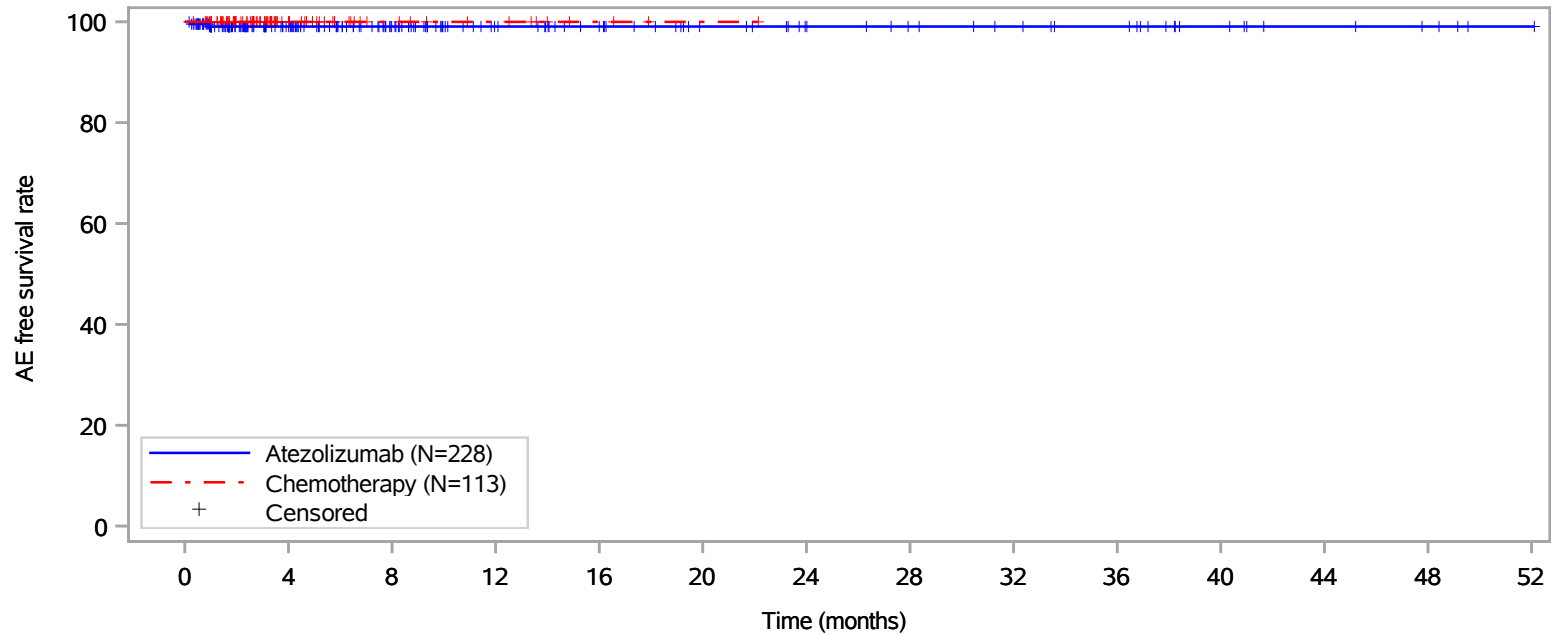
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Rheumatoid arthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

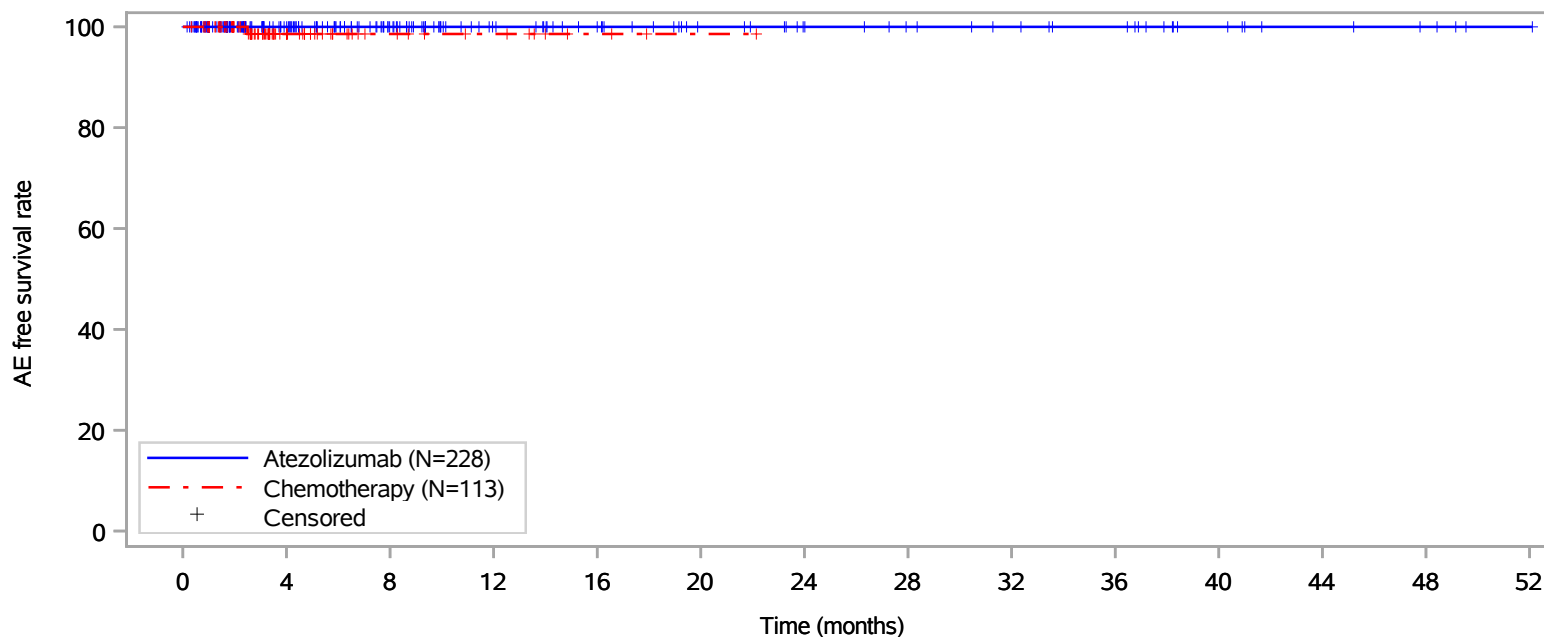
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Spinal osteoarthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

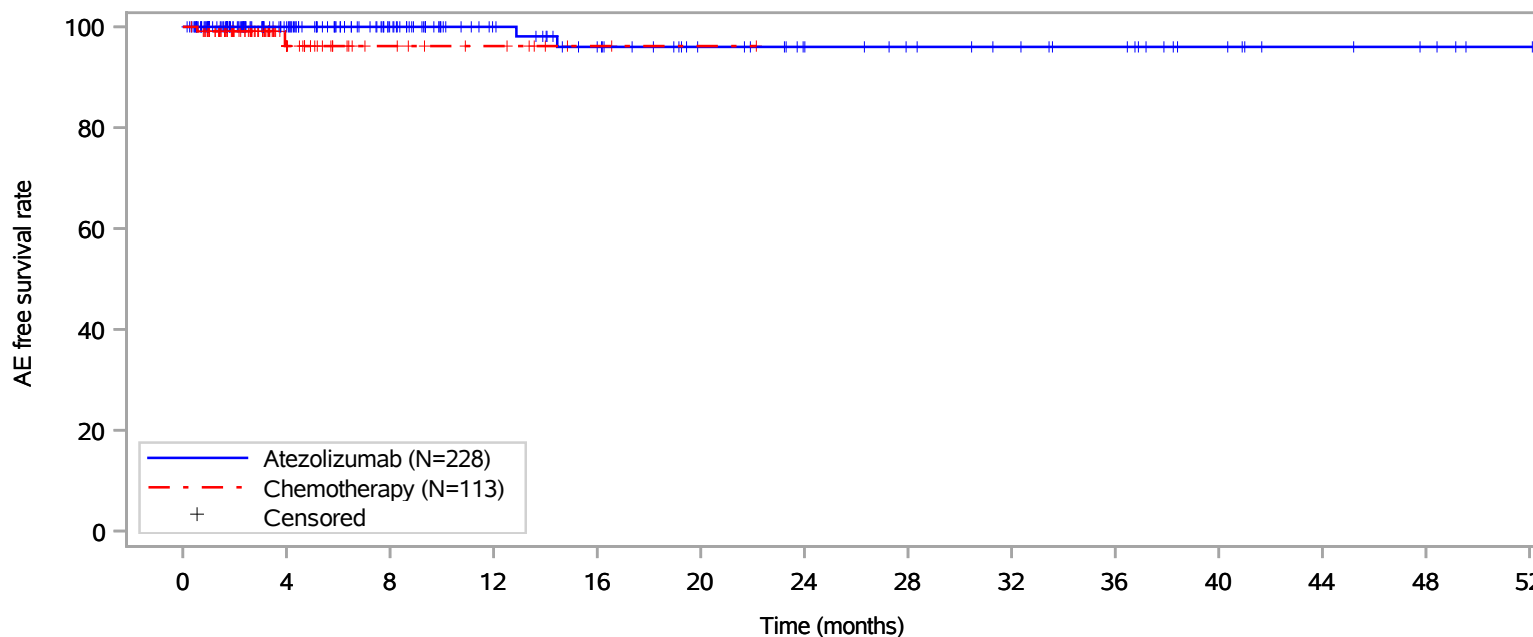
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Spinal pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

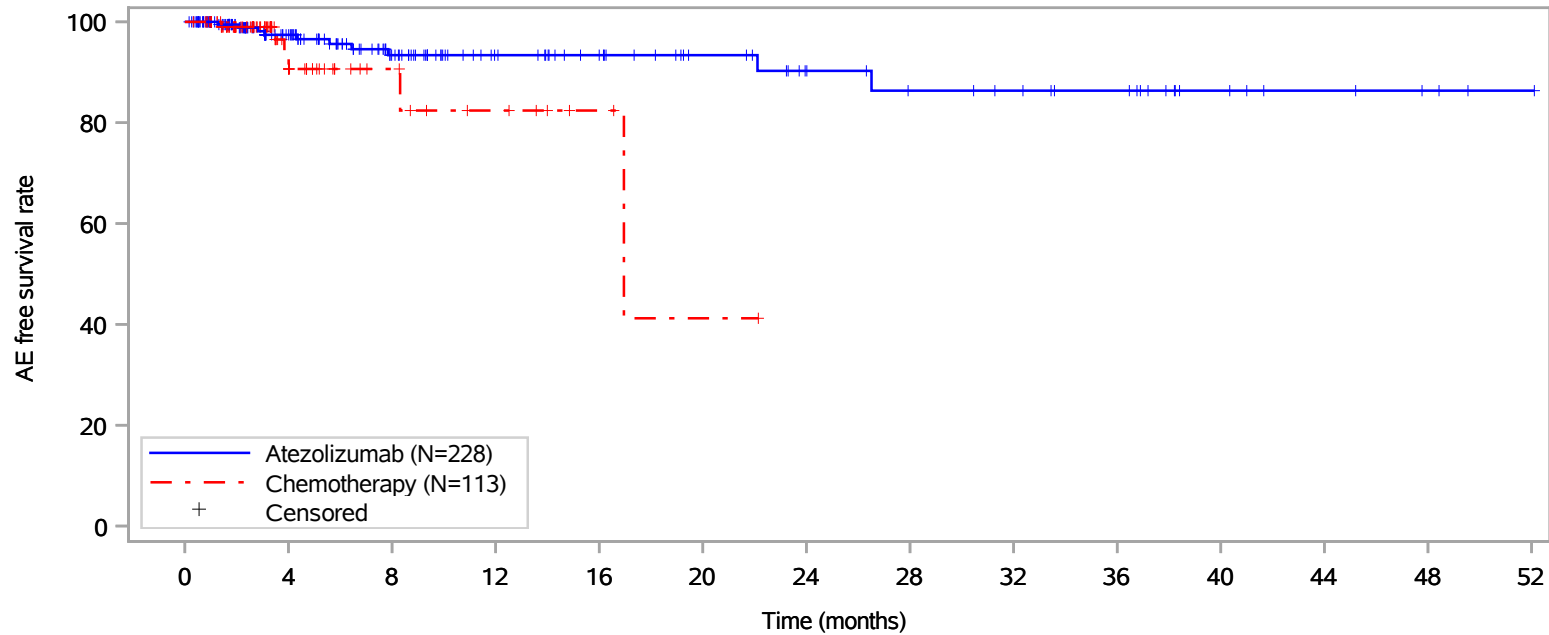
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), All



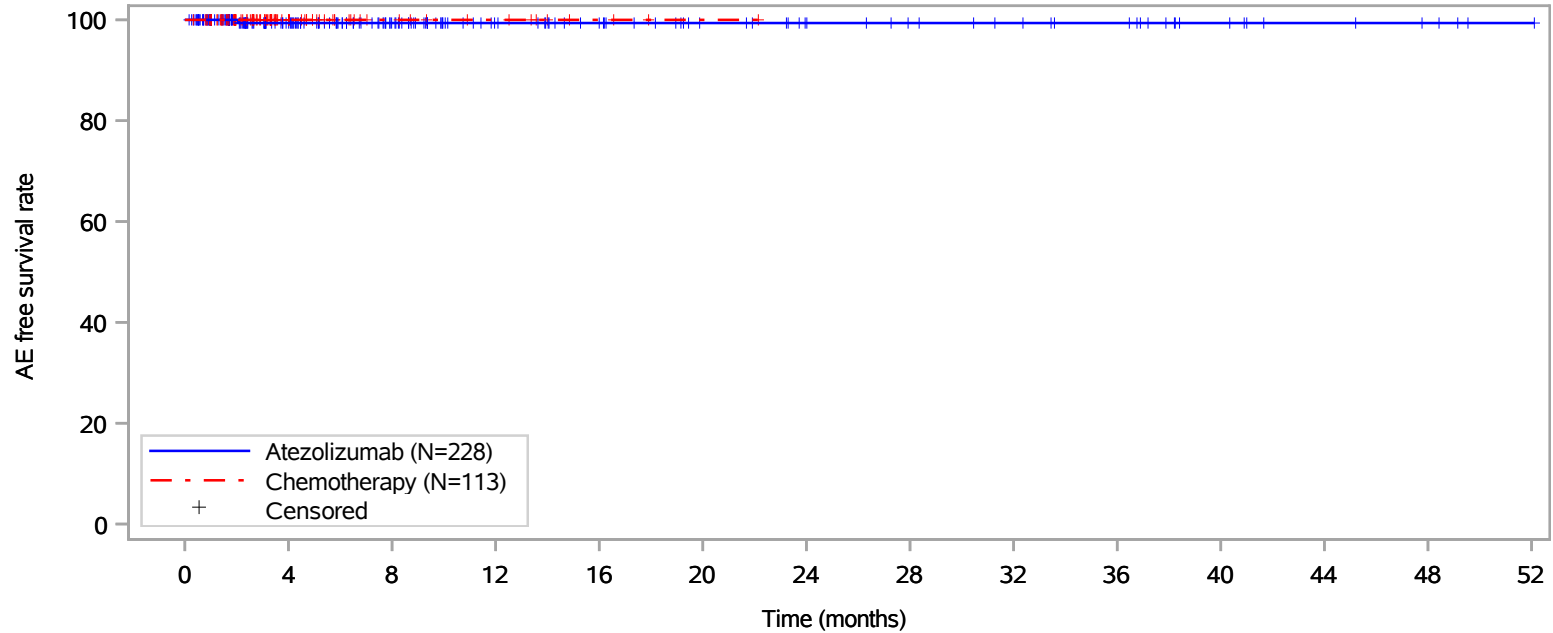
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	76	51	42	32	25	21	19	16	8	5	3	1
Chemotherapy	113	32	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	169	179	188	194	197	199	202	210	213	215	217
Chemotherapy	0	78	97	101	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Adenocarcinoma of colon



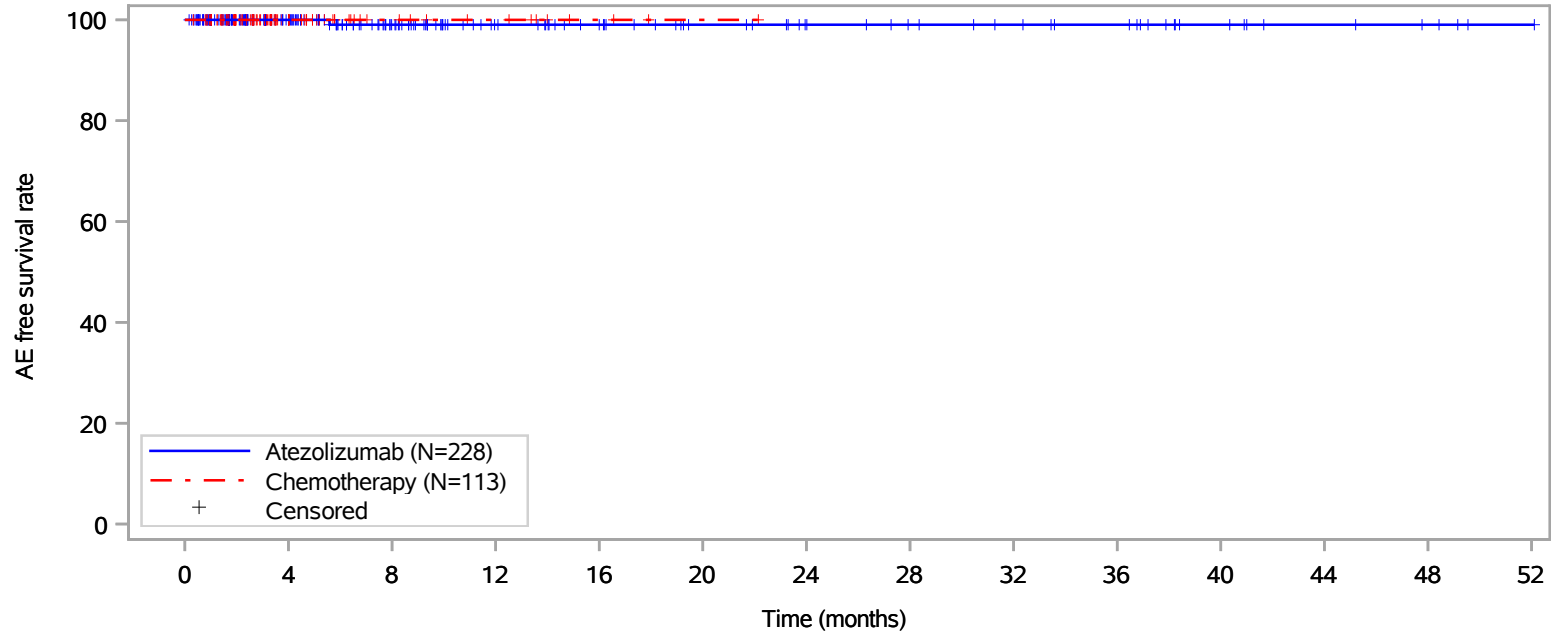
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Basal cell carcinoma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

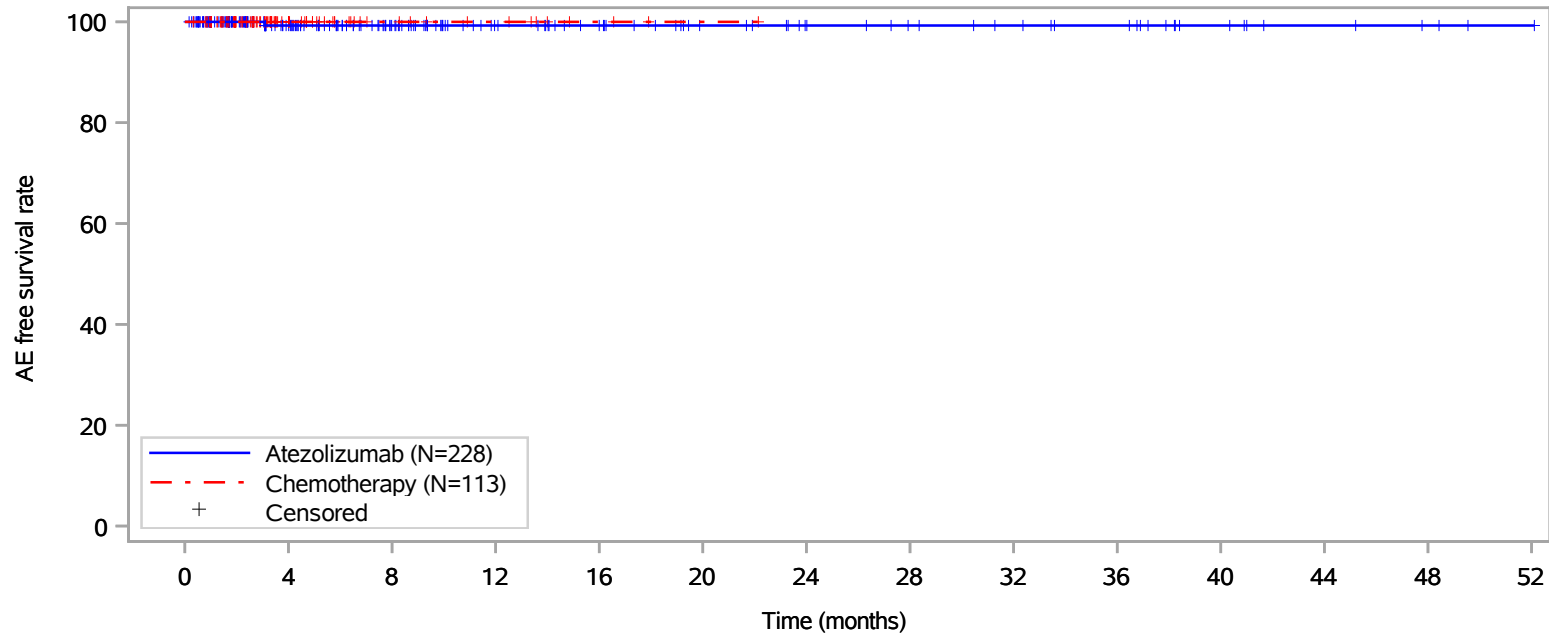
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Benign neoplasm of thyroid gland



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

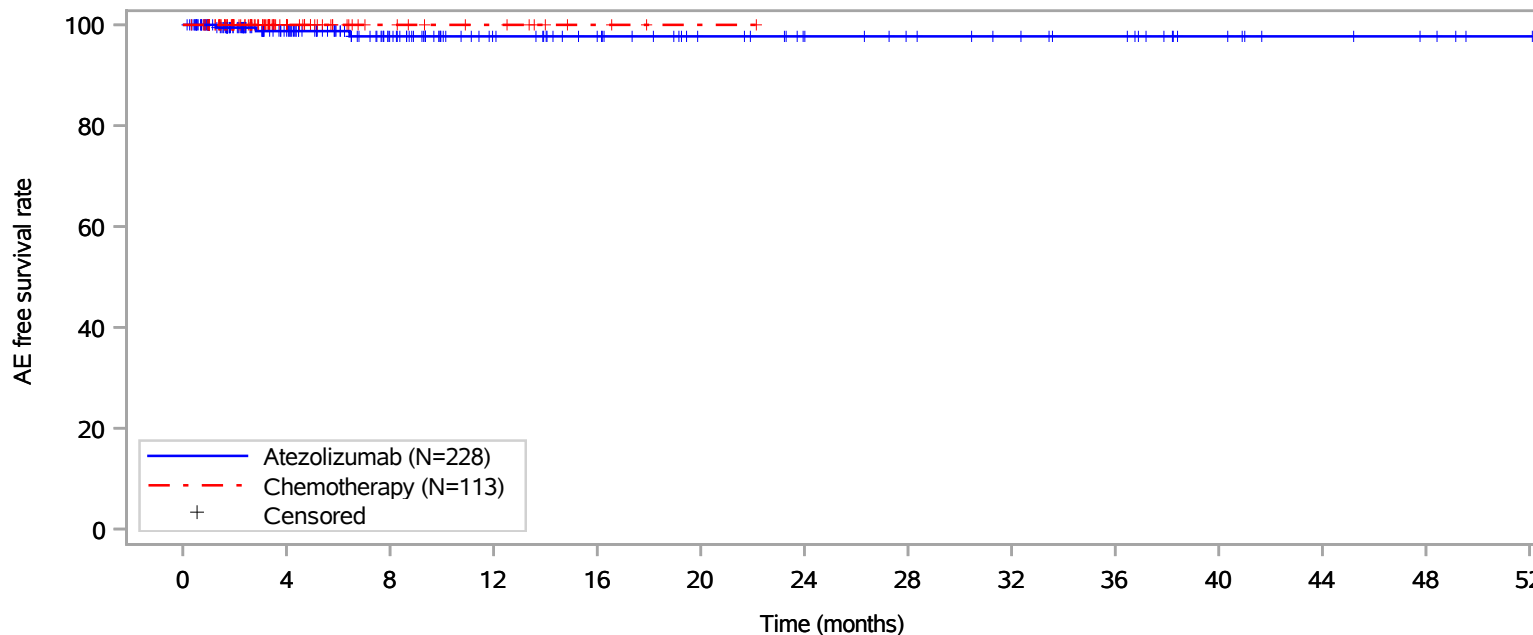
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Cancer pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

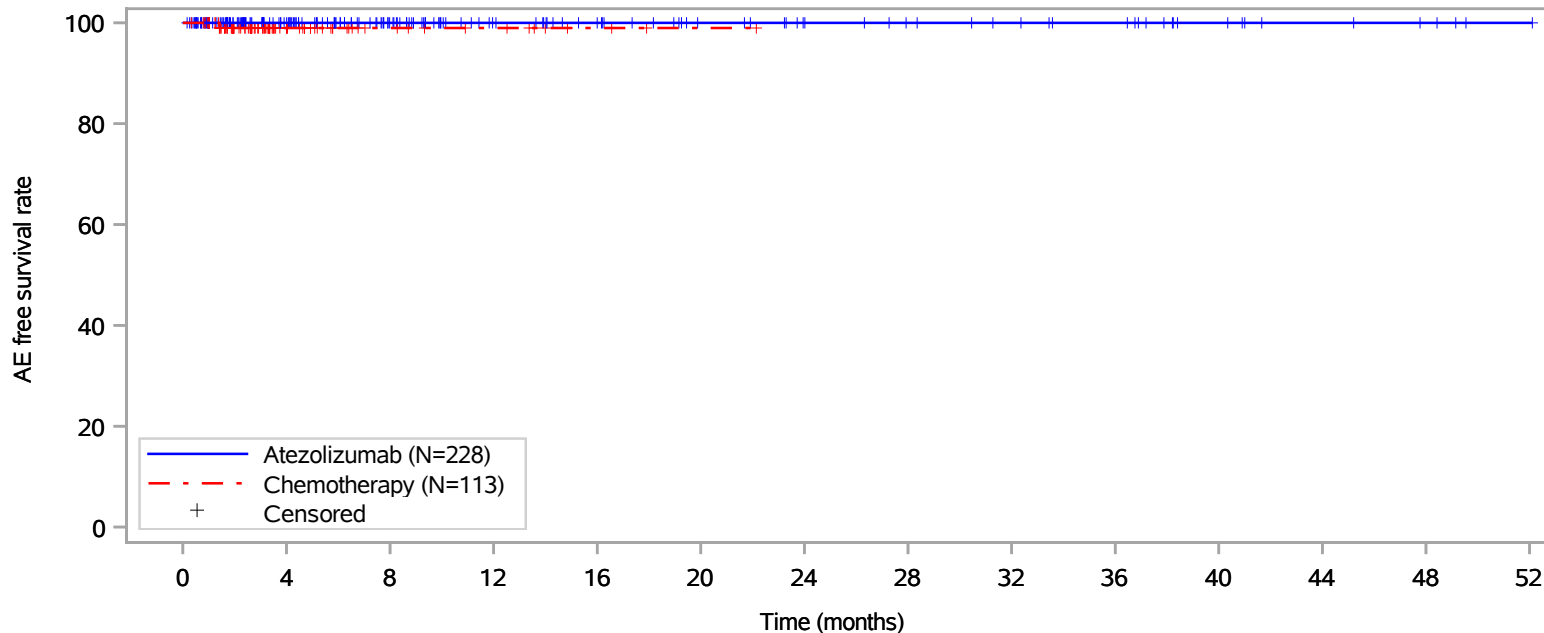
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Haemangioma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

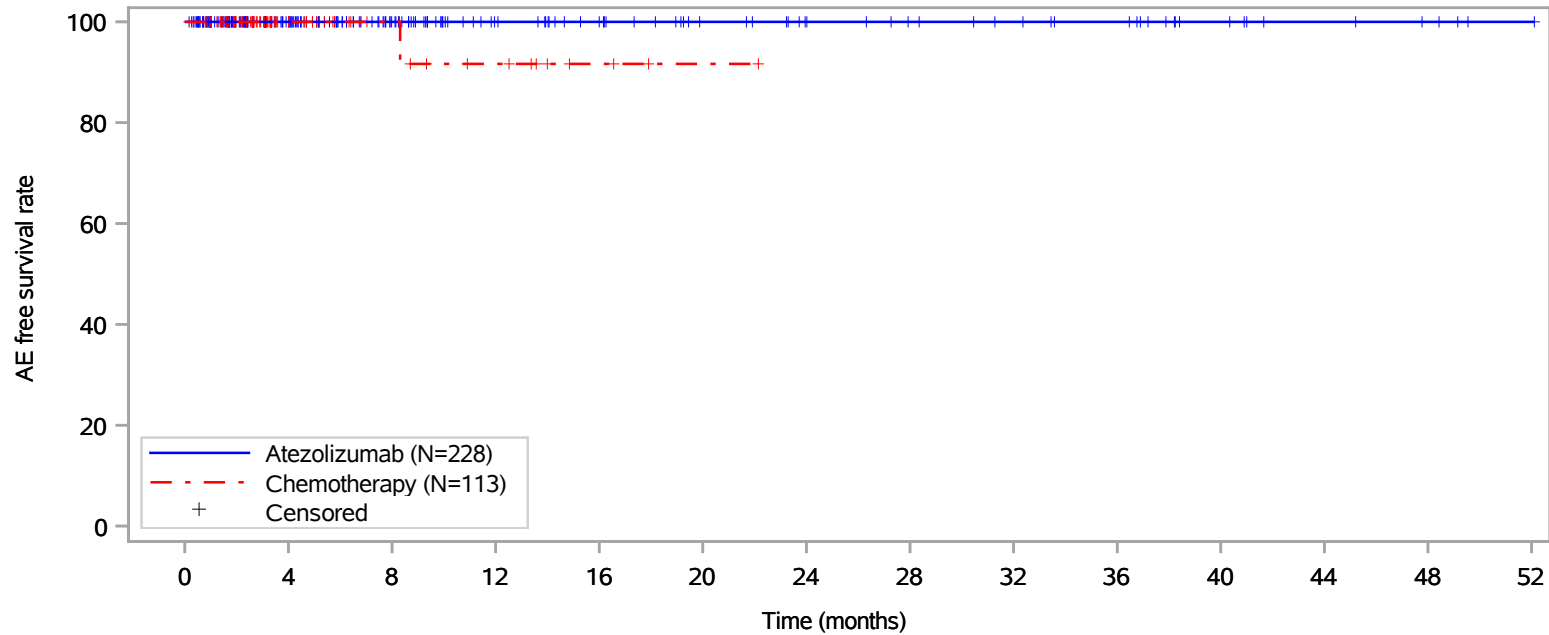
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Infected neoplasm



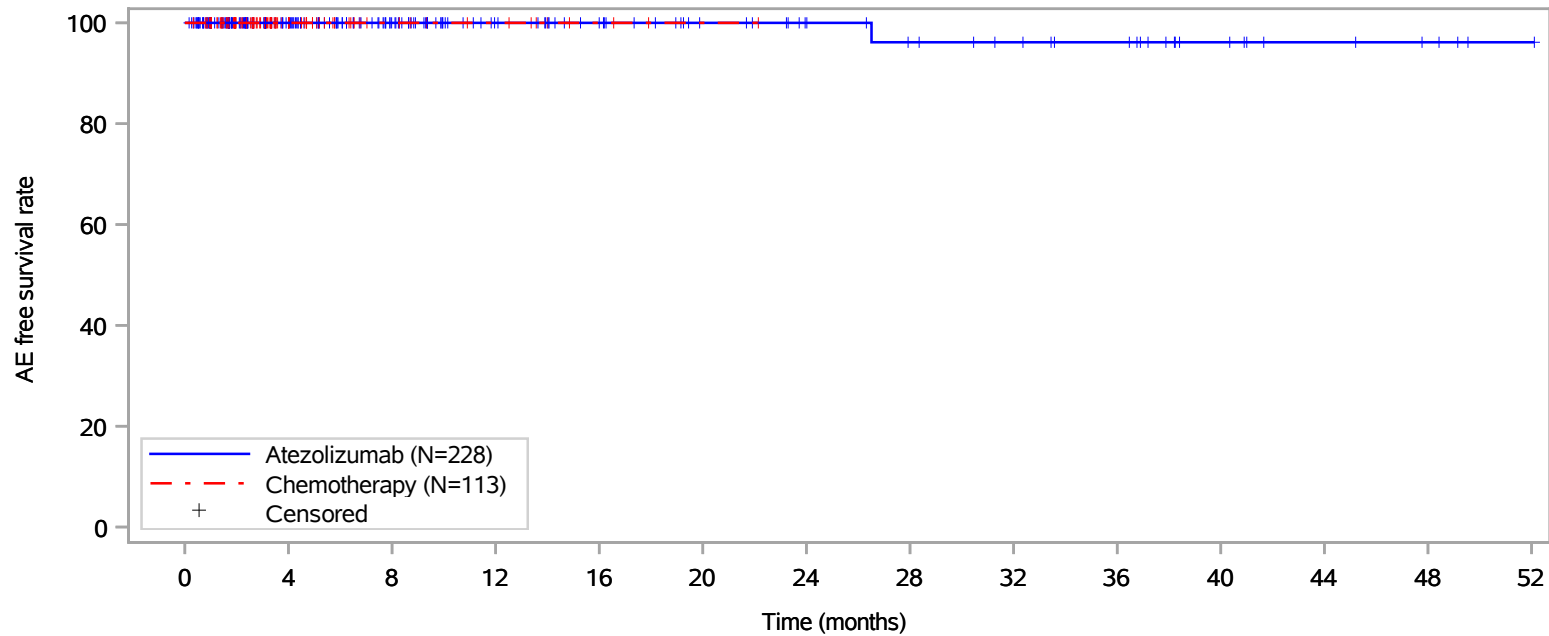
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	13	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Metastases to central nervous system



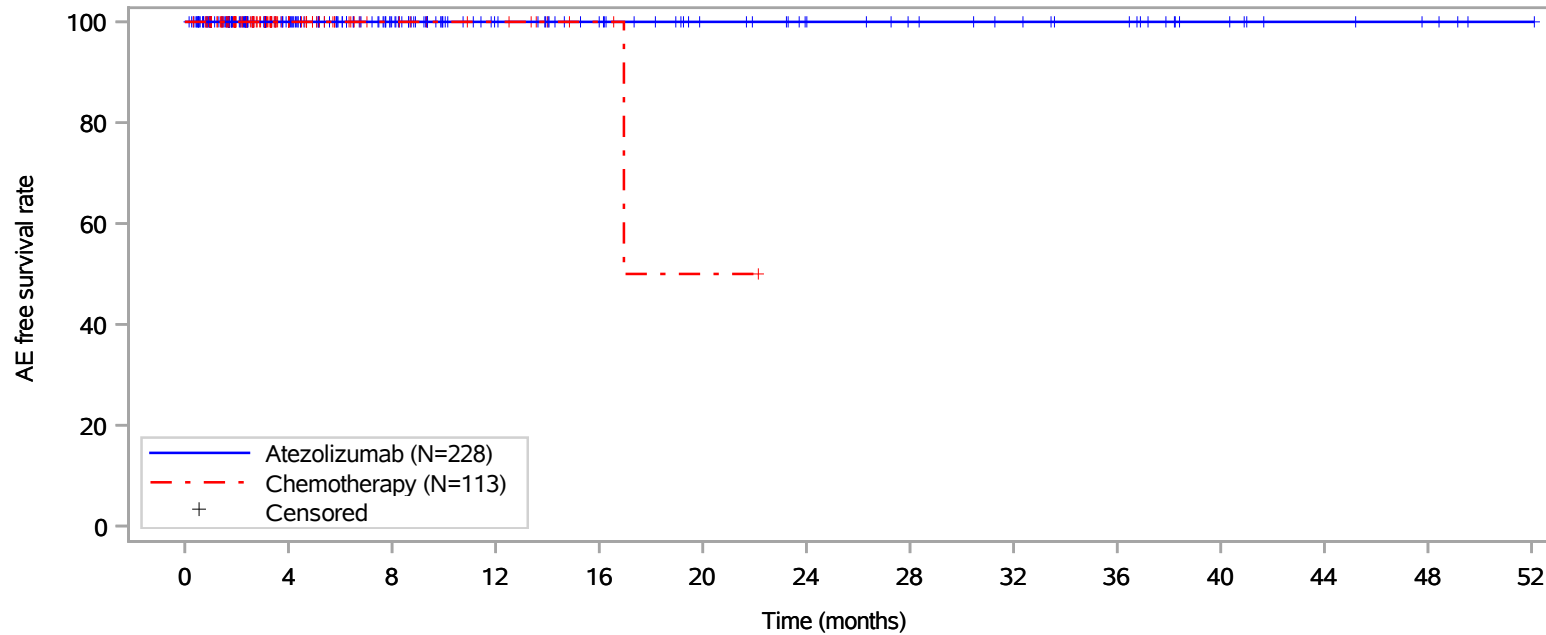
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Papilloma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

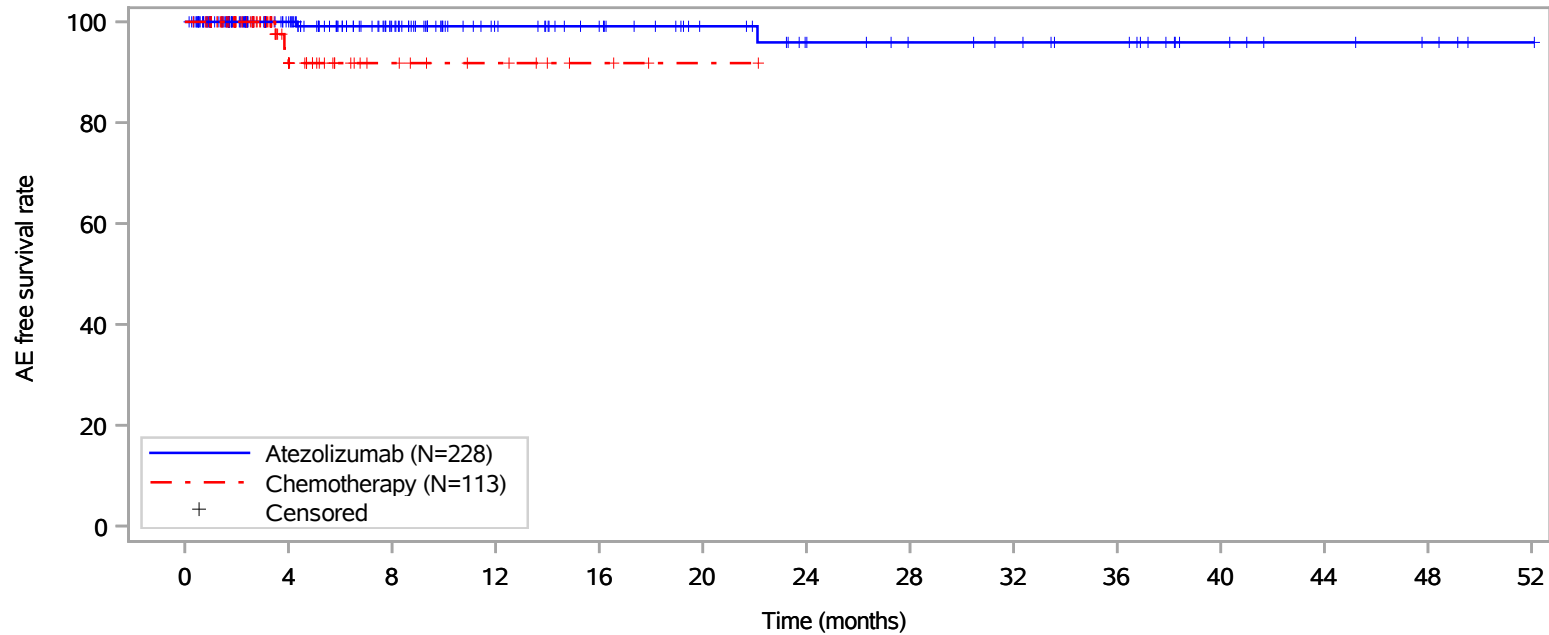
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Tumour pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	26	22	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	99	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

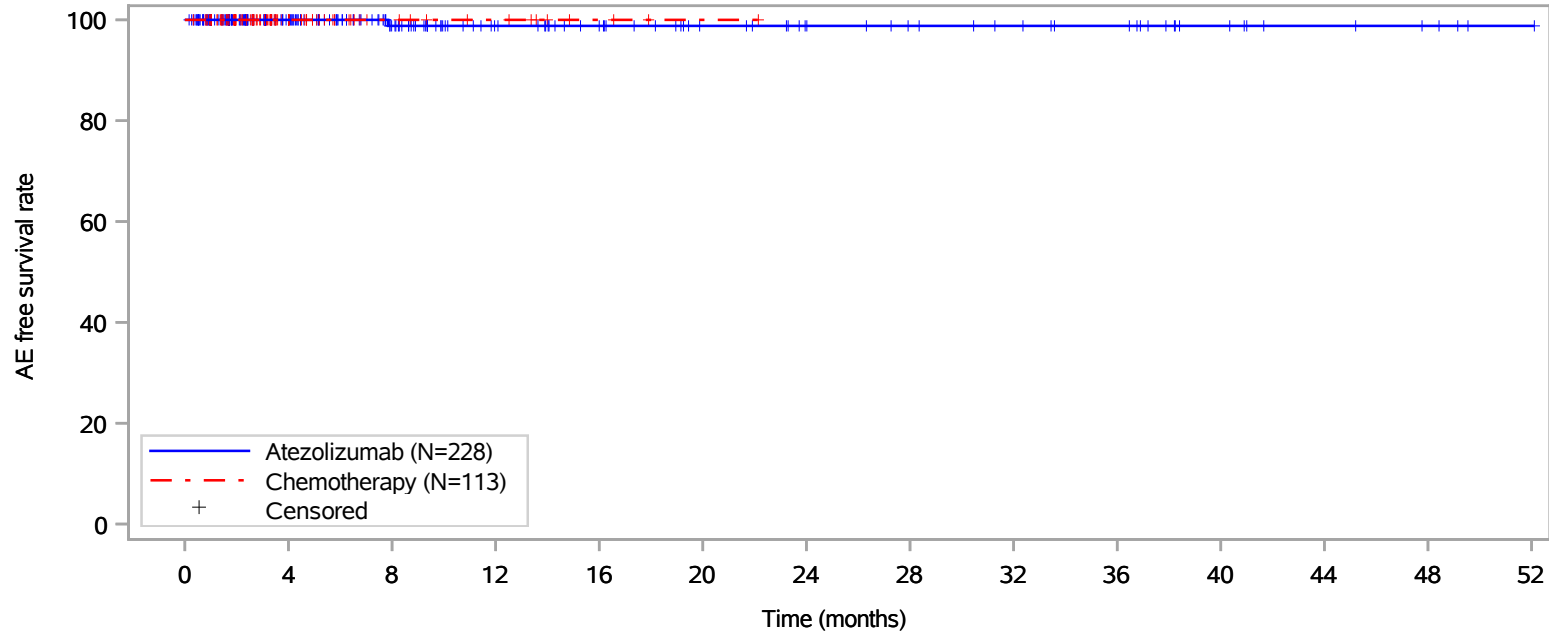
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Uterine cancer



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

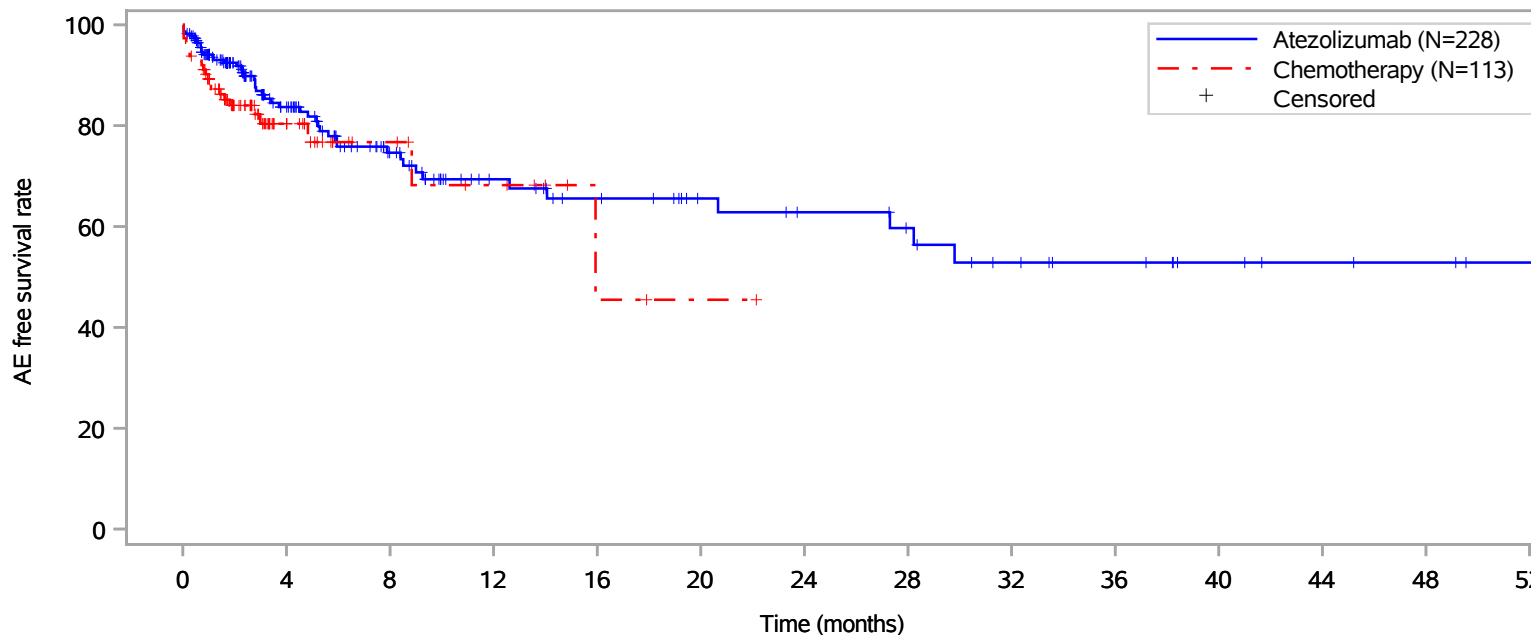
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	99	60	38	31	24	21	18	13	10	6	4	3	1
Chemotherapy	113	29	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	131	149	154	161	163	165	168	171	175	177	178	180
Chemotherapy	0	65	82	85	89	90	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

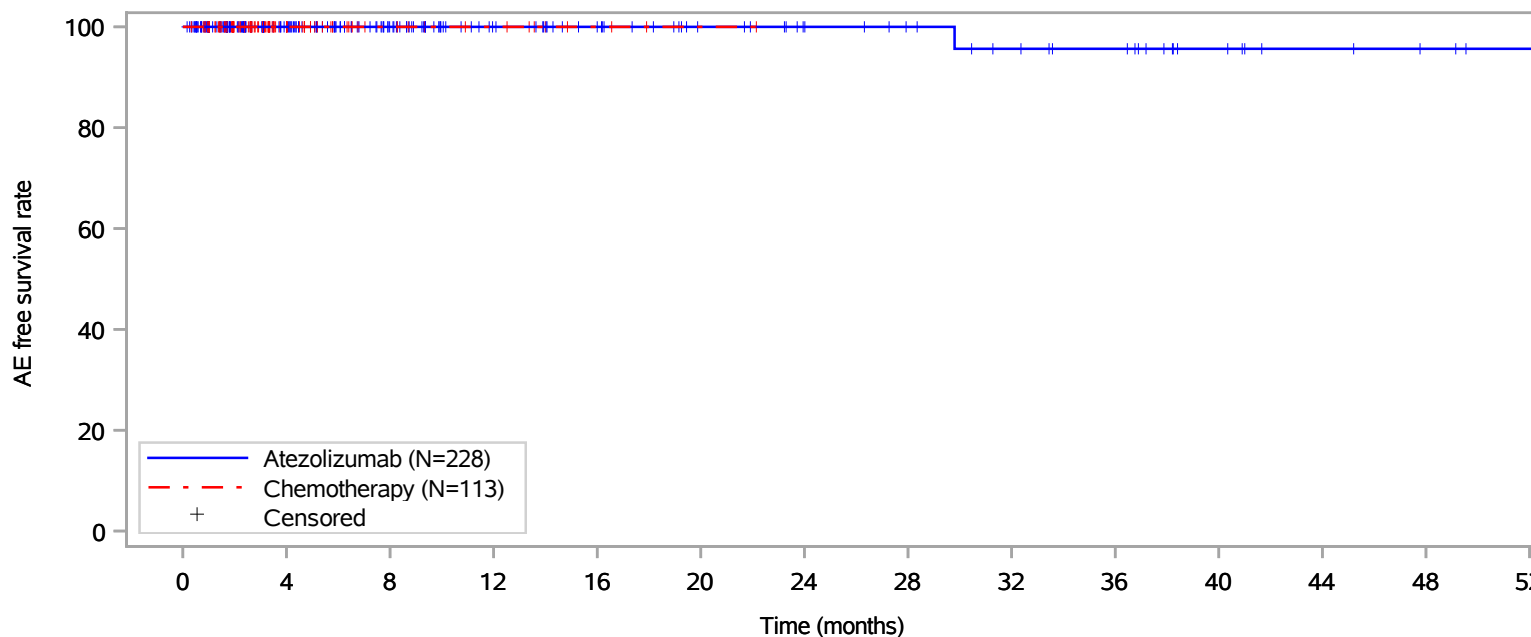
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Amnesia



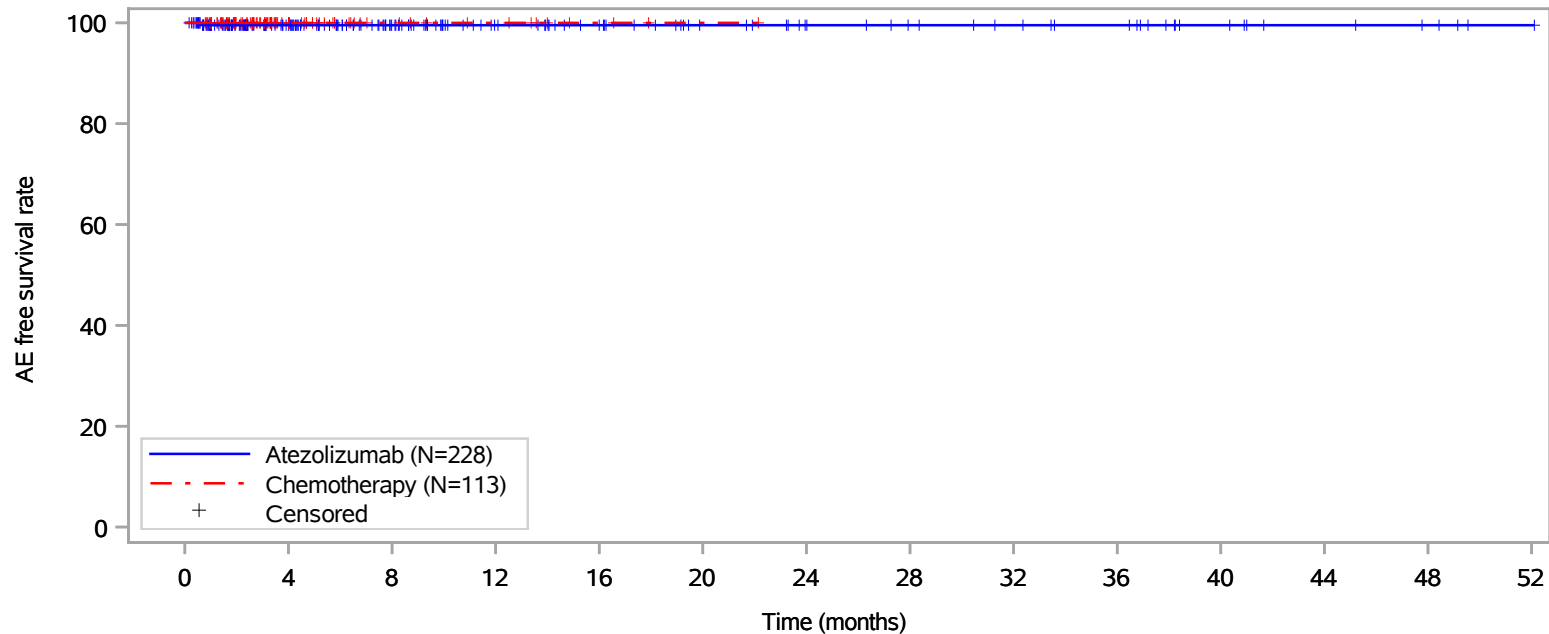
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ataxia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

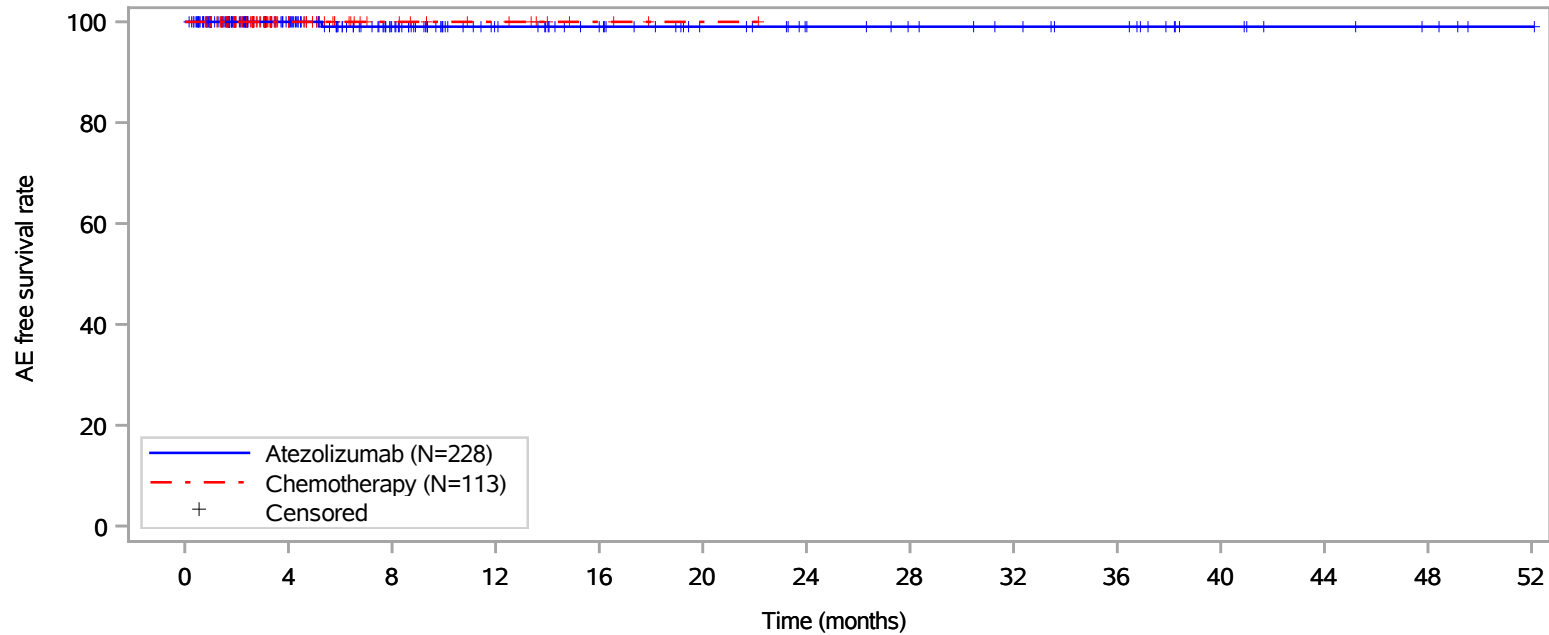
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Carotid arteriosclerosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

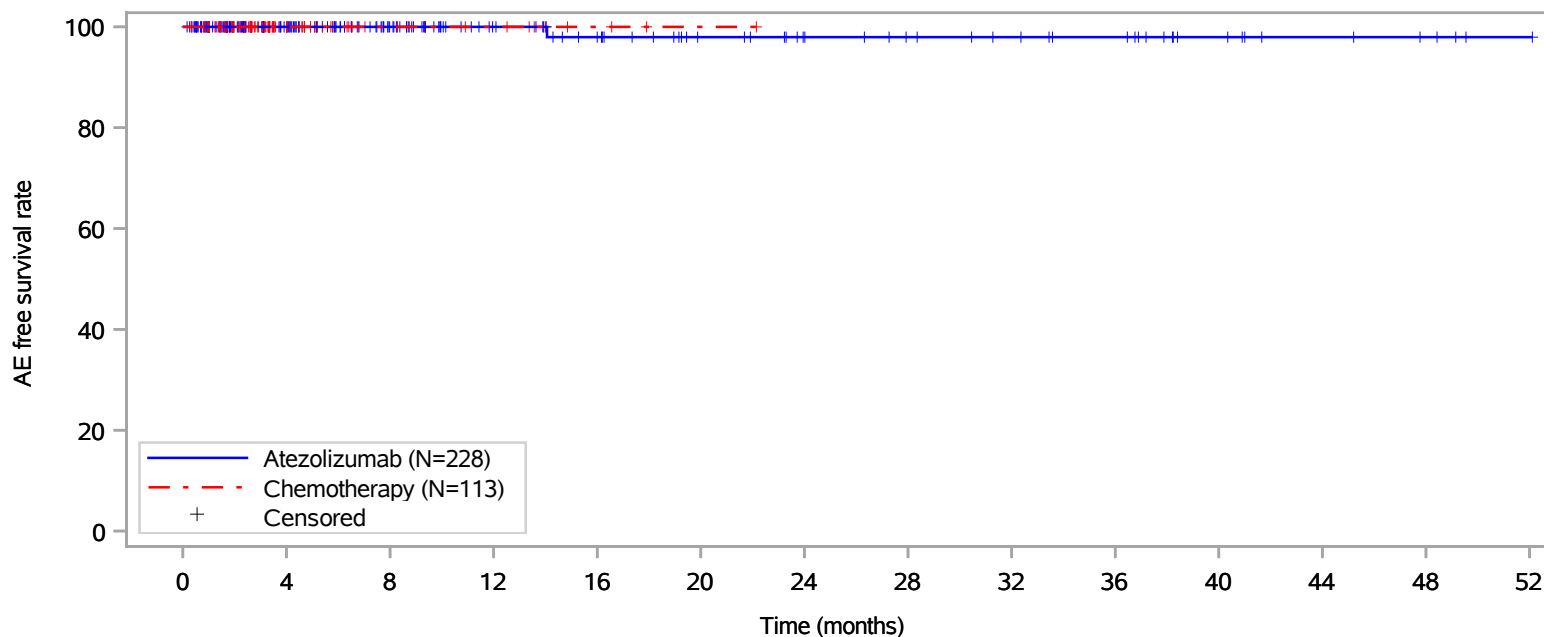
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebral infarction



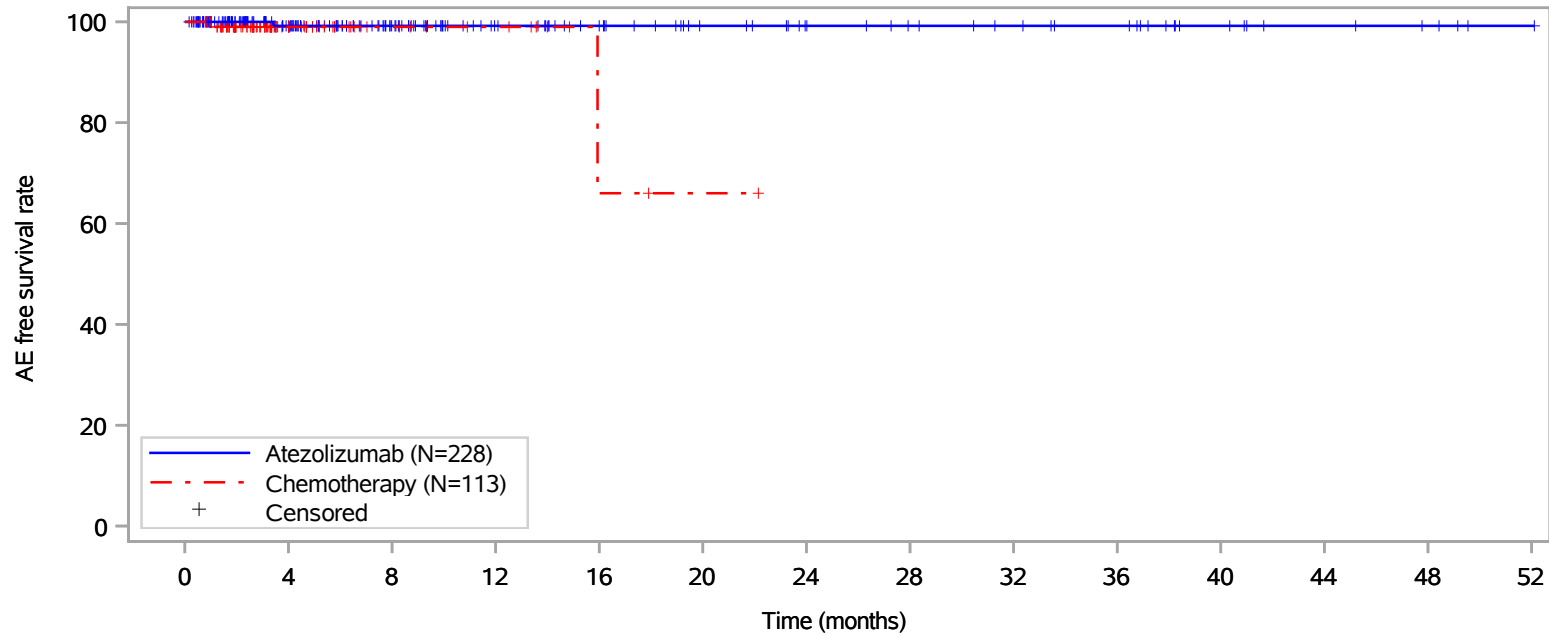
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebrovascular accident



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

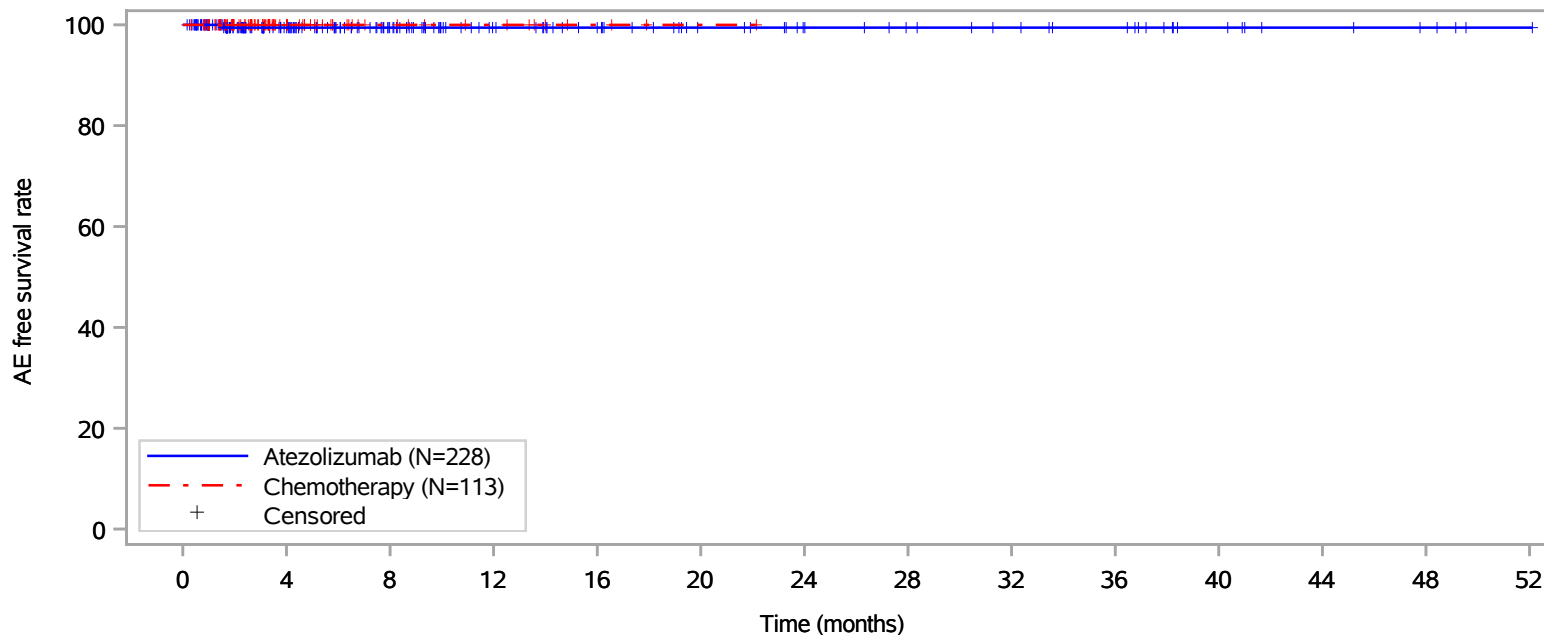
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Depressed level of consciousness



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

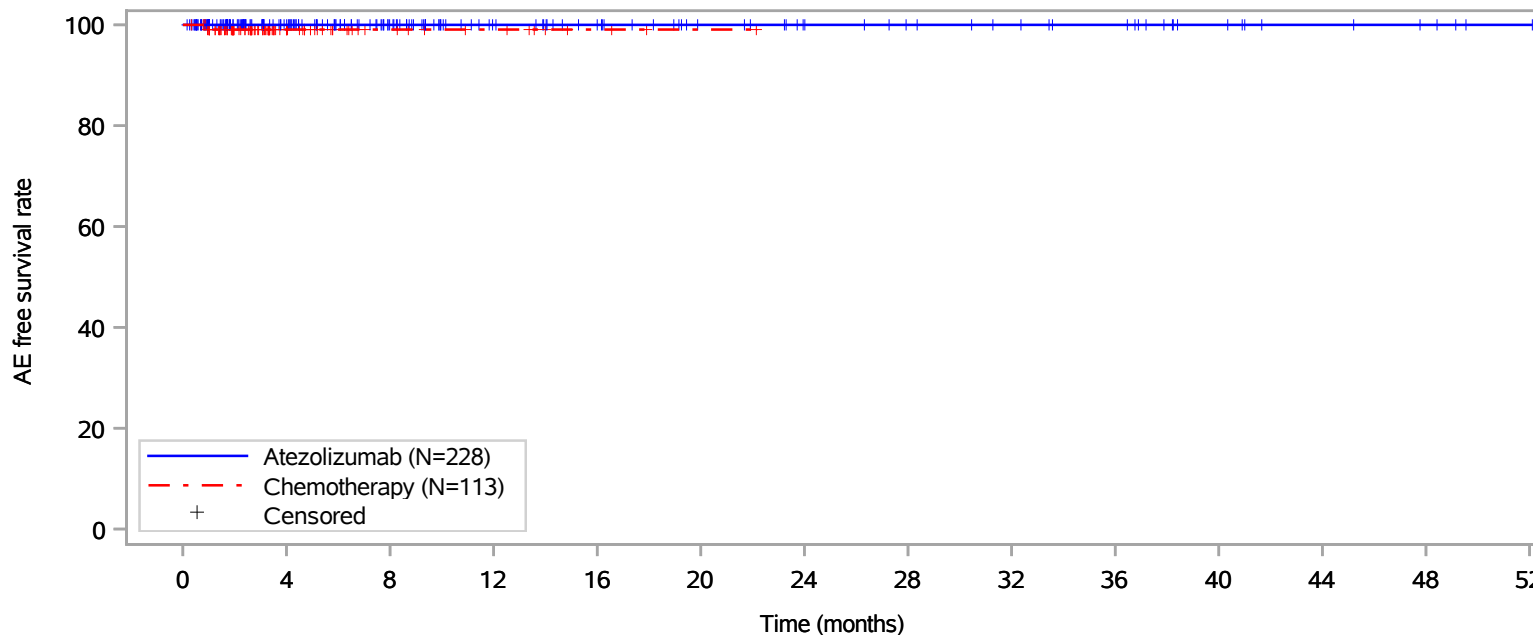
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Diabetic neuropathy



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

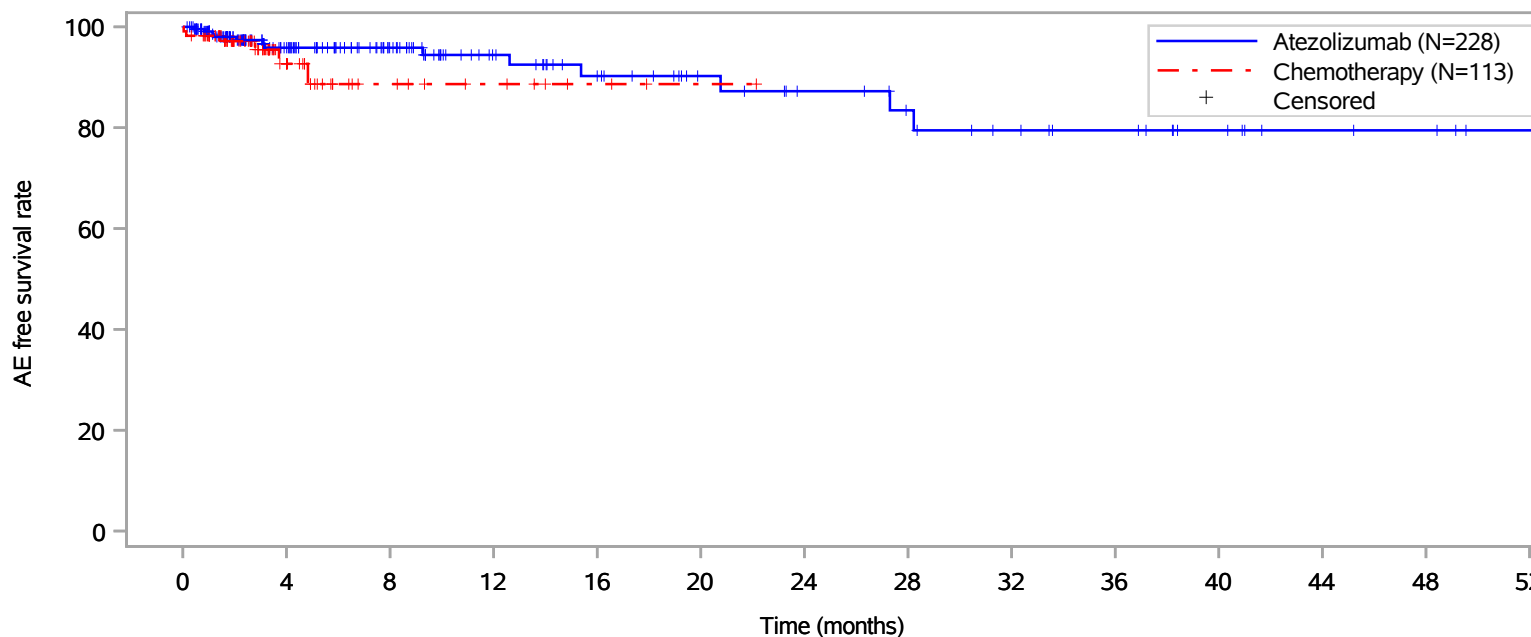
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Dizziness



Patients at risk														
Atezolizumab	228	116	77	50	40	30	25	21	17	14	9	5	4	1
Chemotherapy	113	32	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	170	179	188	192	195	198	201	206	210	211	214
Chemotherapy	0	76	96	100	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

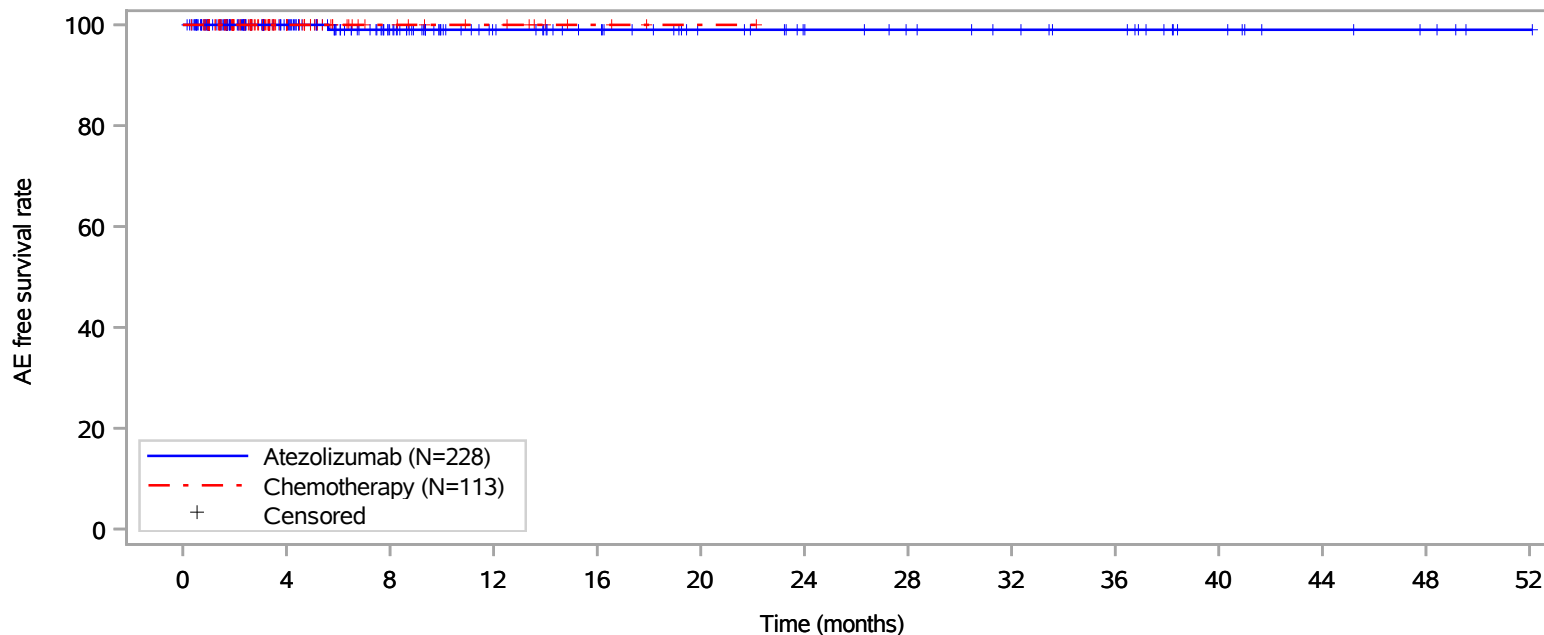
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Dizziness postural



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

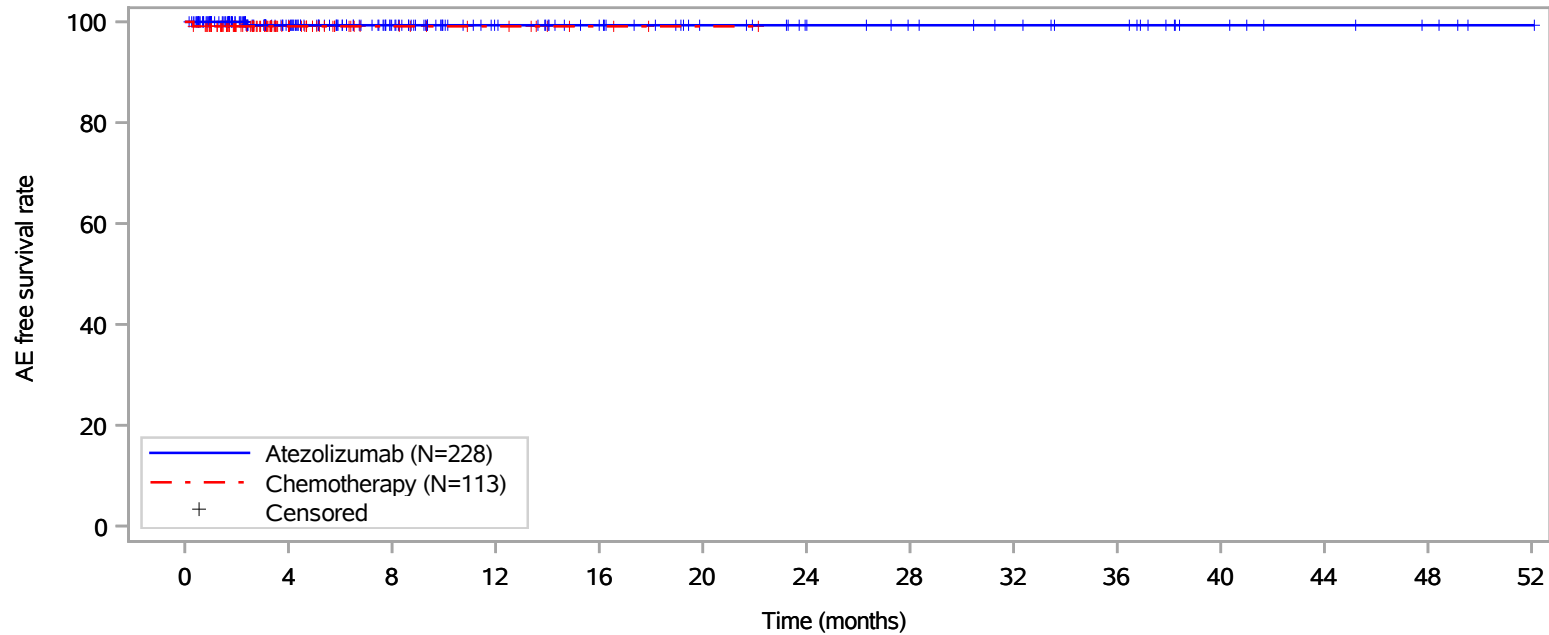
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Dysaesthesia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

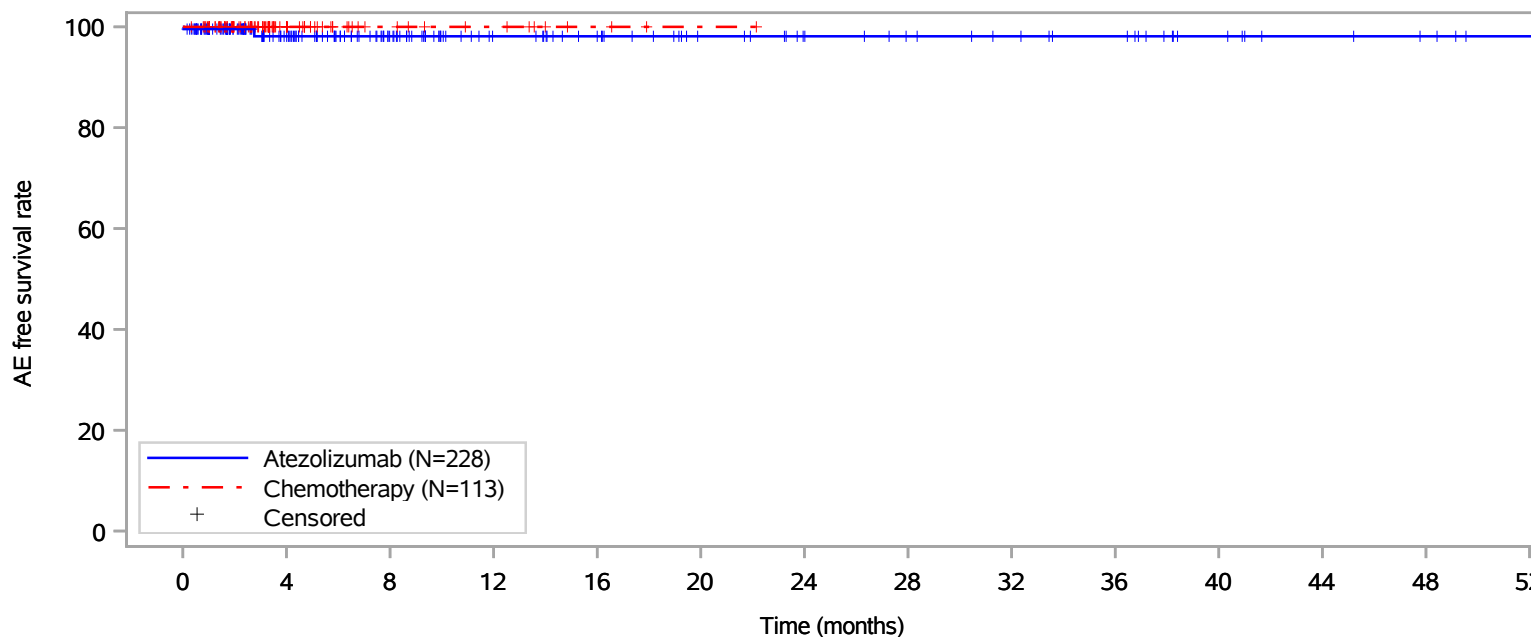
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Dysgeusia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

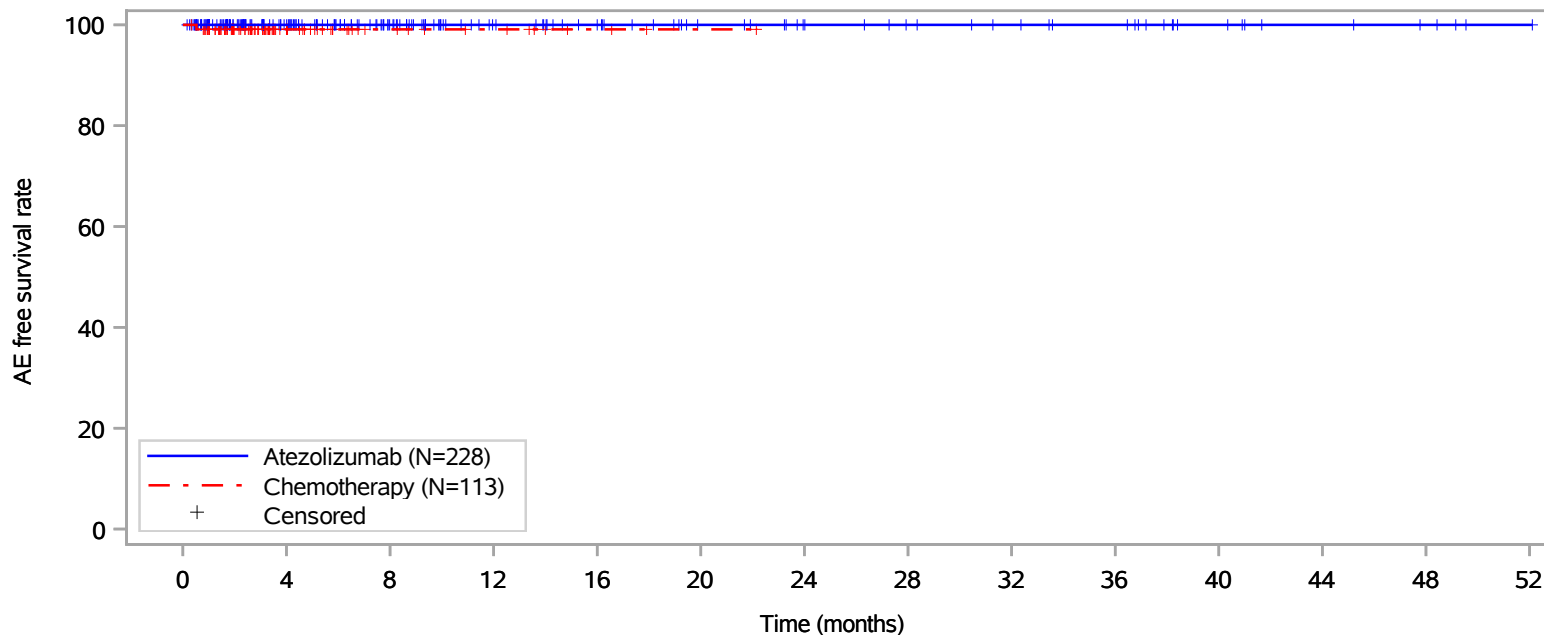
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Essential tremor



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

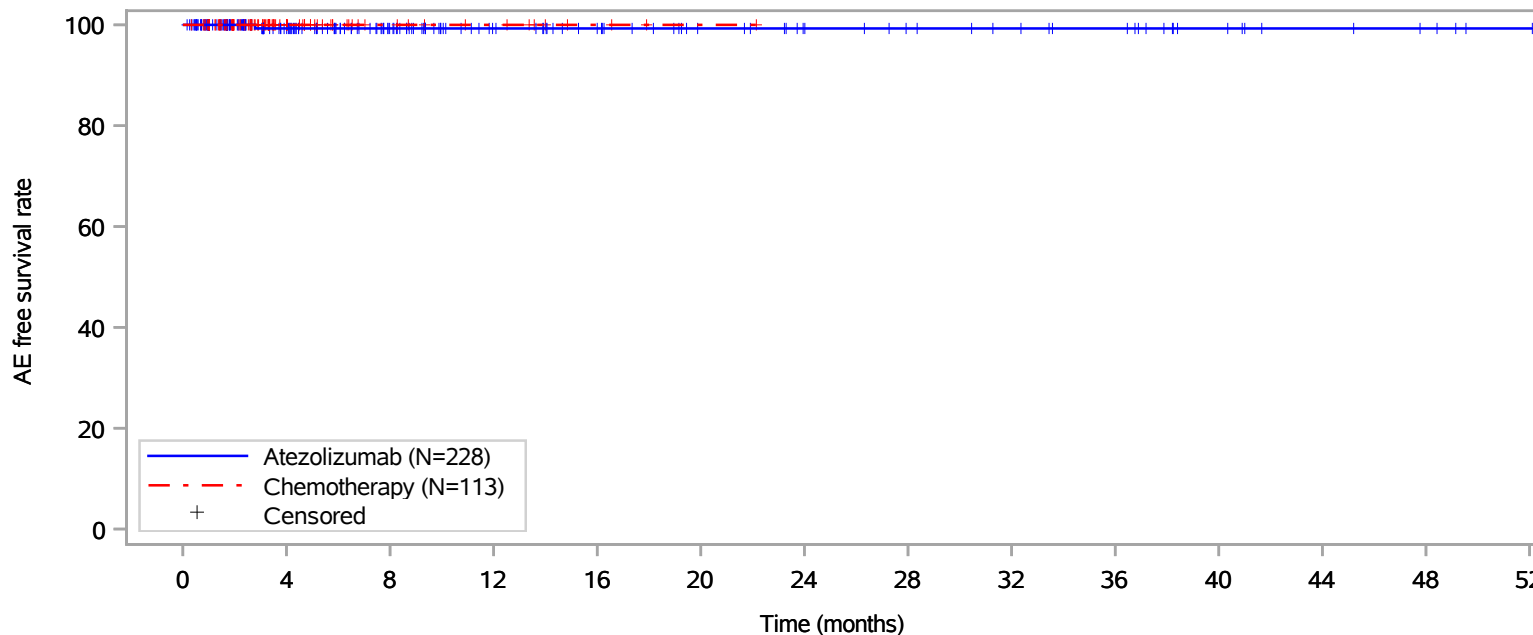
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Generalised tonic-clonic seizure



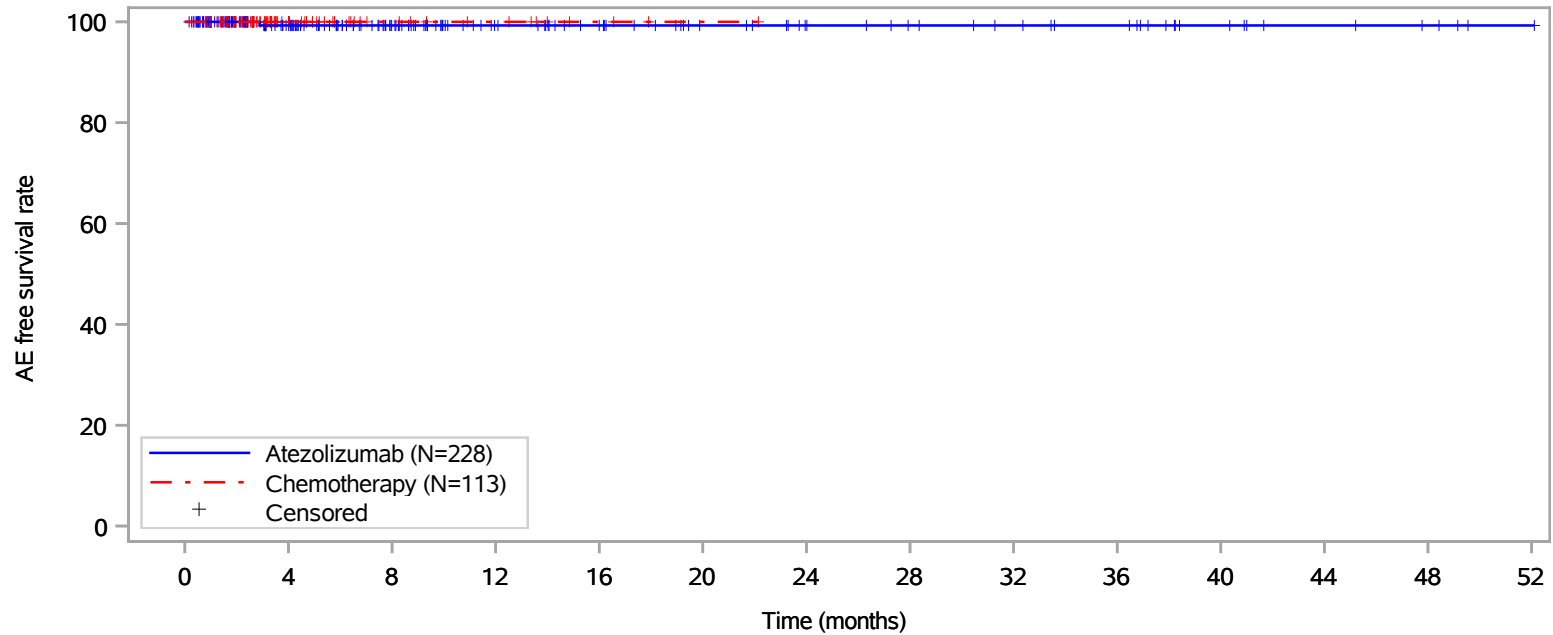
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Haemorrhage intracranial



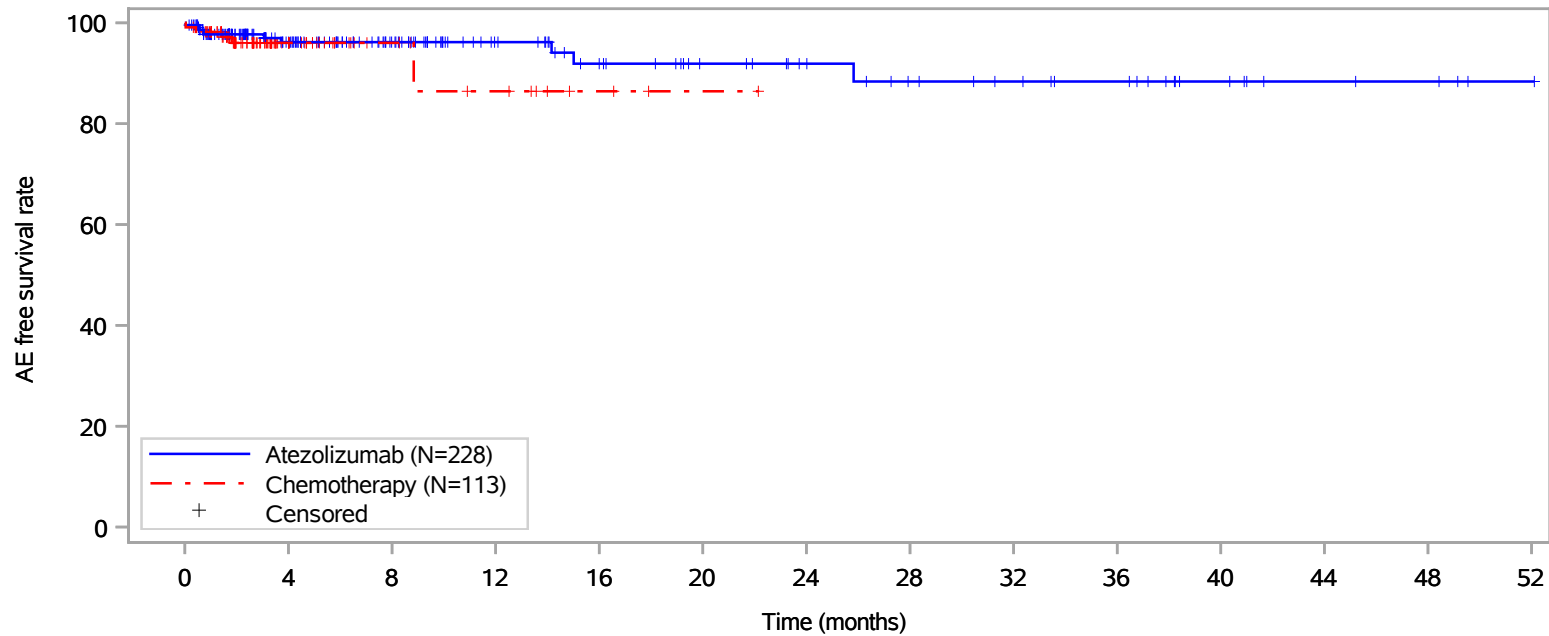
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Headache



Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	79	52	41	32	27	22	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	142	169	179	187	192	196	199	202	209	213	214	217
Chemotherapy	0	76	97	100	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

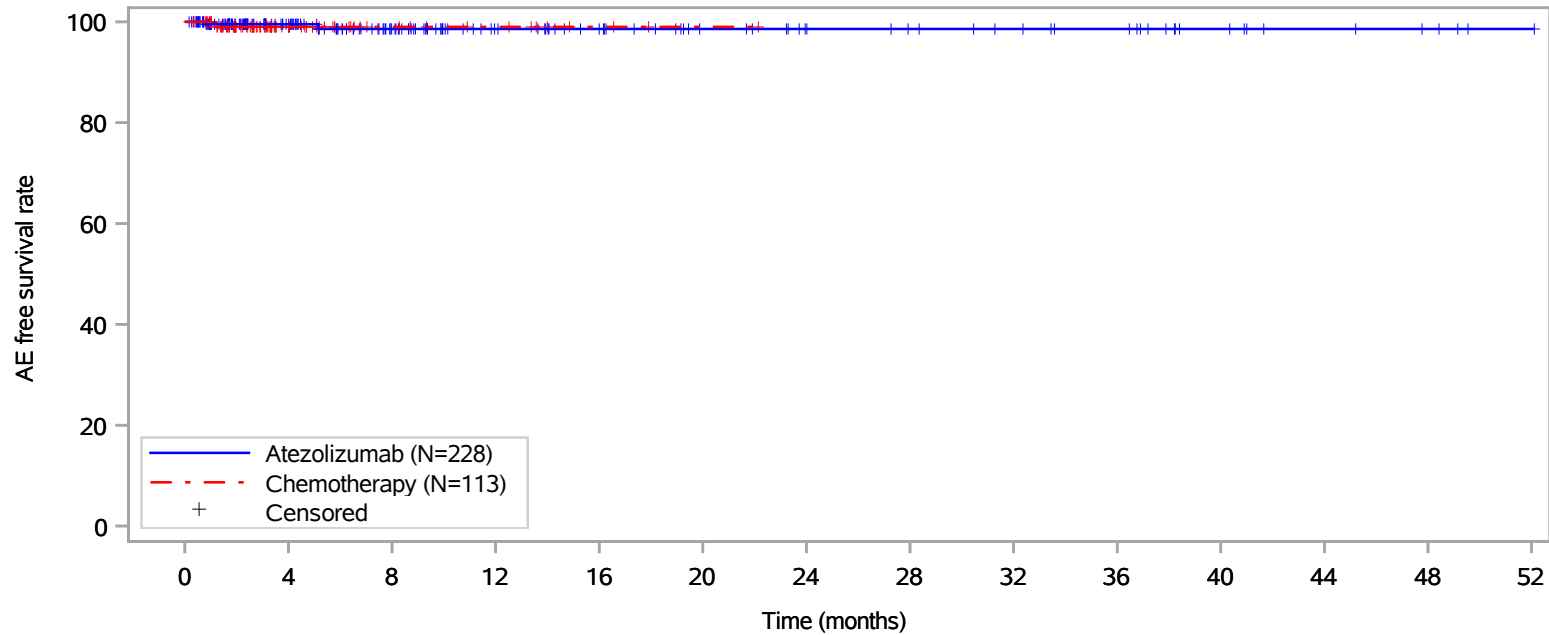
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Hypoaesthesia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

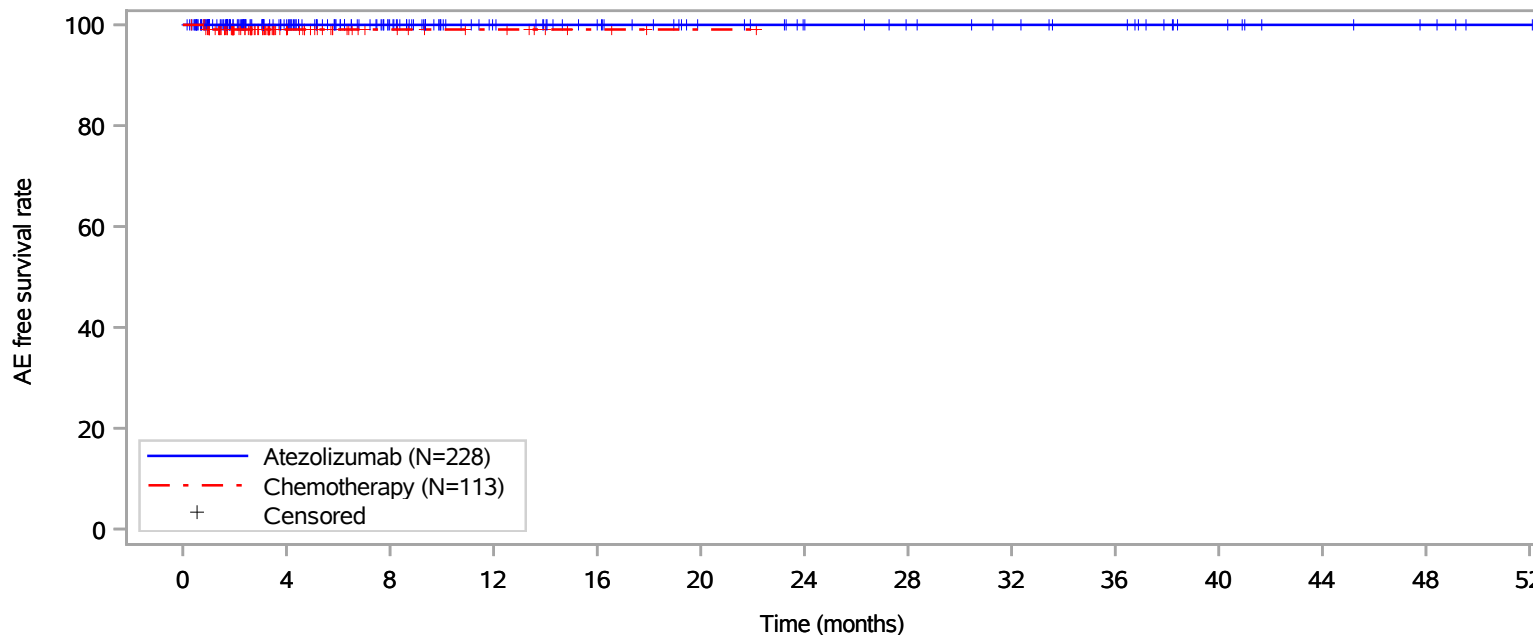
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ischaemic cerebral infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

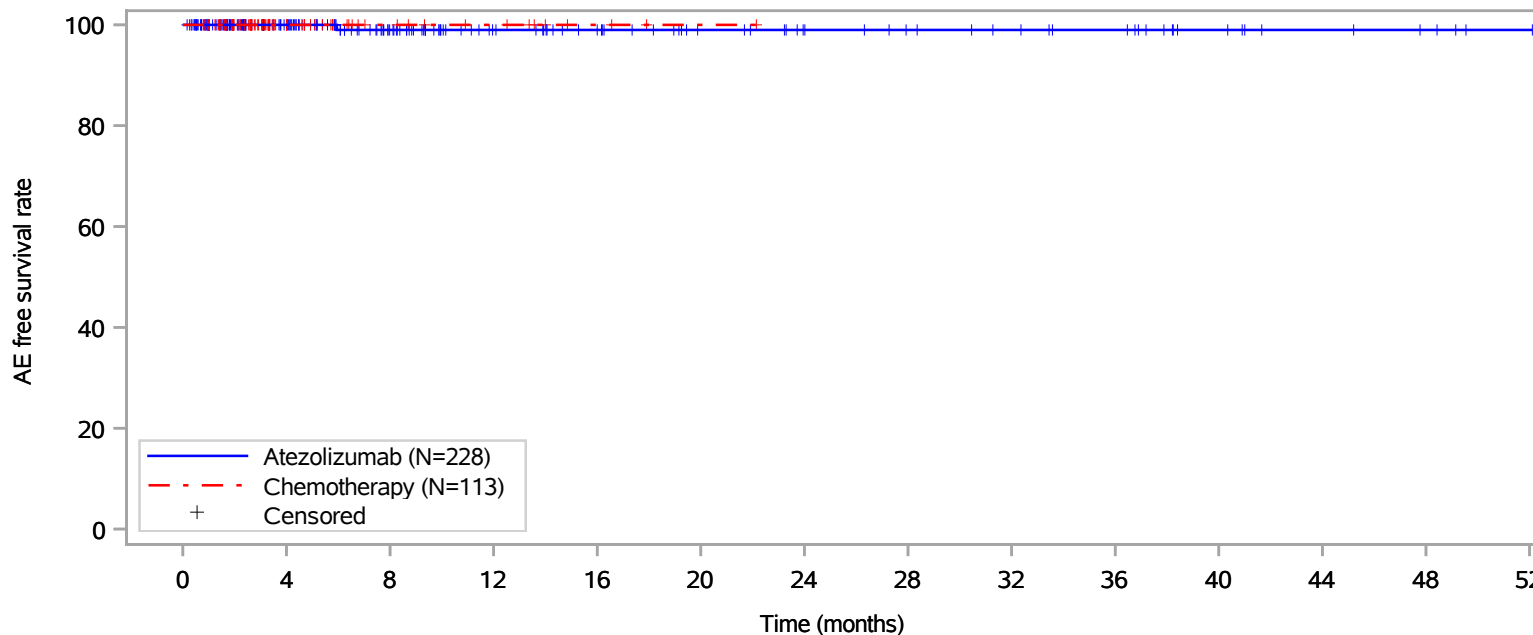
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ischaemic stroke



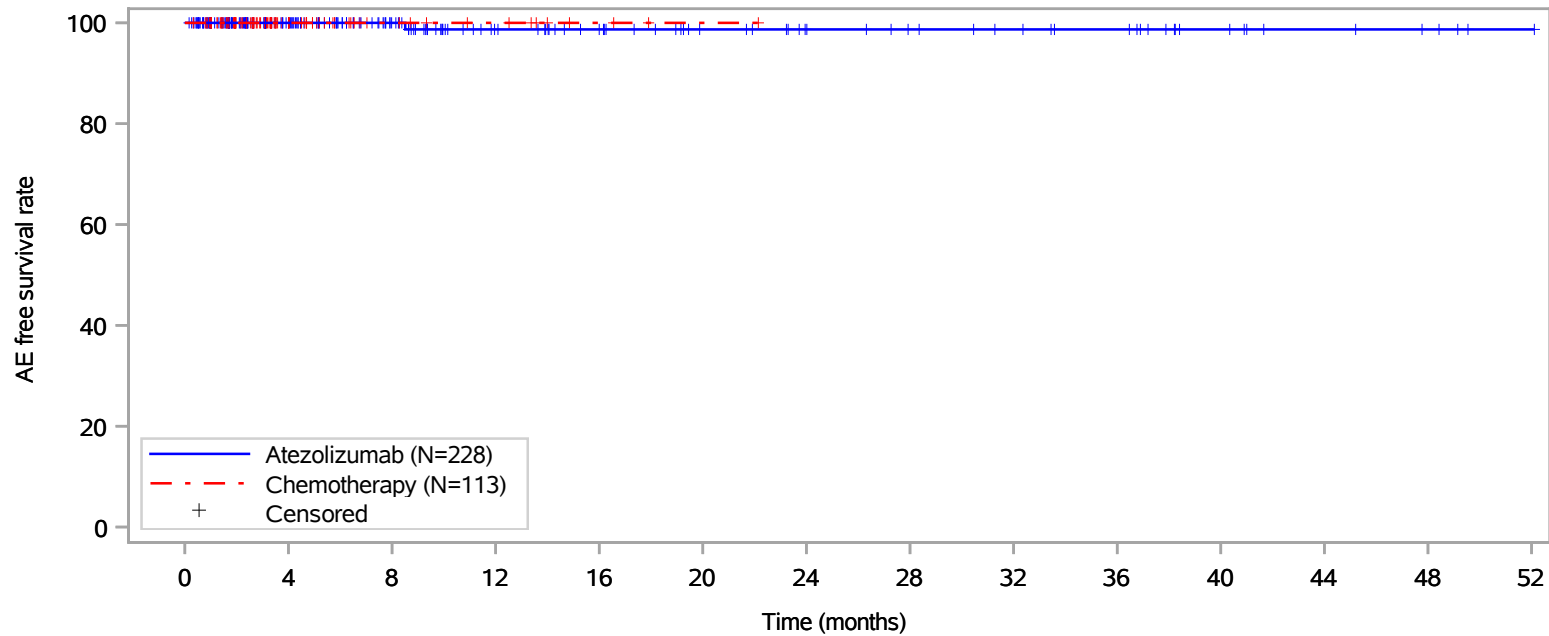
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Lacunar stroke



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

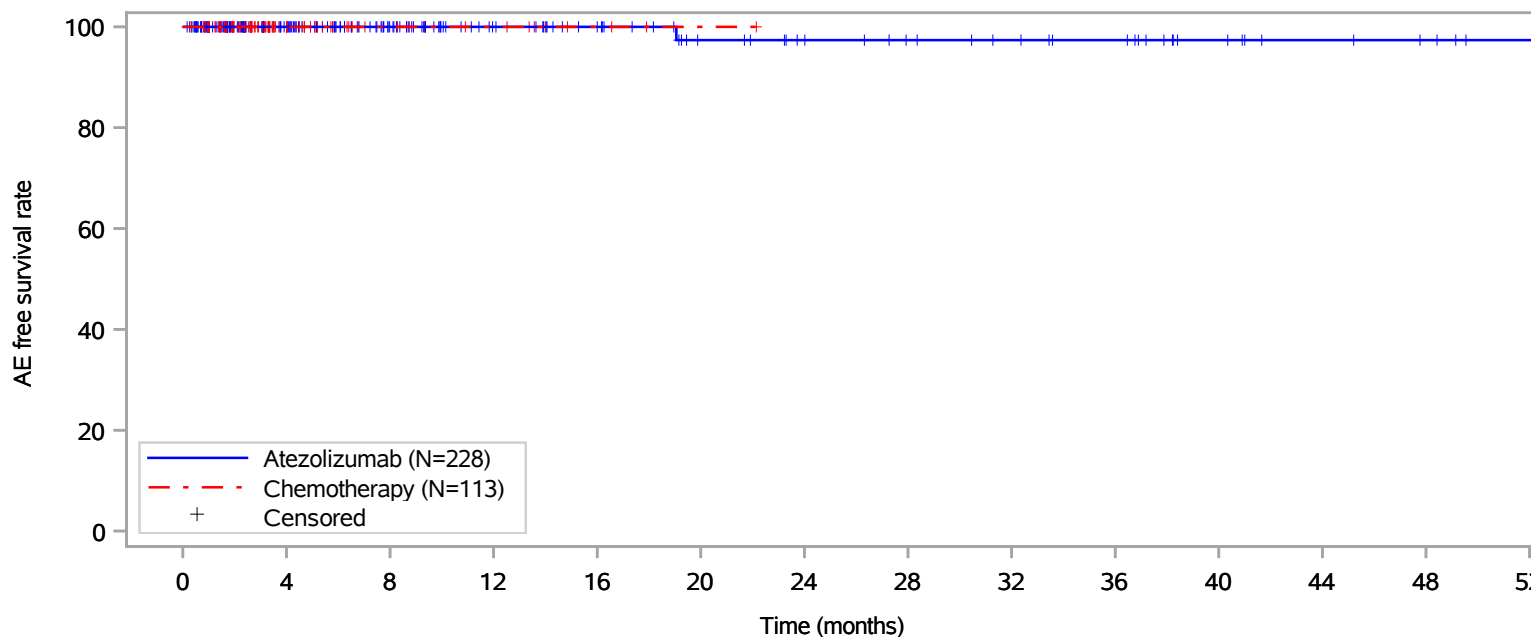
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Memory impairment



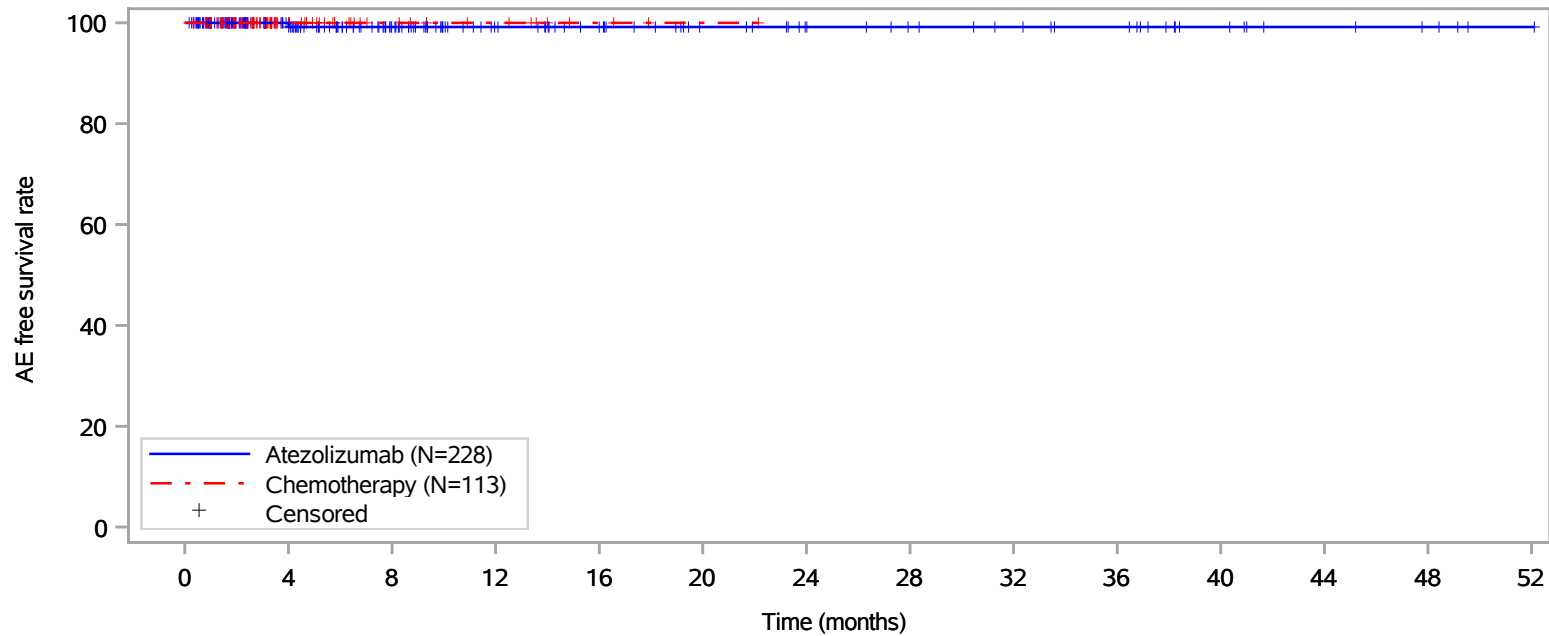
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Myasthenia gravis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

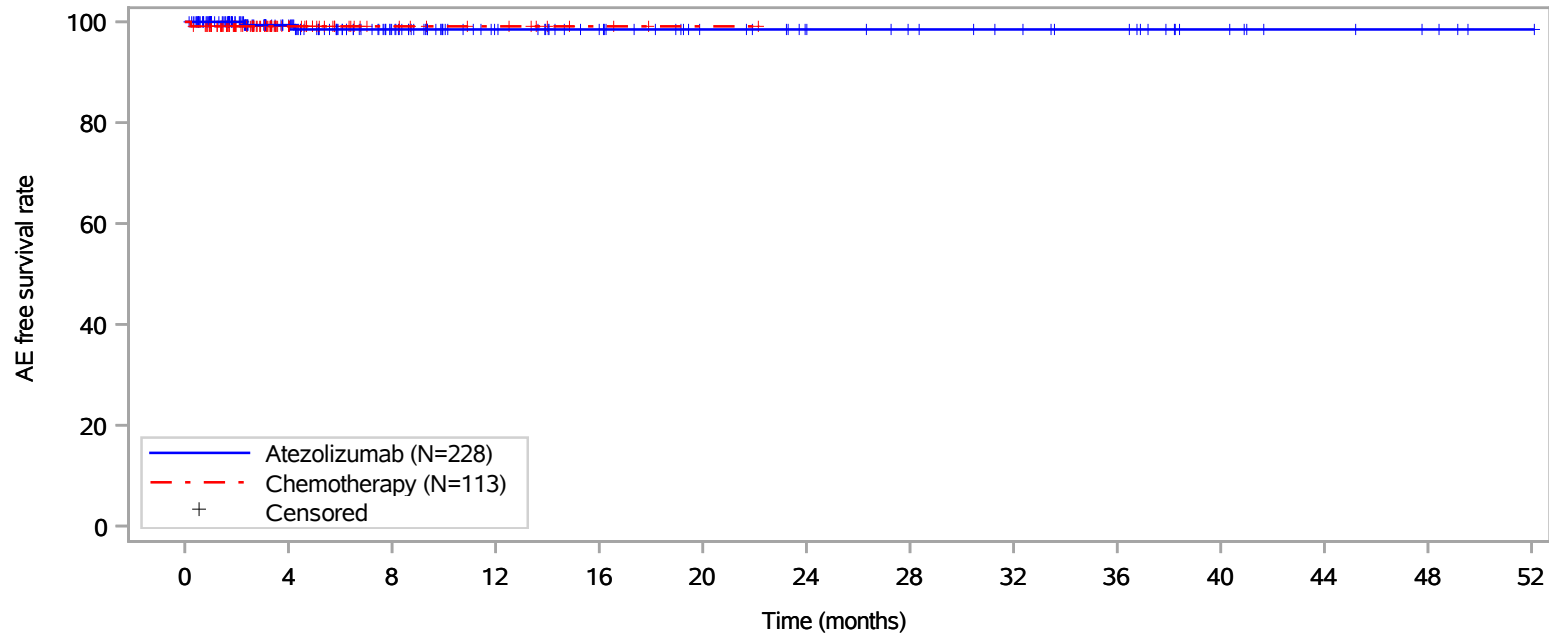
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Neuropathy peripheral



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

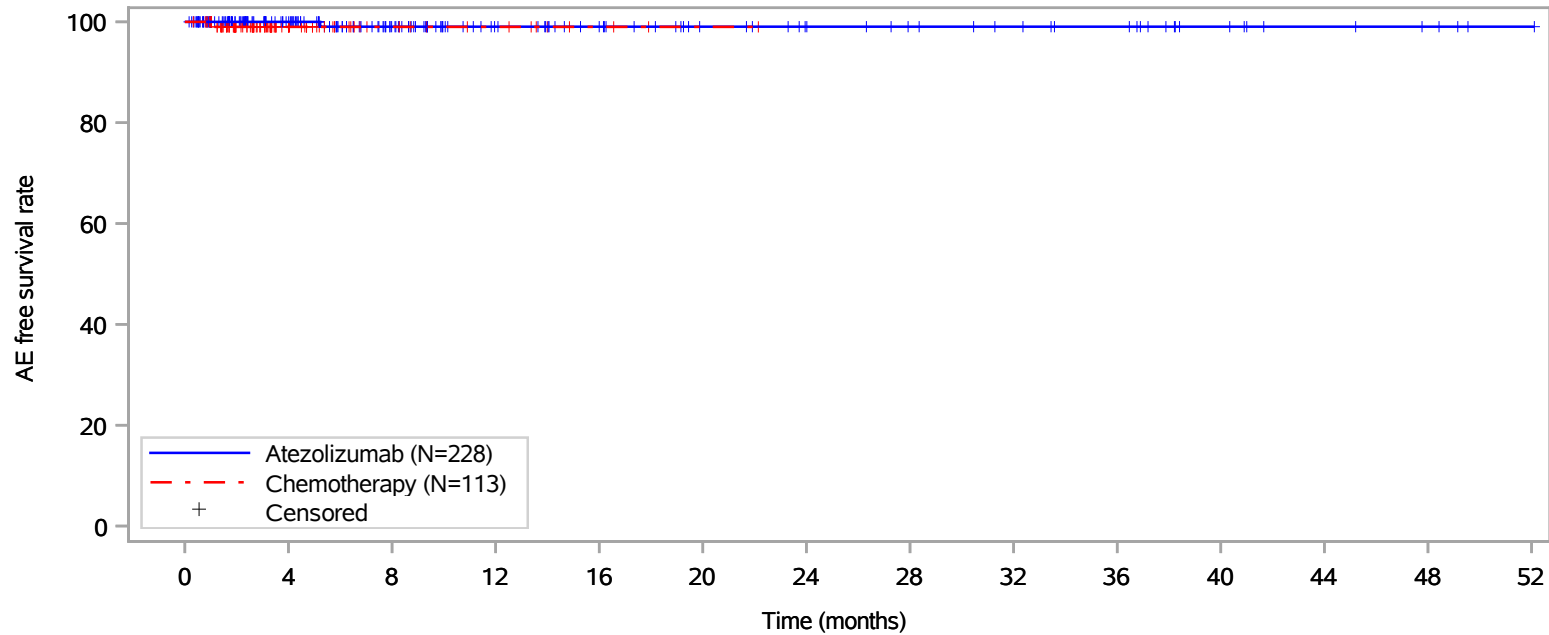
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Paraesthesia



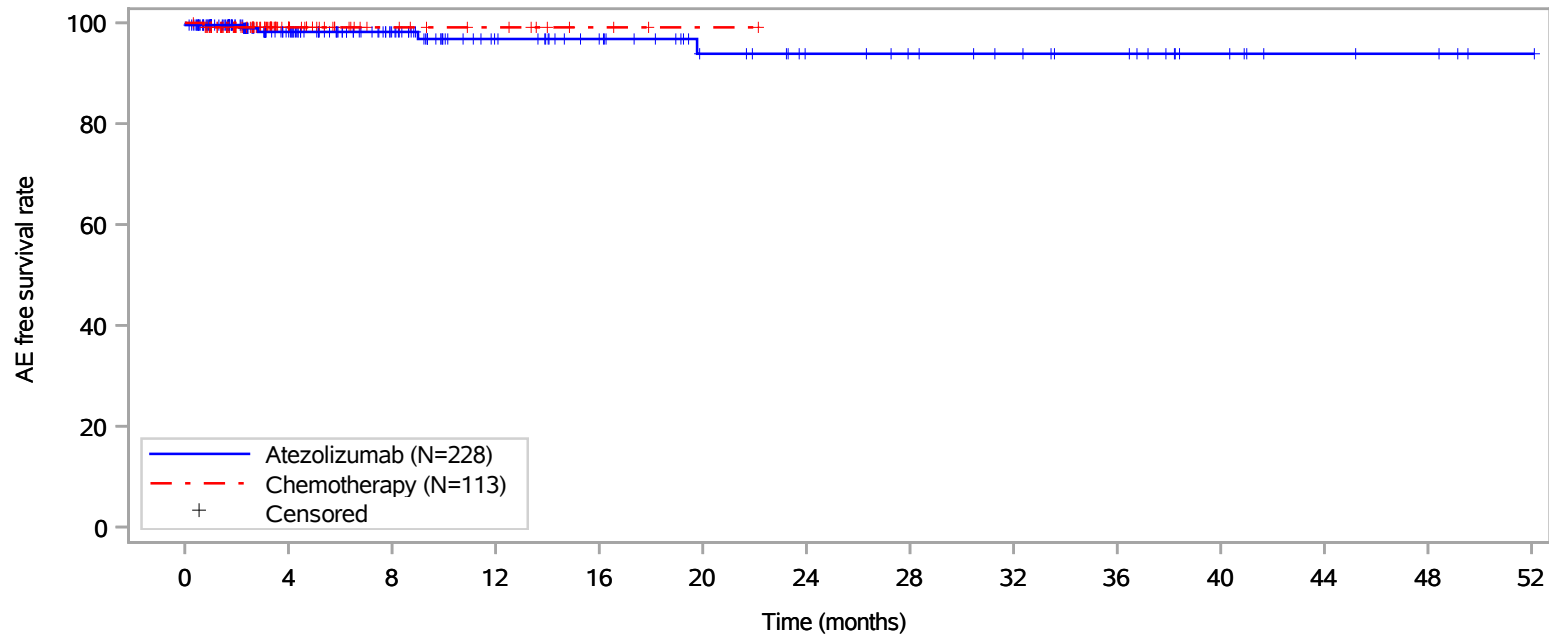
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Peripheral sensory neuropathy



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	52	43	31	25	22	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	201	204	207	214	218	219	222
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

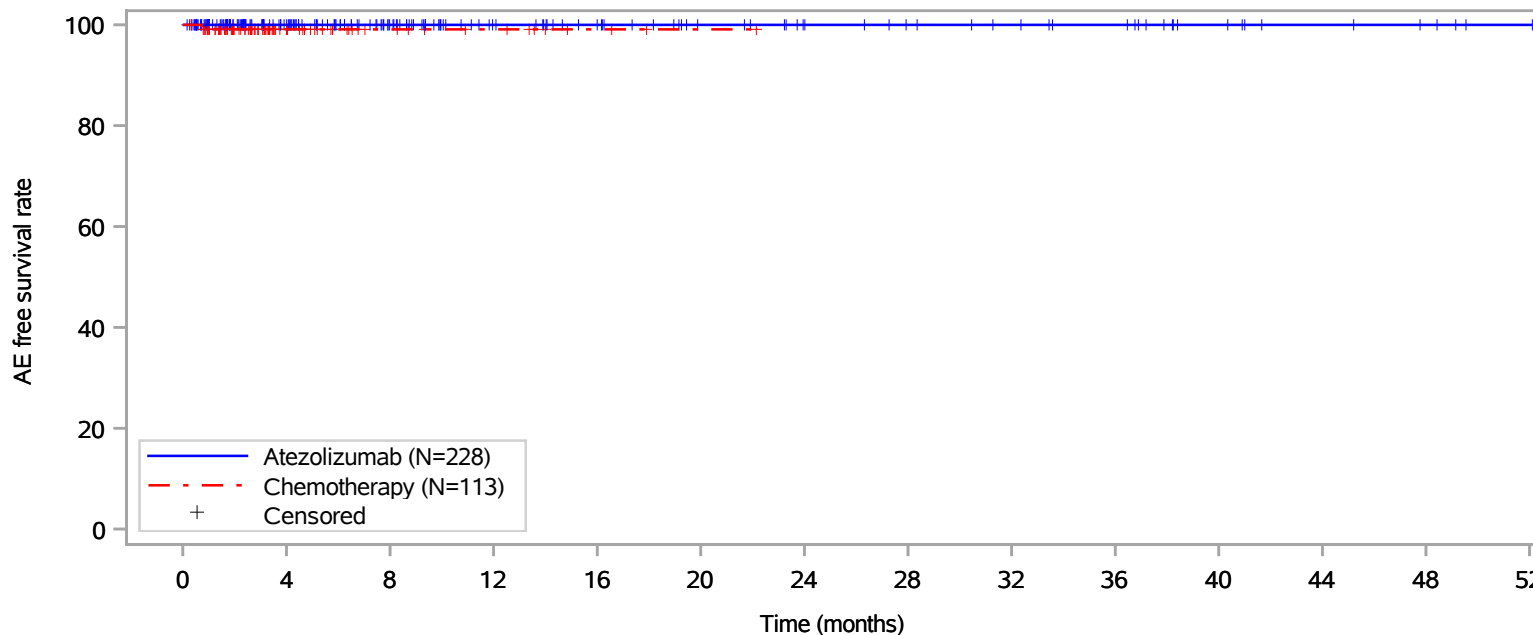
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Polyneuropathy



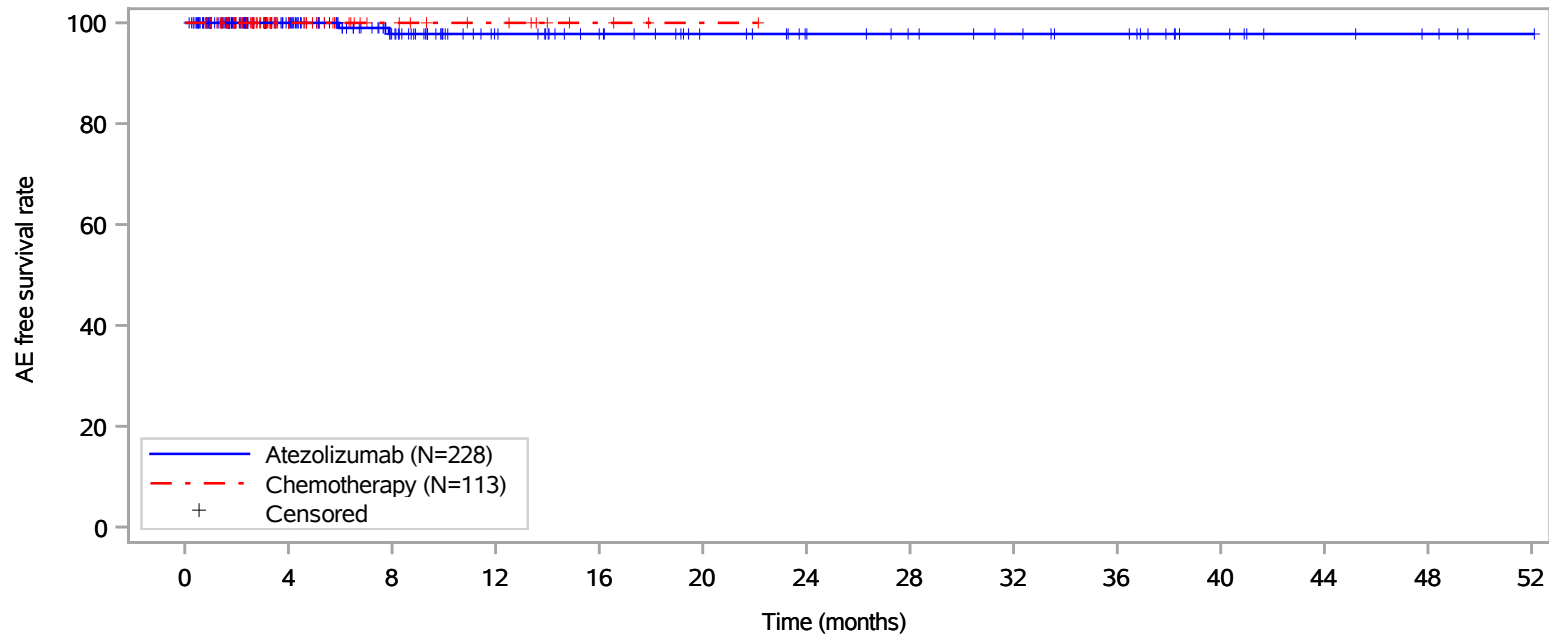
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Presyncope



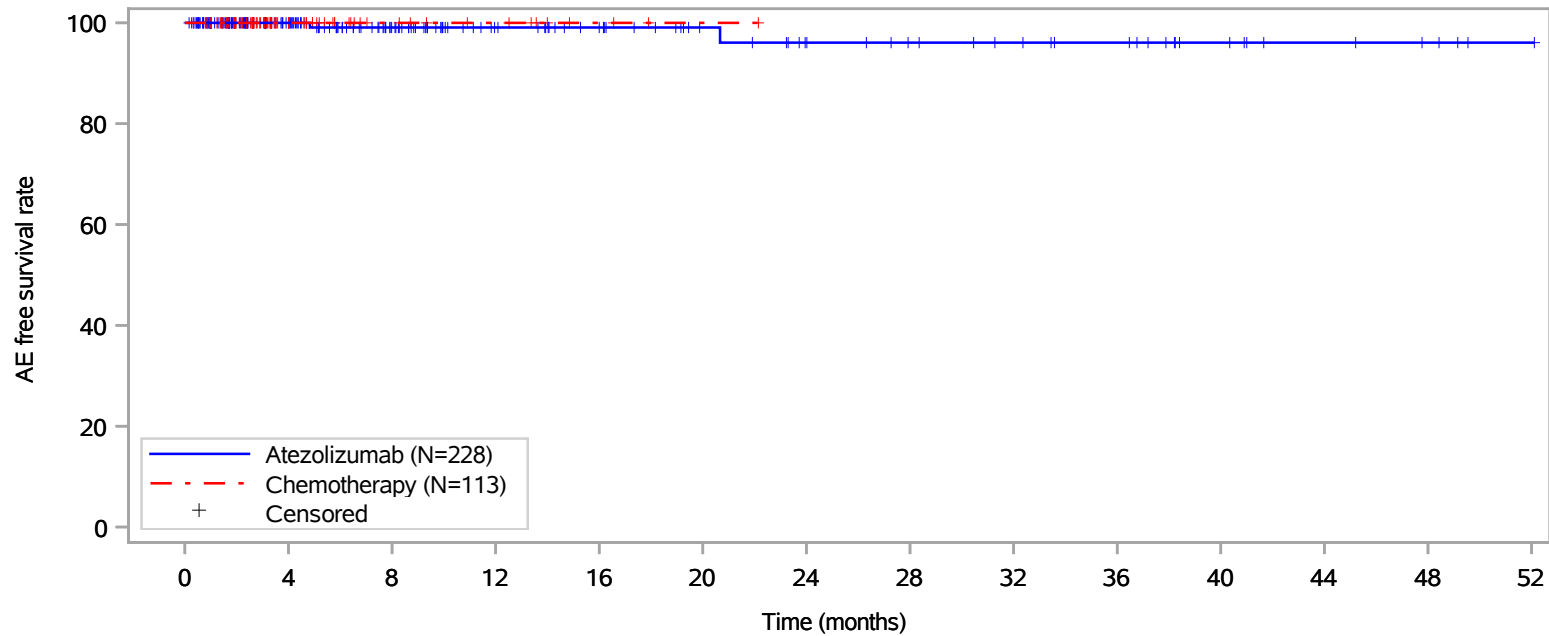
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	79	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Sciatica



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

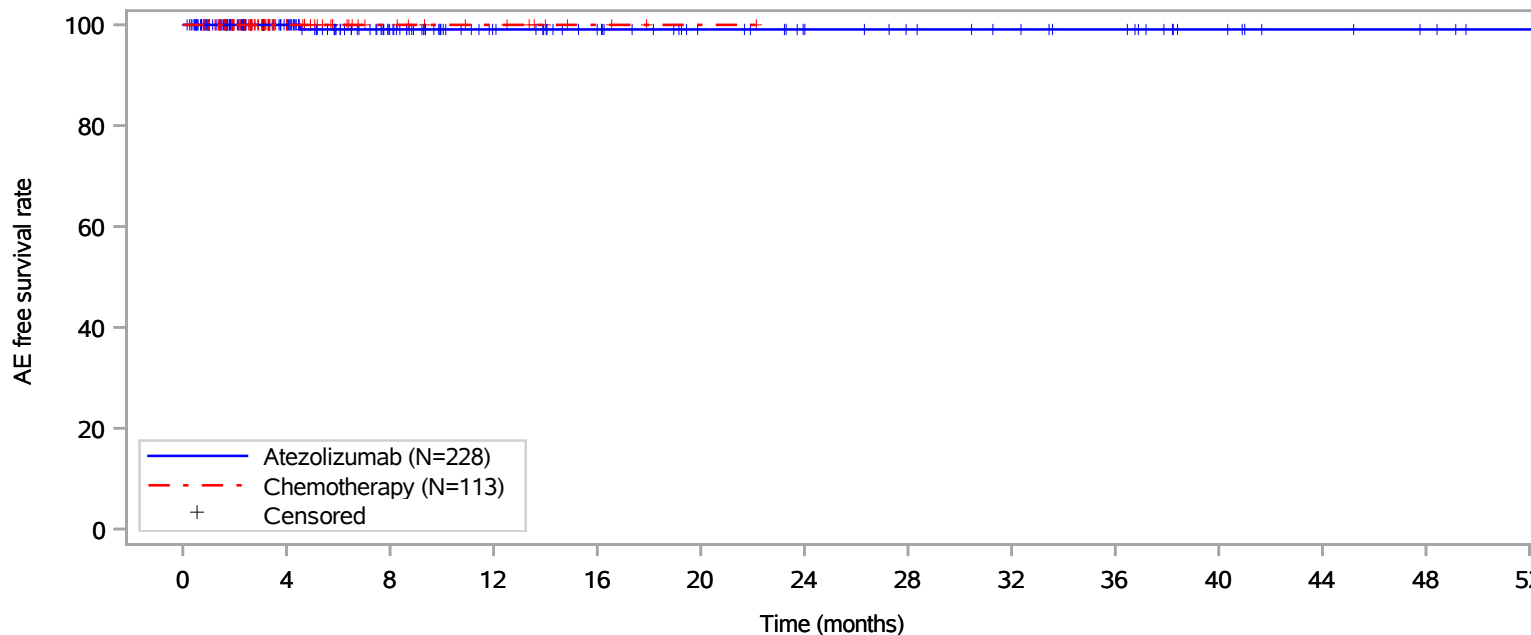
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Seizure



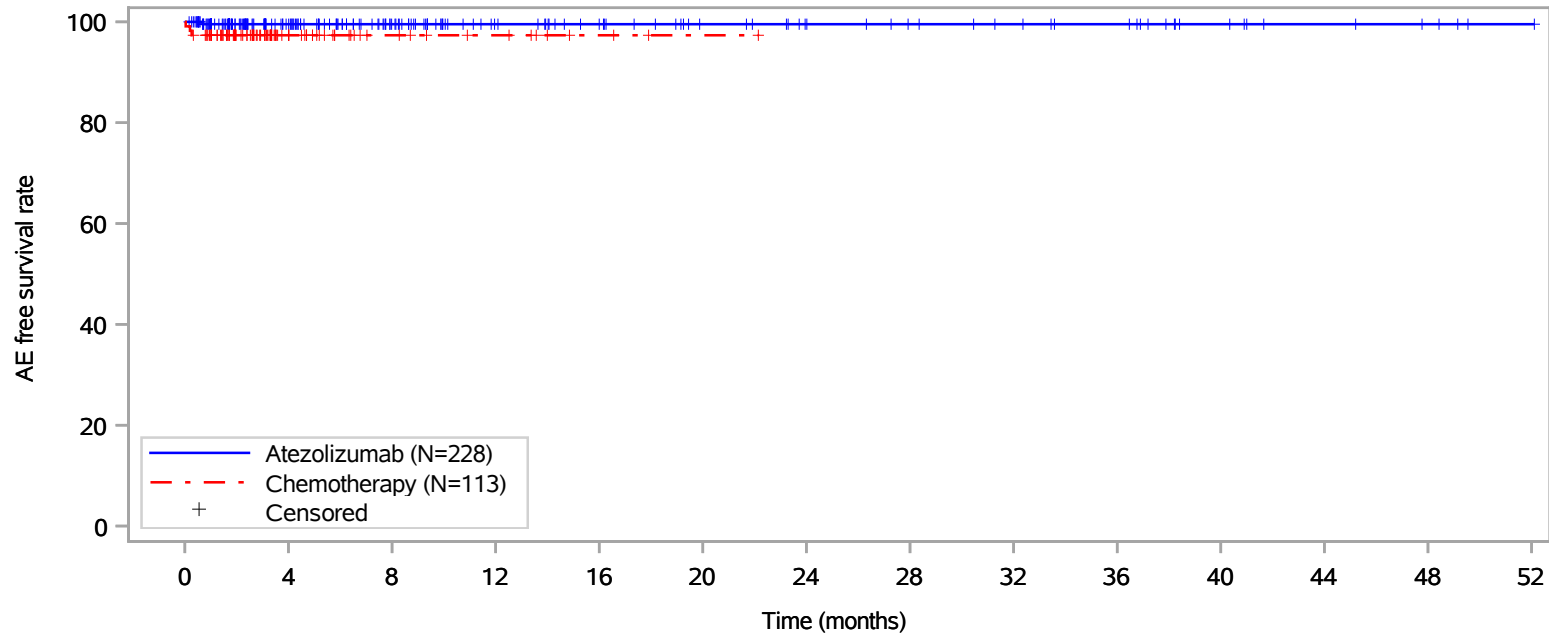
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Somnolence



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

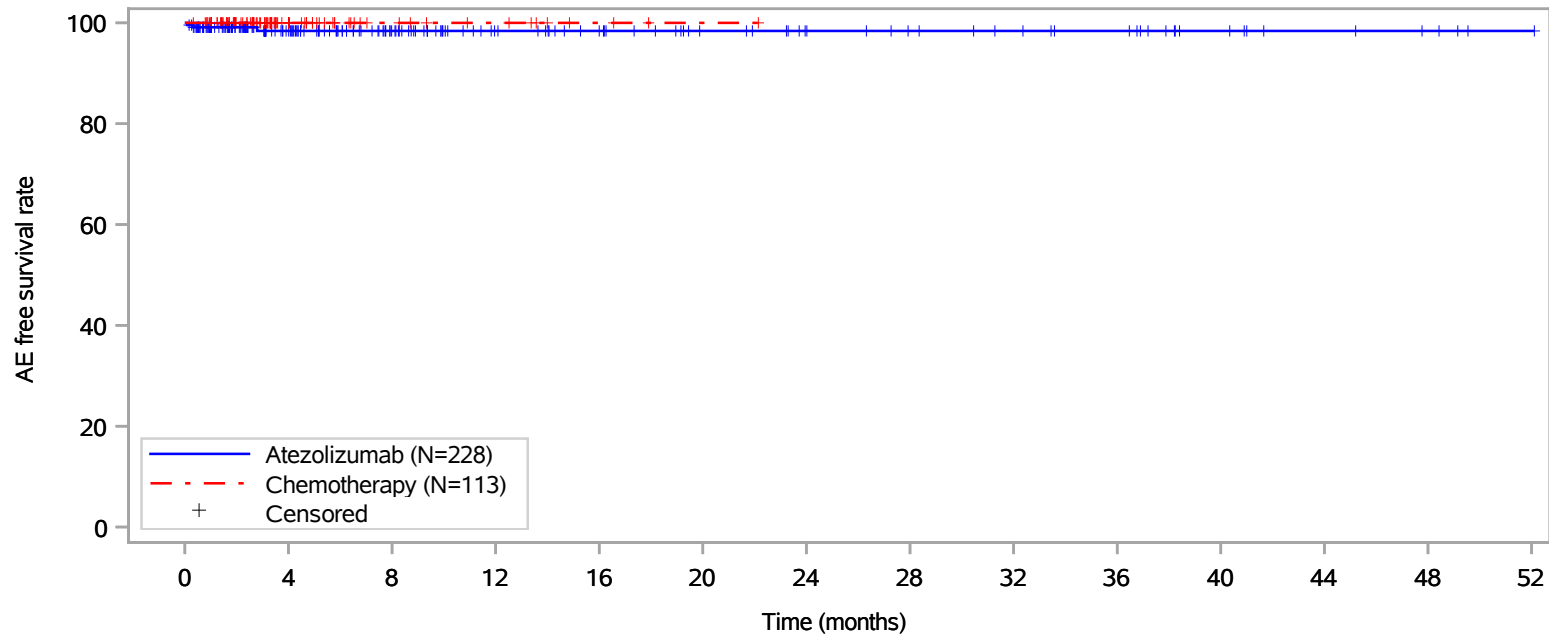
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Syncope



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	78	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

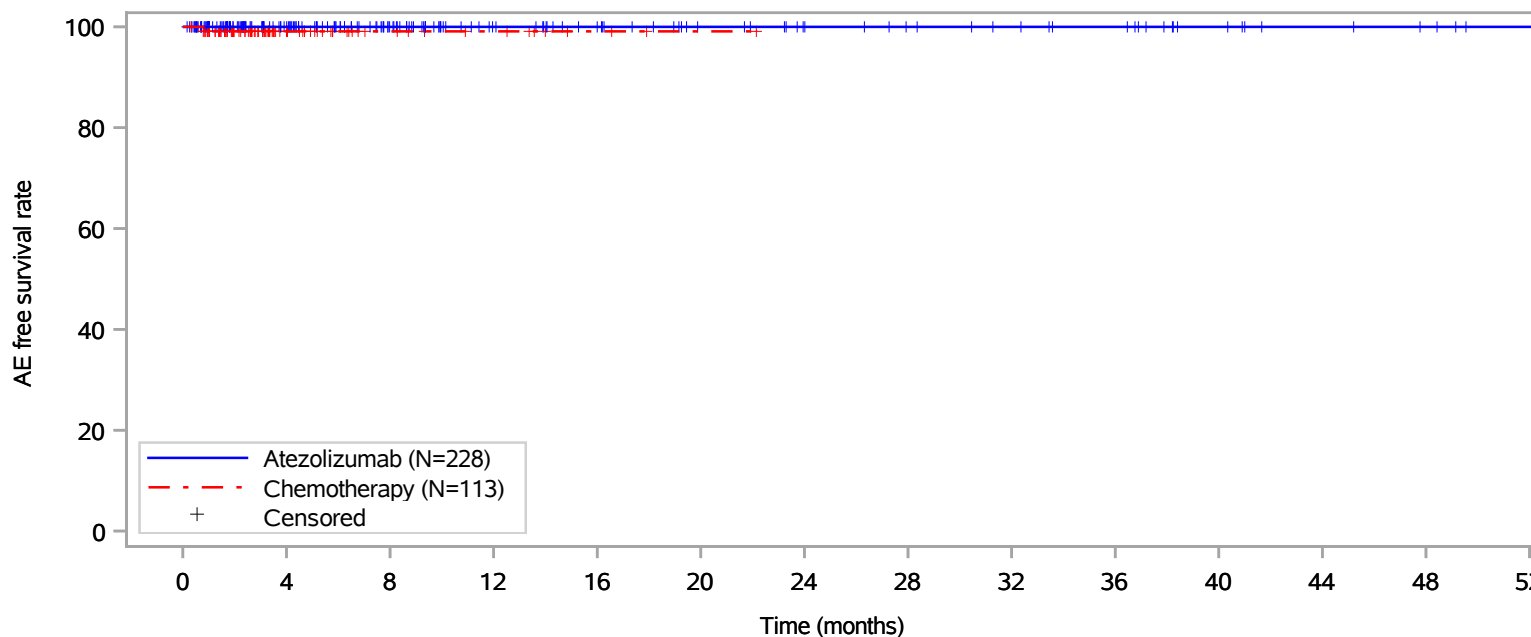
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Taste disorder



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

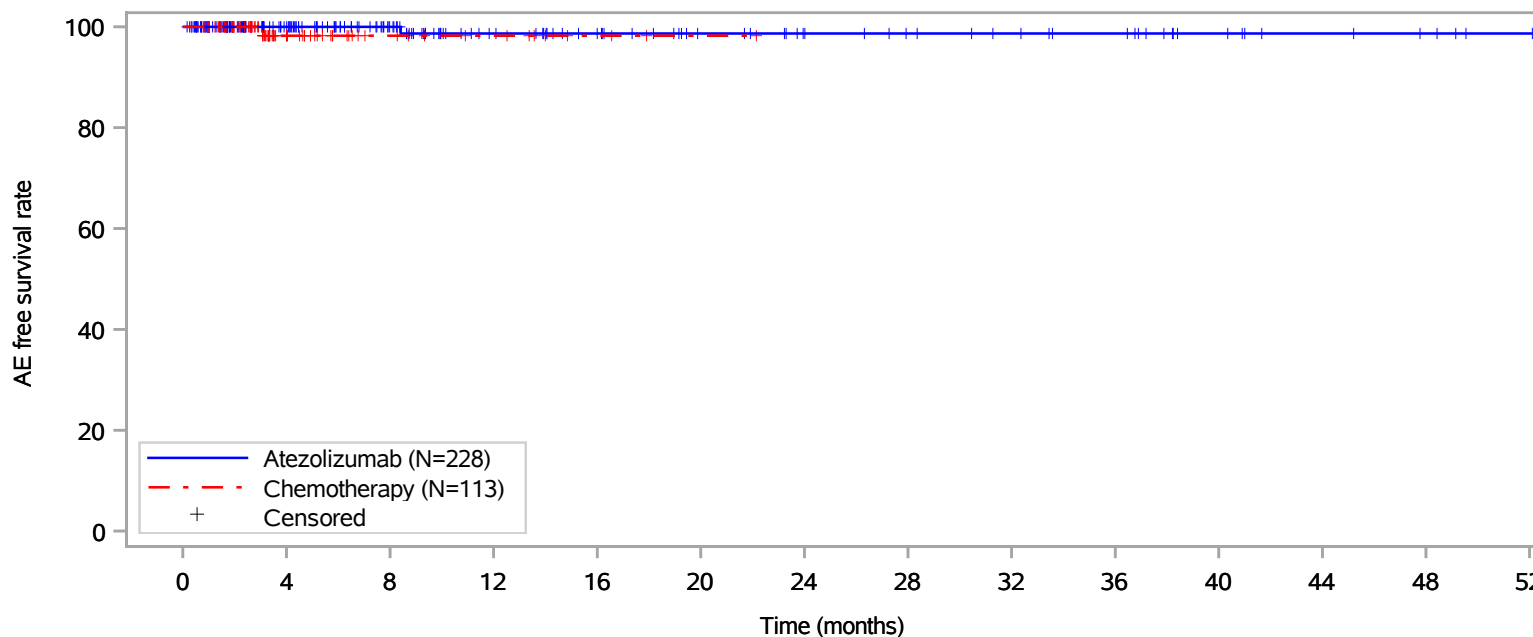
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Transient ischaemic attack



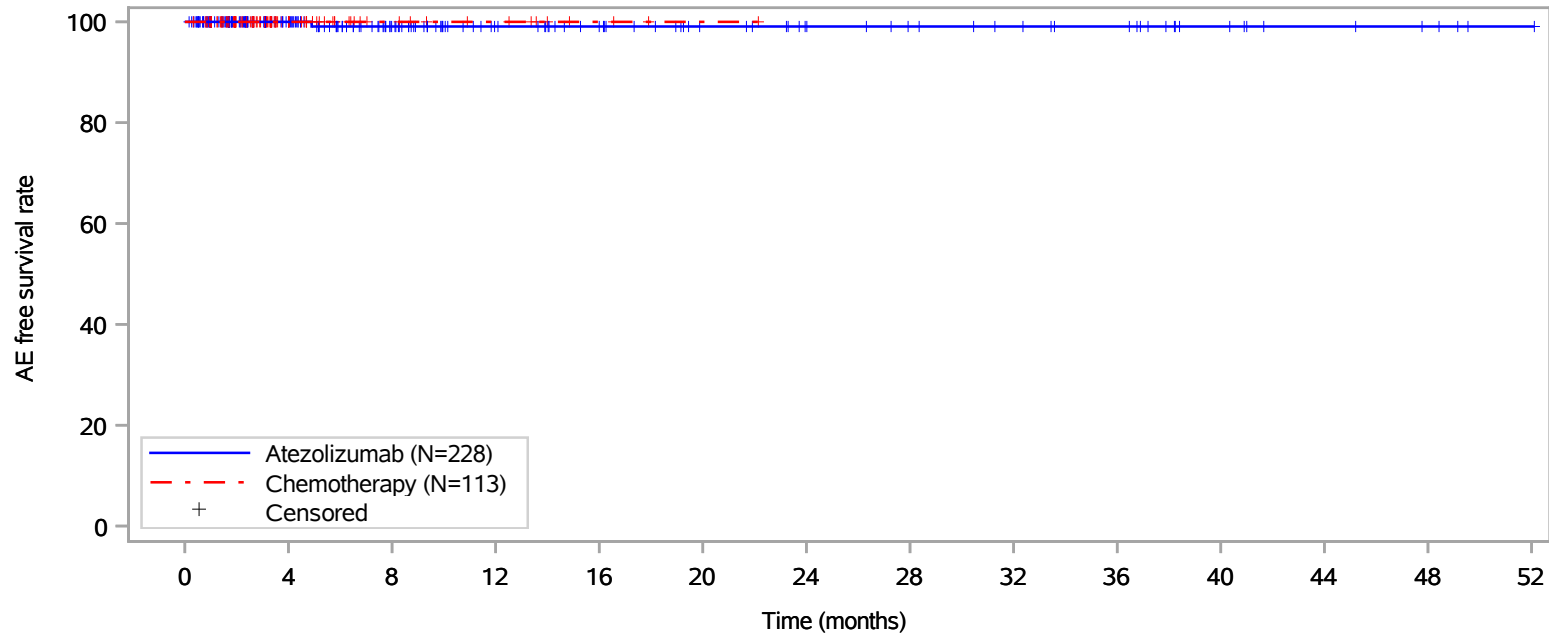
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Tremor



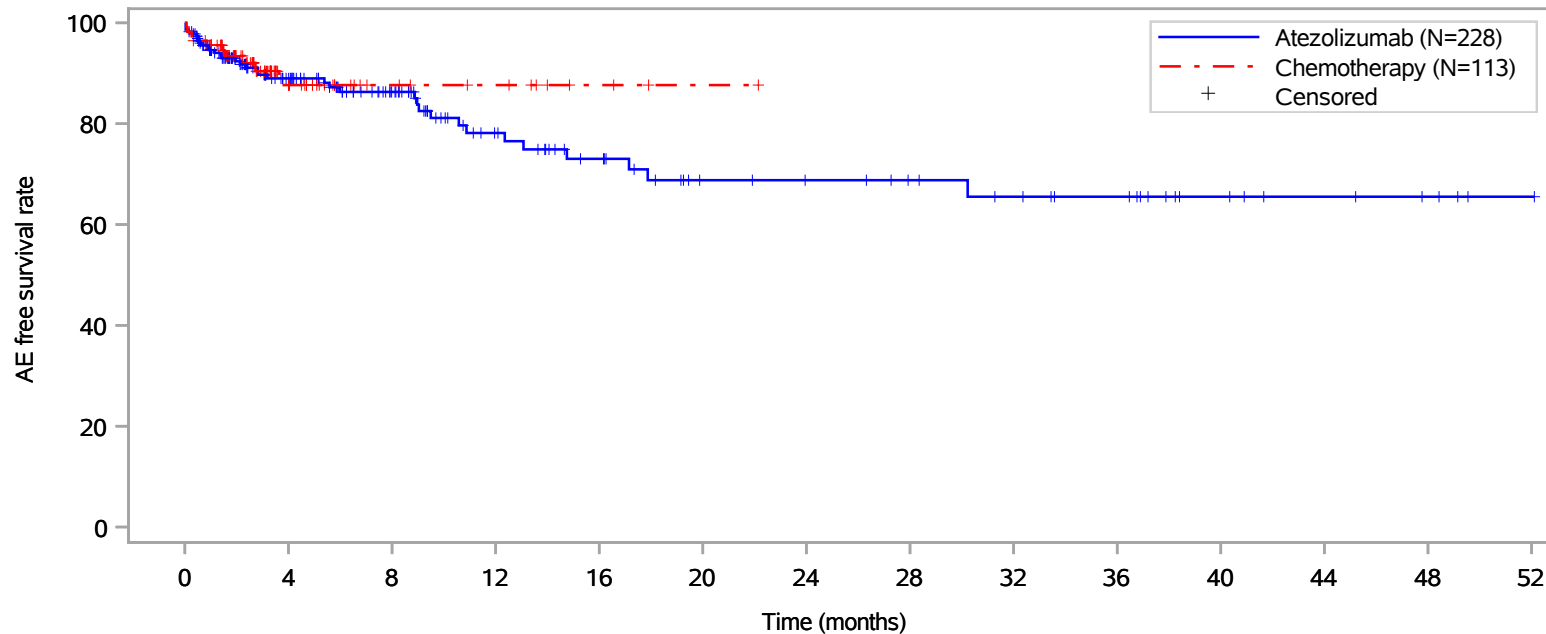
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	115	78	49	38	27	25	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	32	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	126	149	157	166	168	171	173	176	183	186	188	191
Chemotherapy	0	71	92	95	100	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

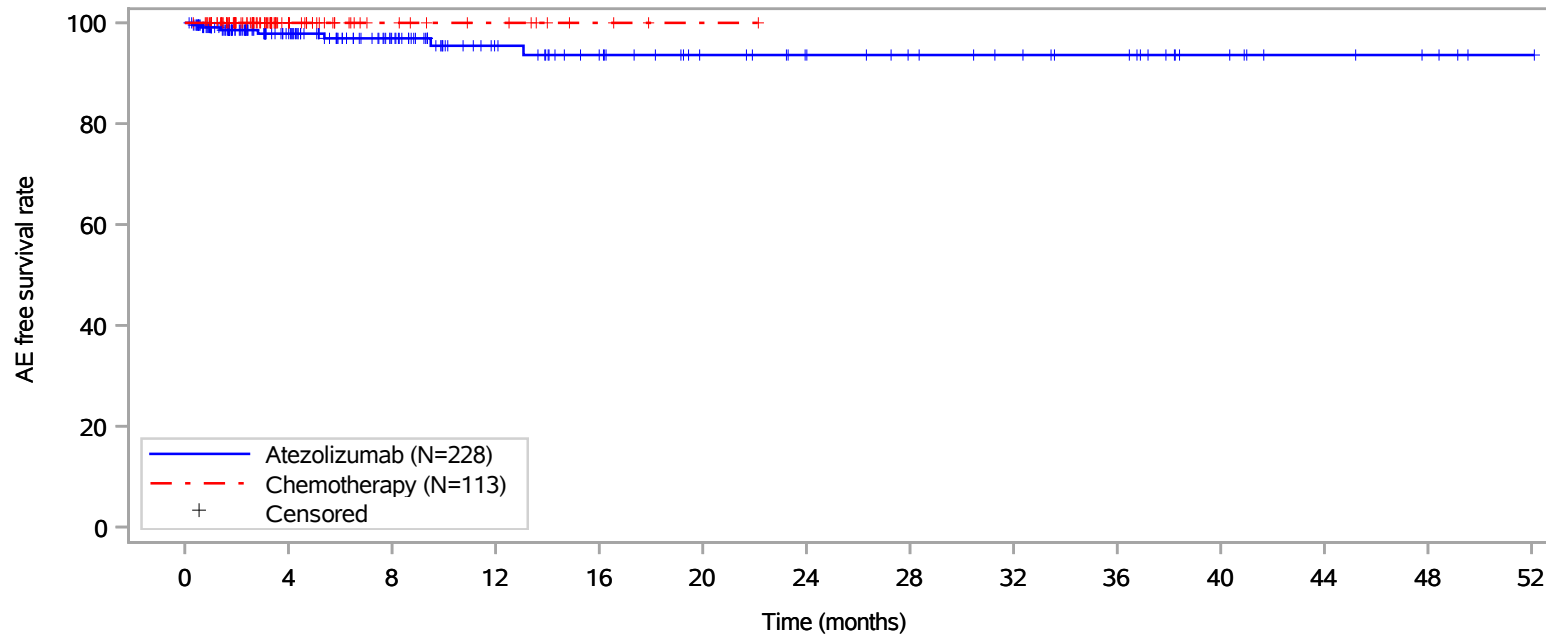
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Anxiety



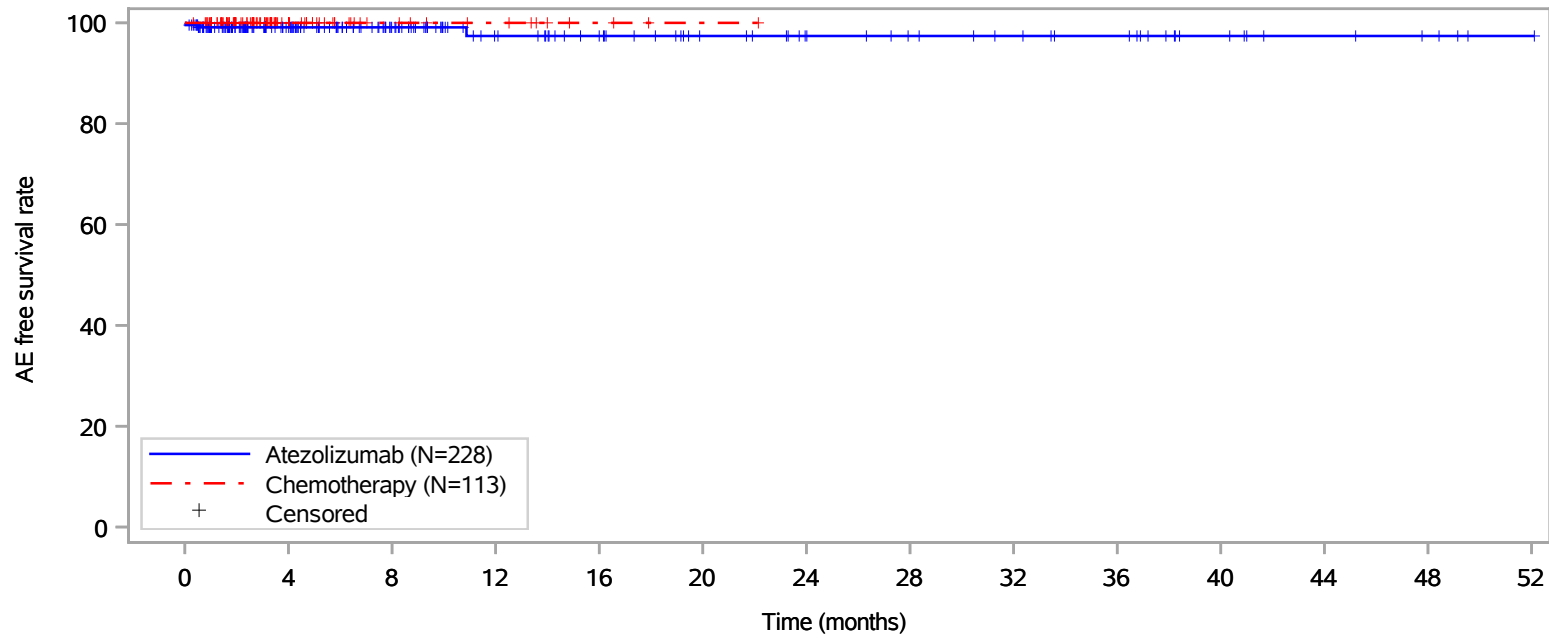
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	43	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	142	169	179	188	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Confusional state



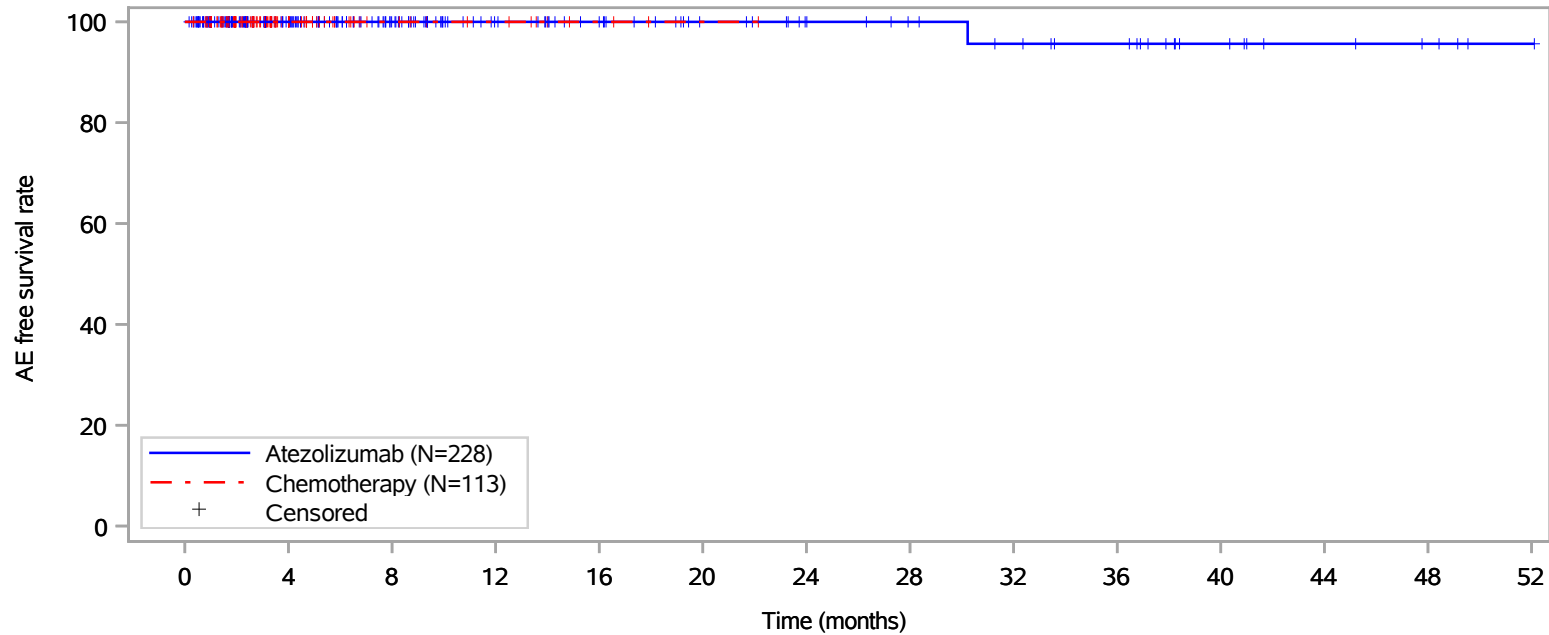
Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	104	145	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224	
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Delirium



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

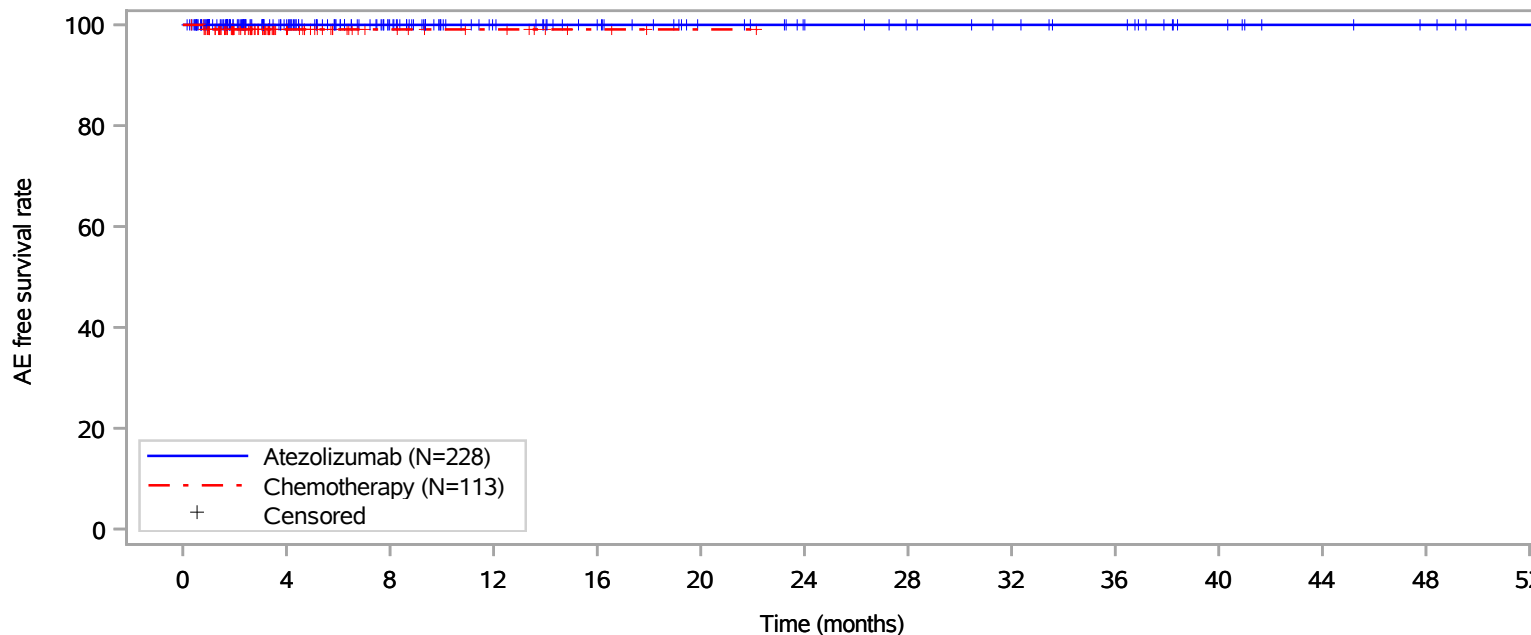
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Depressed mood



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

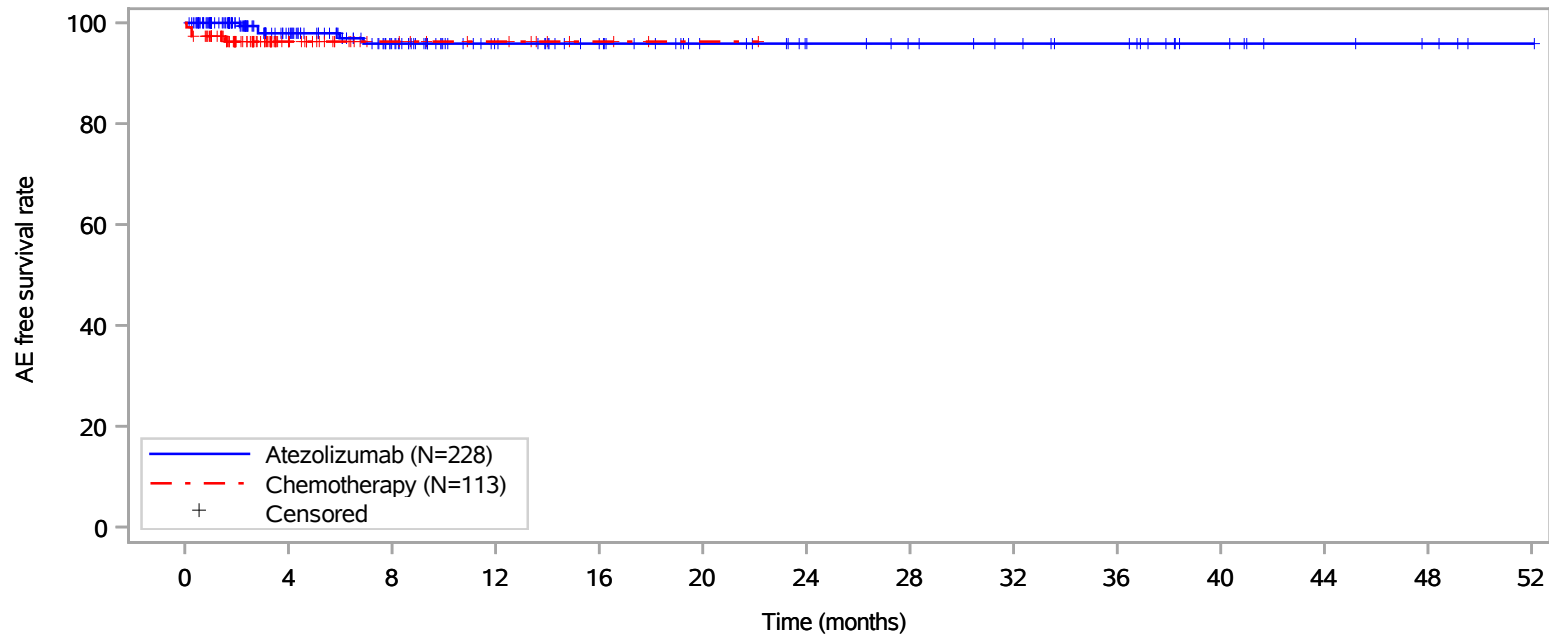
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Depression



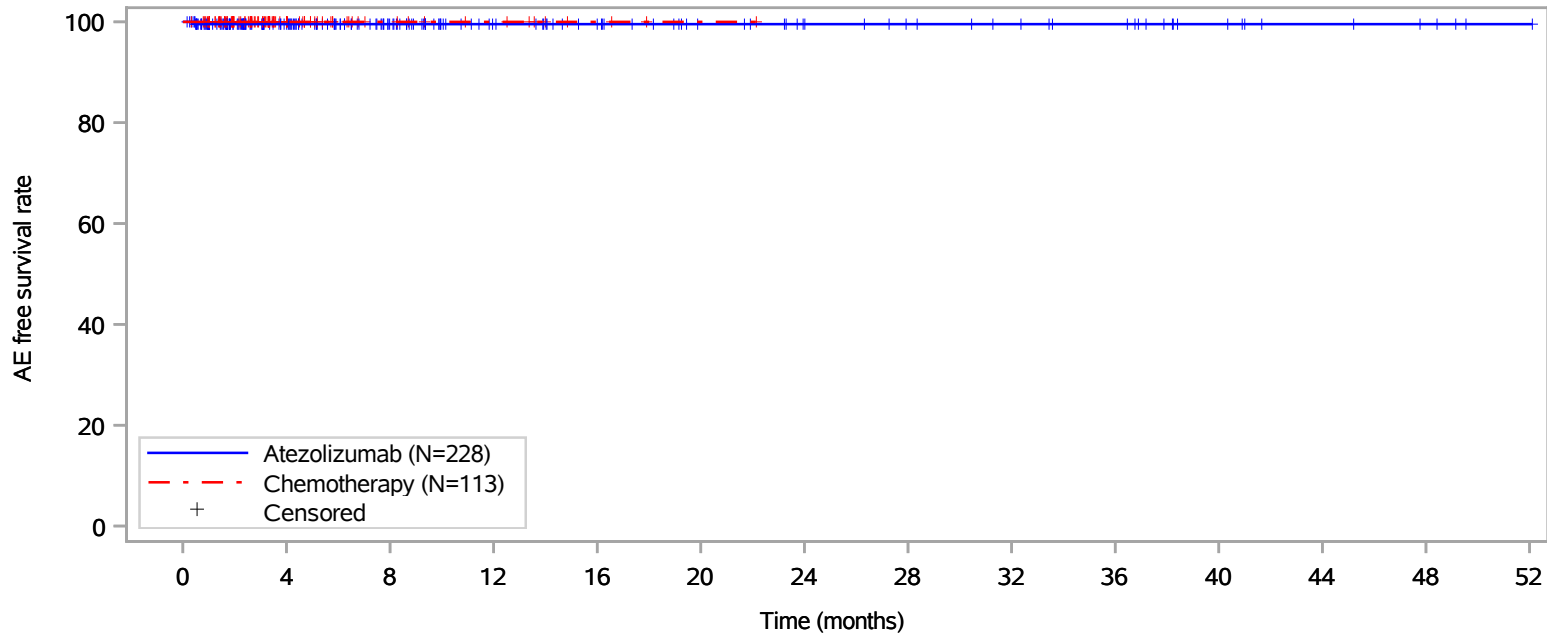
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	143	169	179	189	195	199	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	75	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Disorientation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

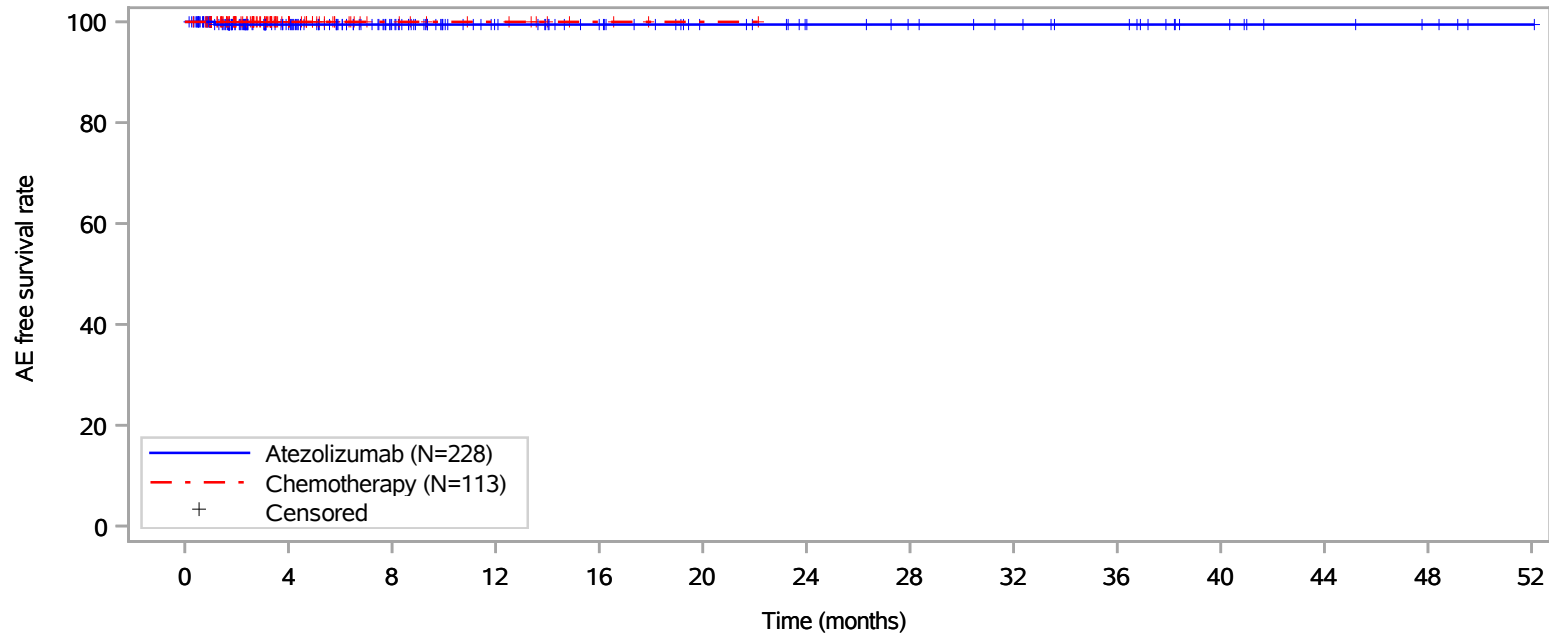
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Hallucination, visual



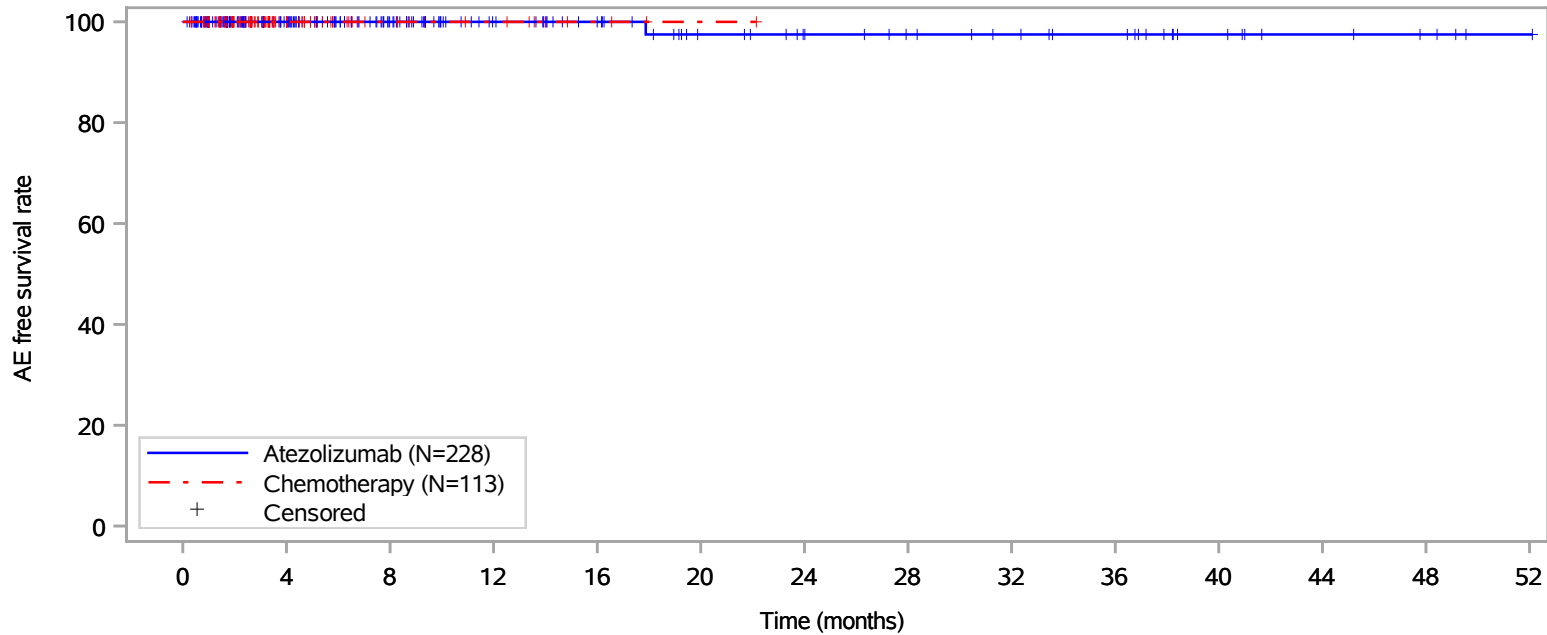
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Initial insomnia



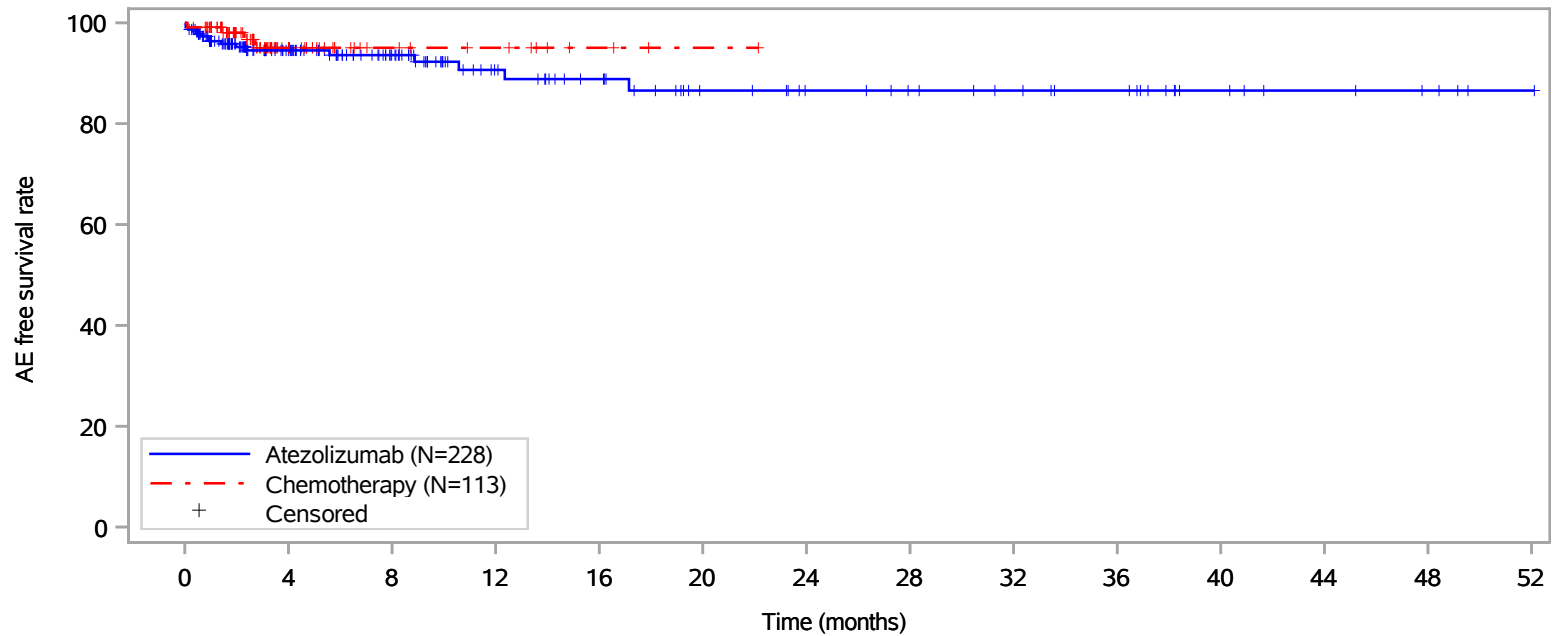
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Insomnia



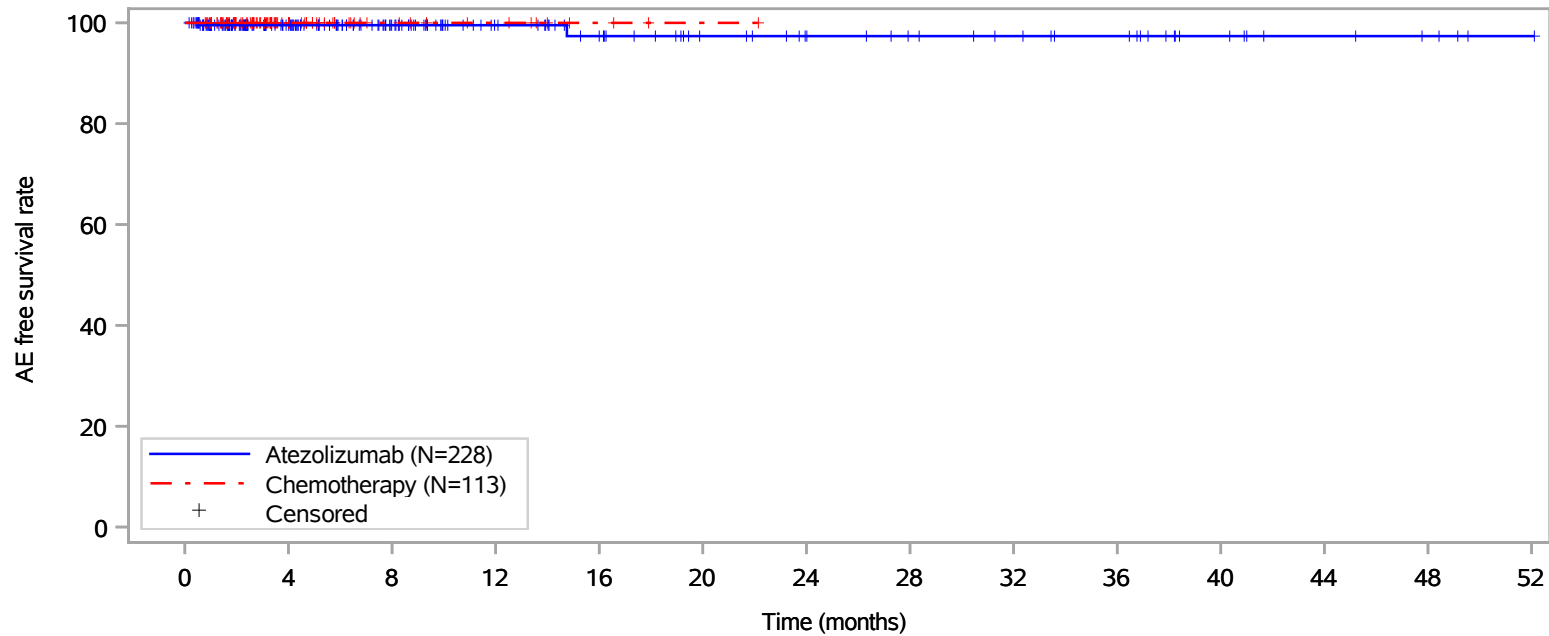
Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	80	51	42	31	26	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	99	136	163	171	181	186	189	192	195	203	206	208	211
Chemotherapy	0	76	98	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Panic attack



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

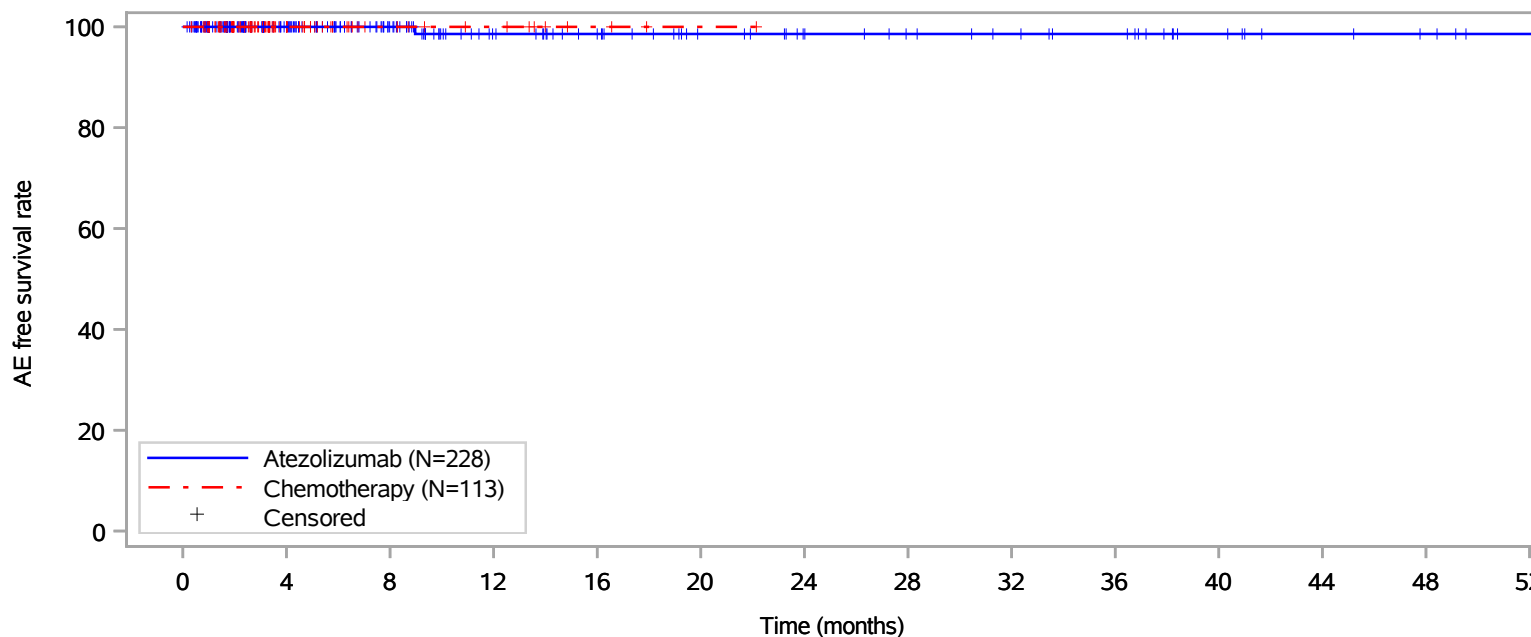
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Reading disorder



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

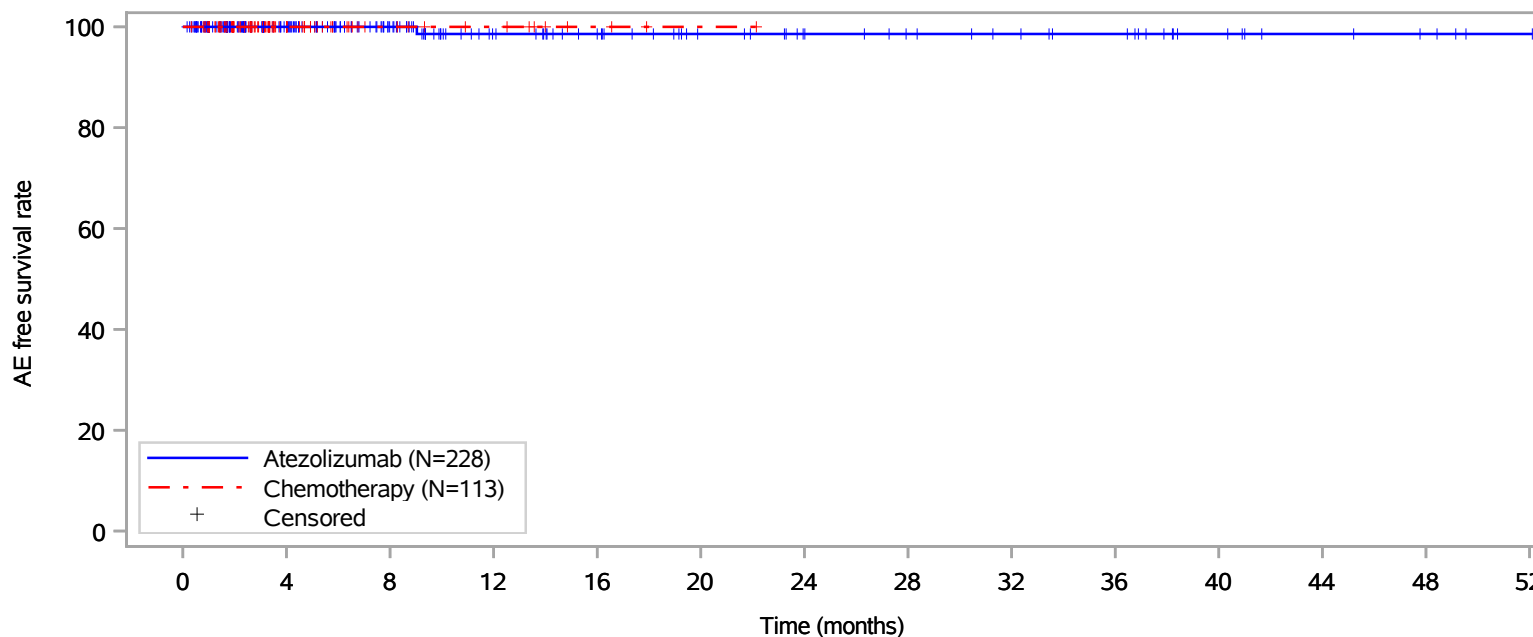
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Sitophobia



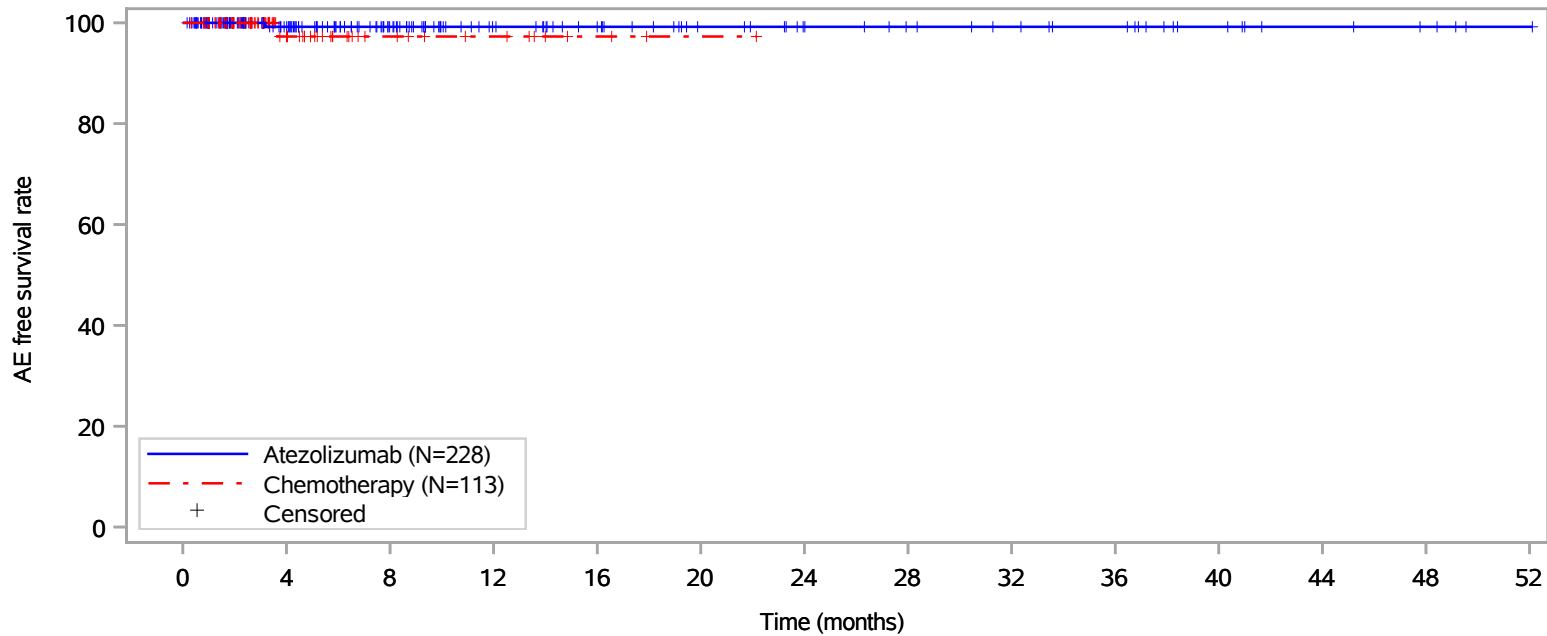
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Sleep disorder



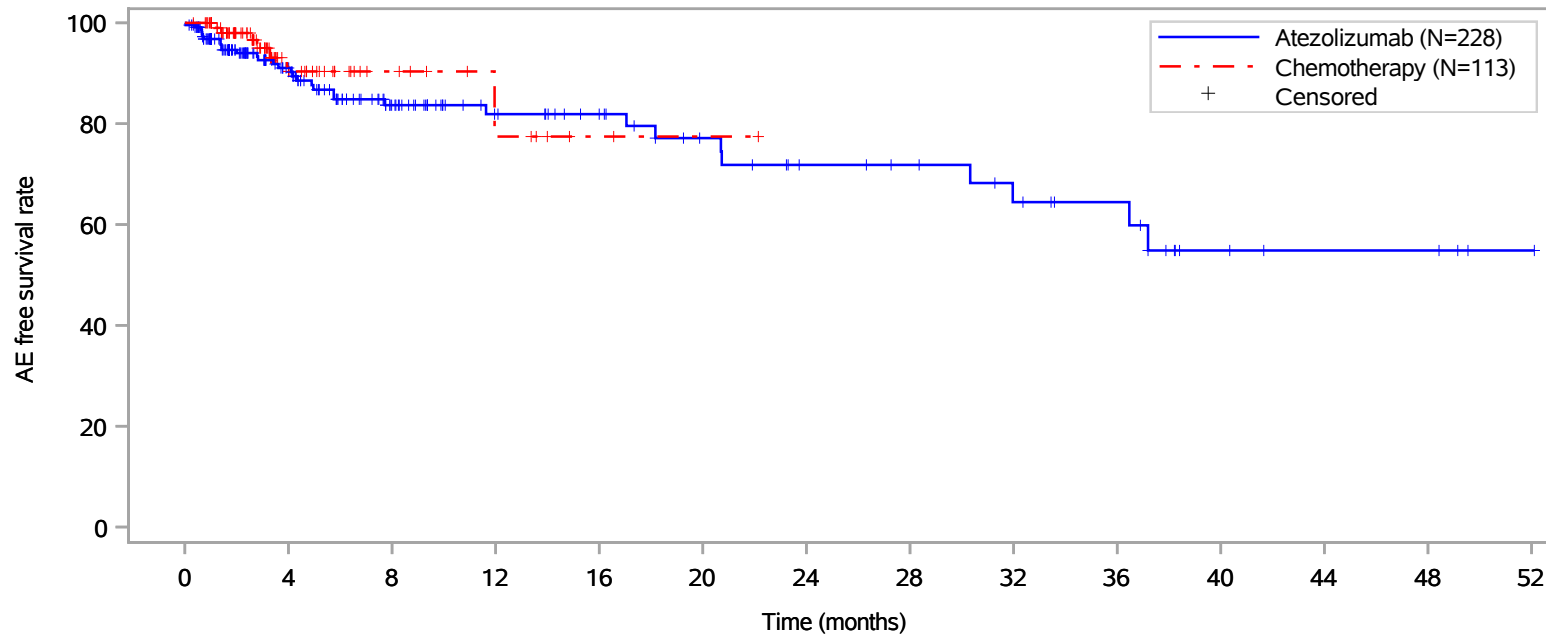
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, All



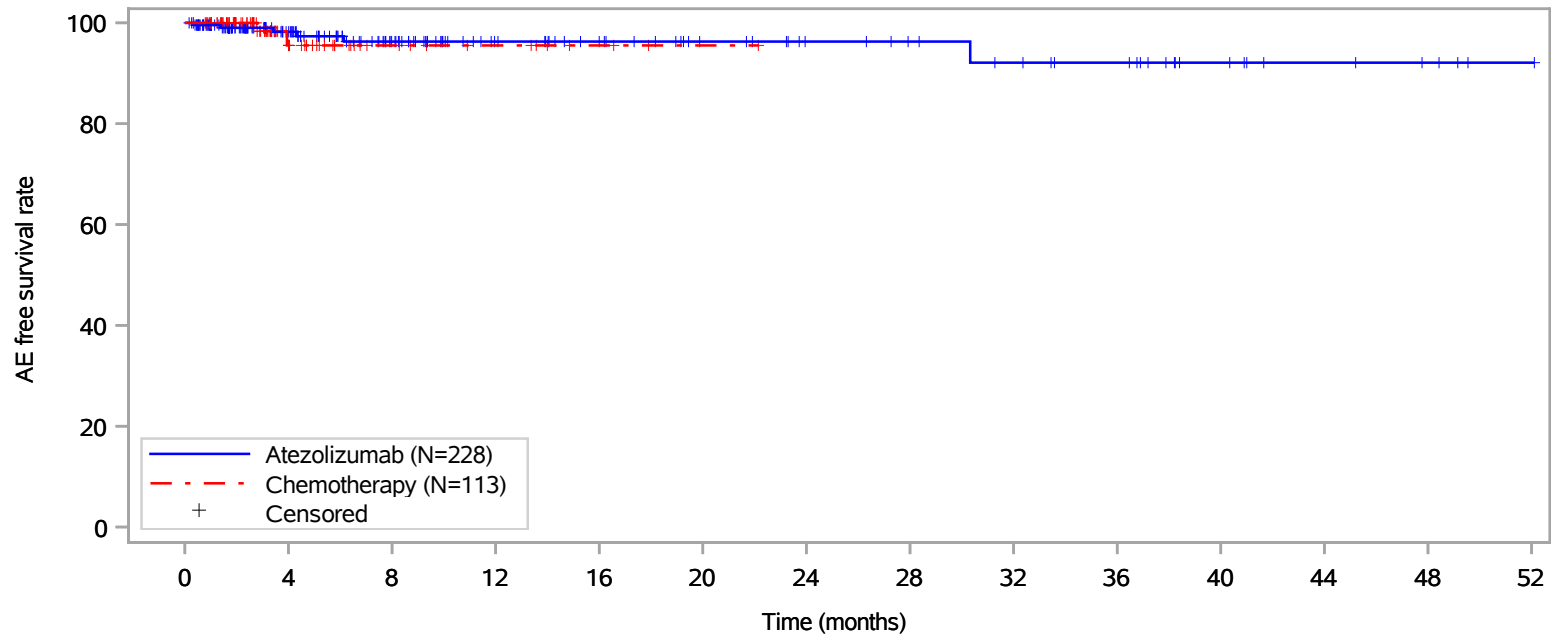
Patients at risk														
Atezolizumab	228	113	67	45	38	29	23	21	17	14	6	4	4	1
Chemotherapy	113	33	11	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	99	137	158	166	172	176	178	180	183	189	191	191	194
Chemotherapy	0	74	96	100	104	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Acute kidney injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	77	51	43	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	181	190	196	199	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	77	100	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

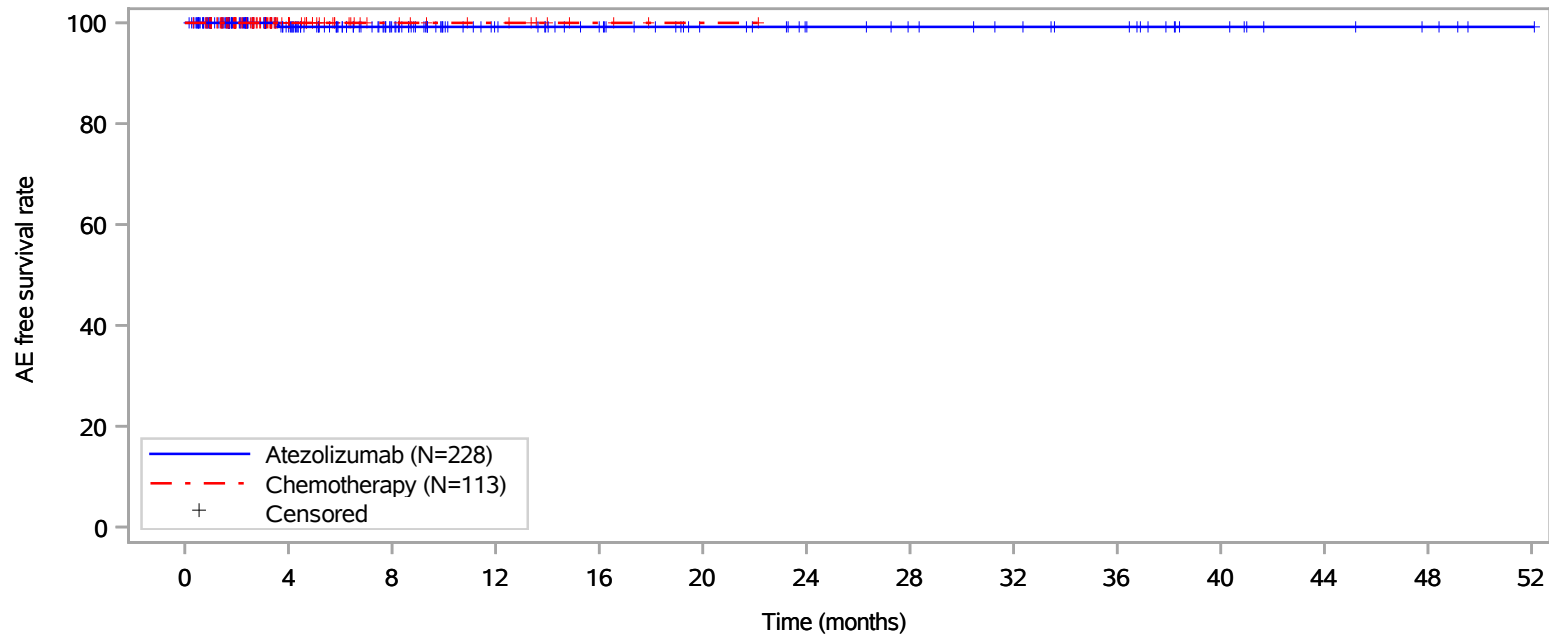
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Chronic kidney disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

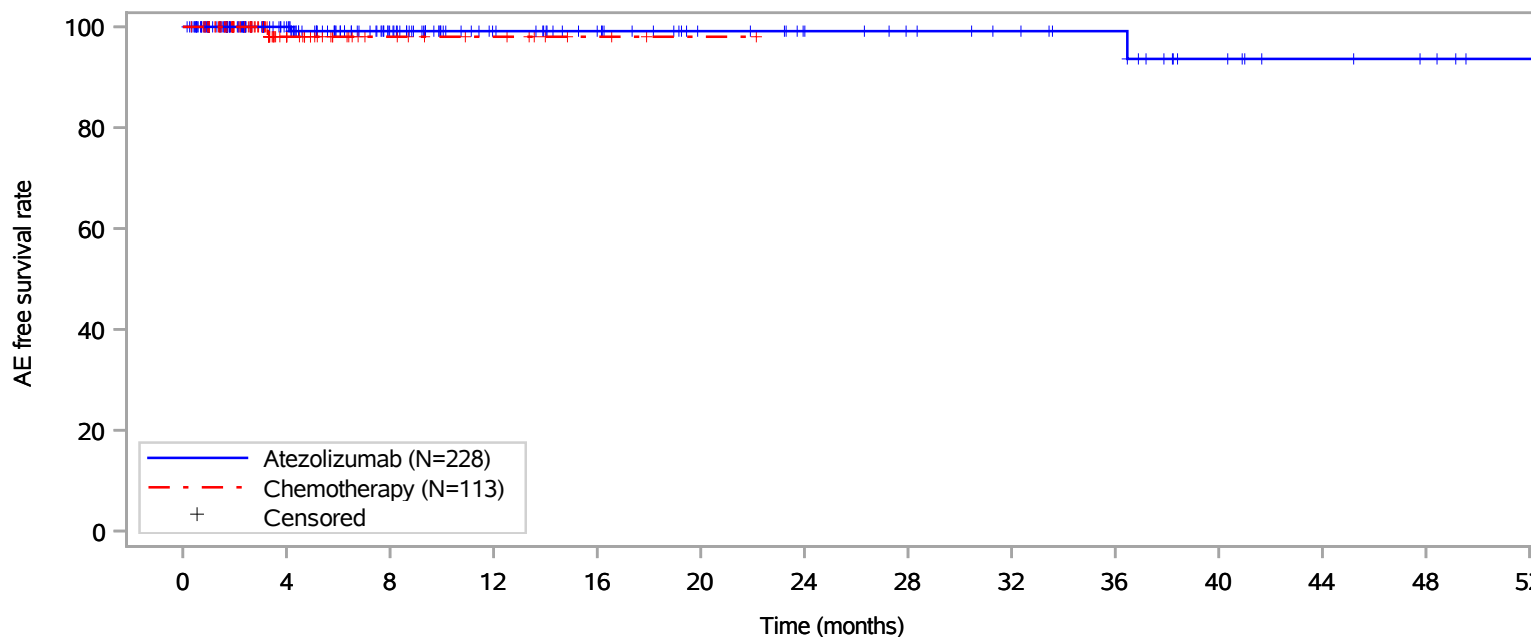
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Dysuria



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

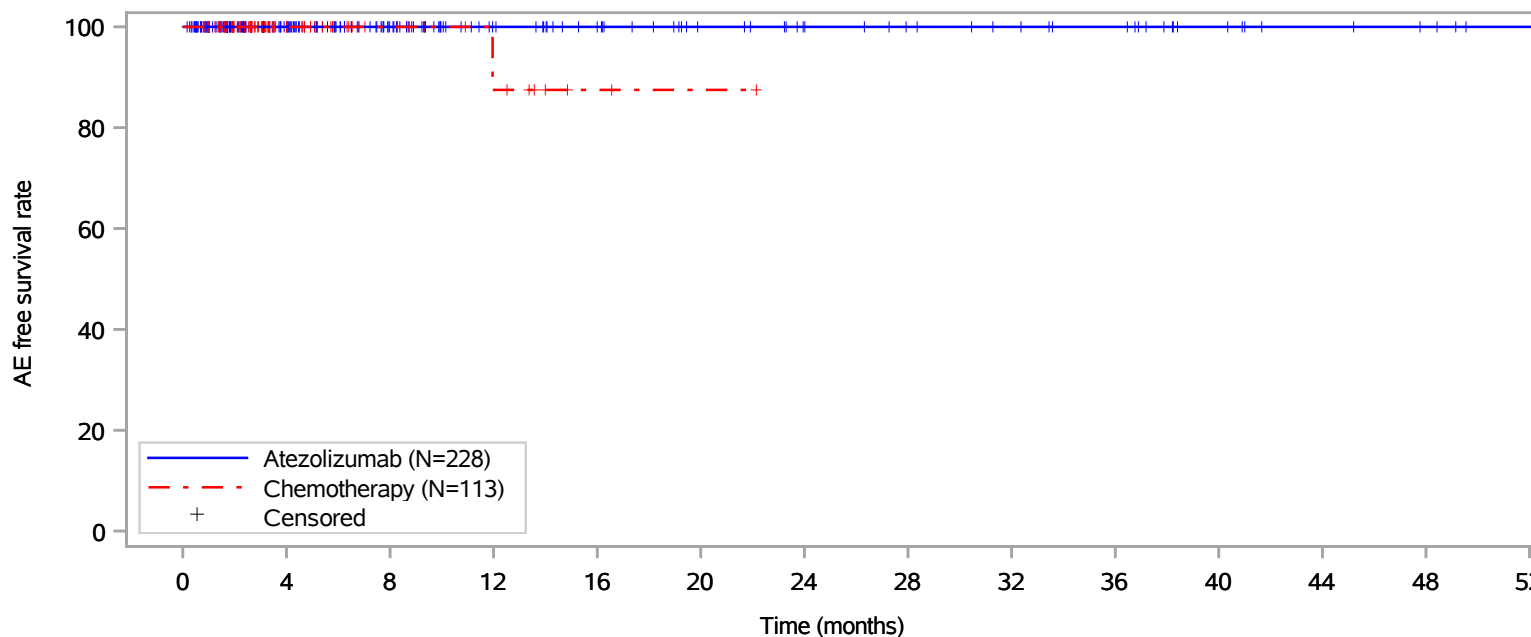
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Glomerulonephritis chronic



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

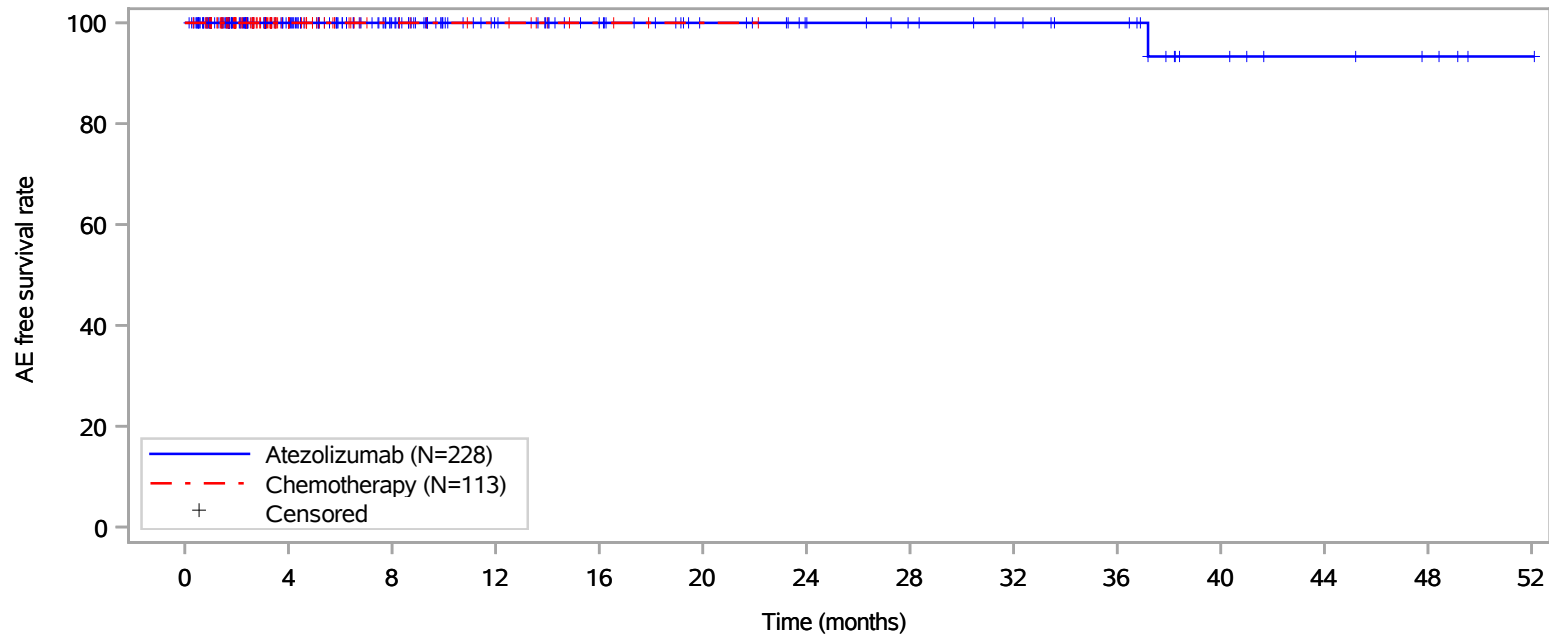
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Glycosuria



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

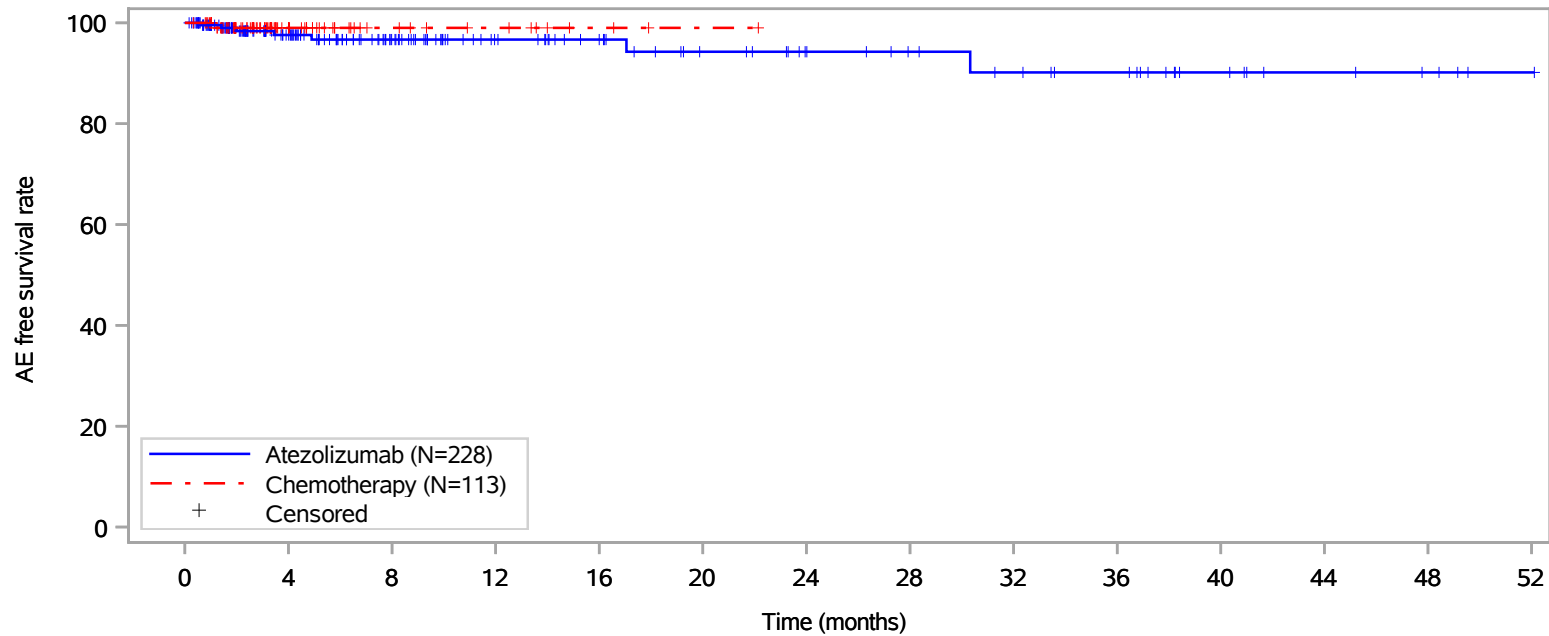
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Haematuria



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	170	180	188	194	198	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

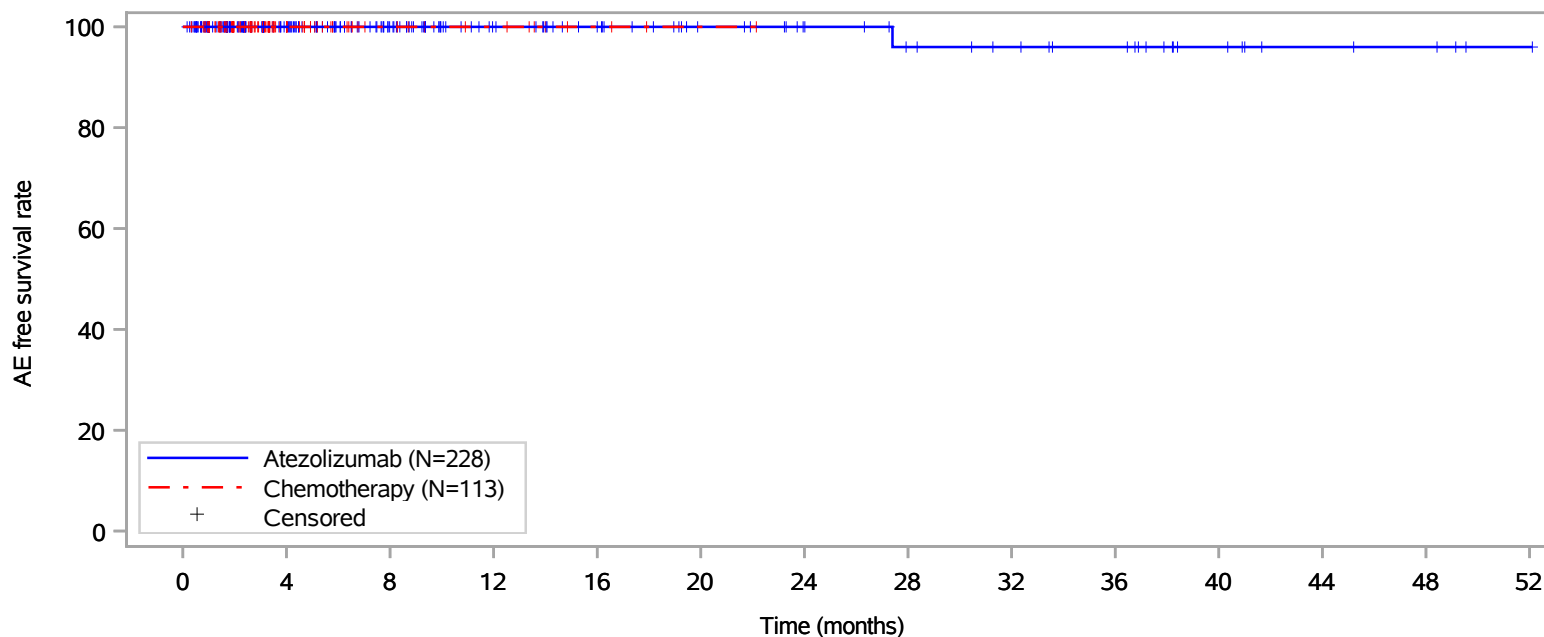
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Hydronephrosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

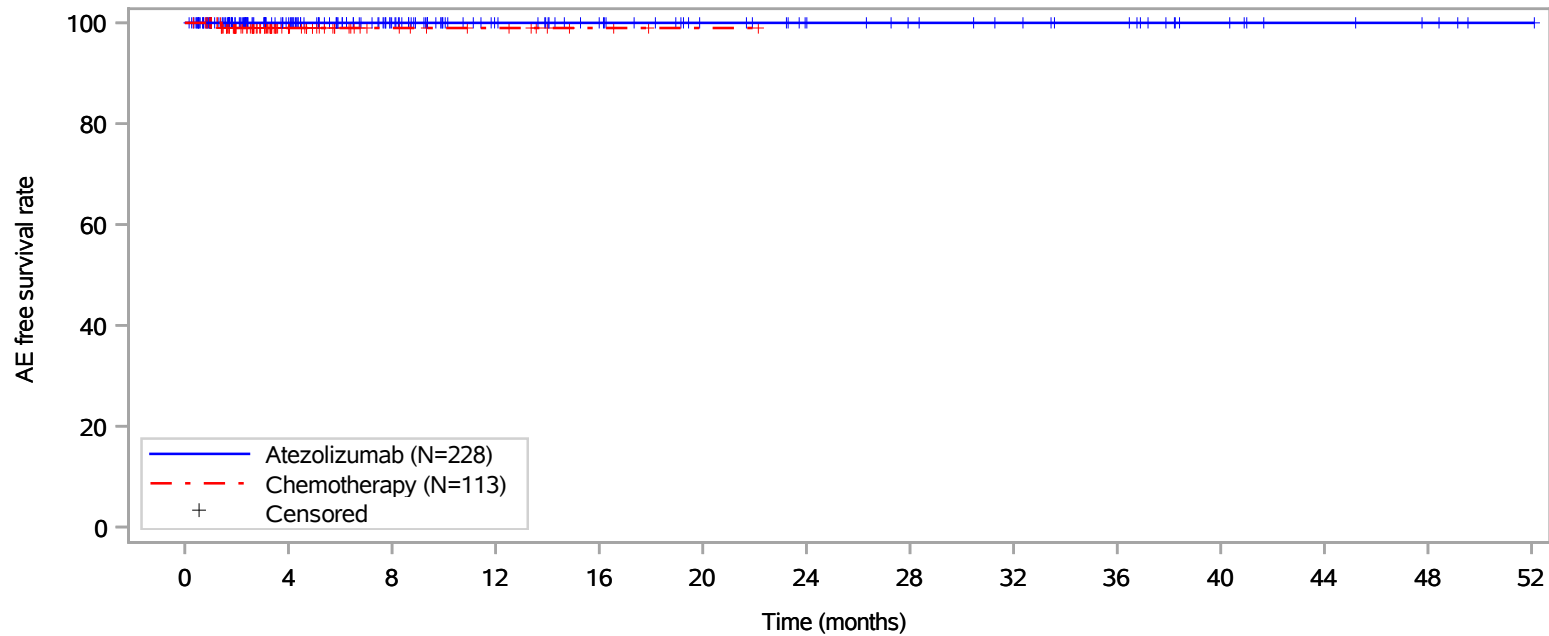
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Incontinence



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

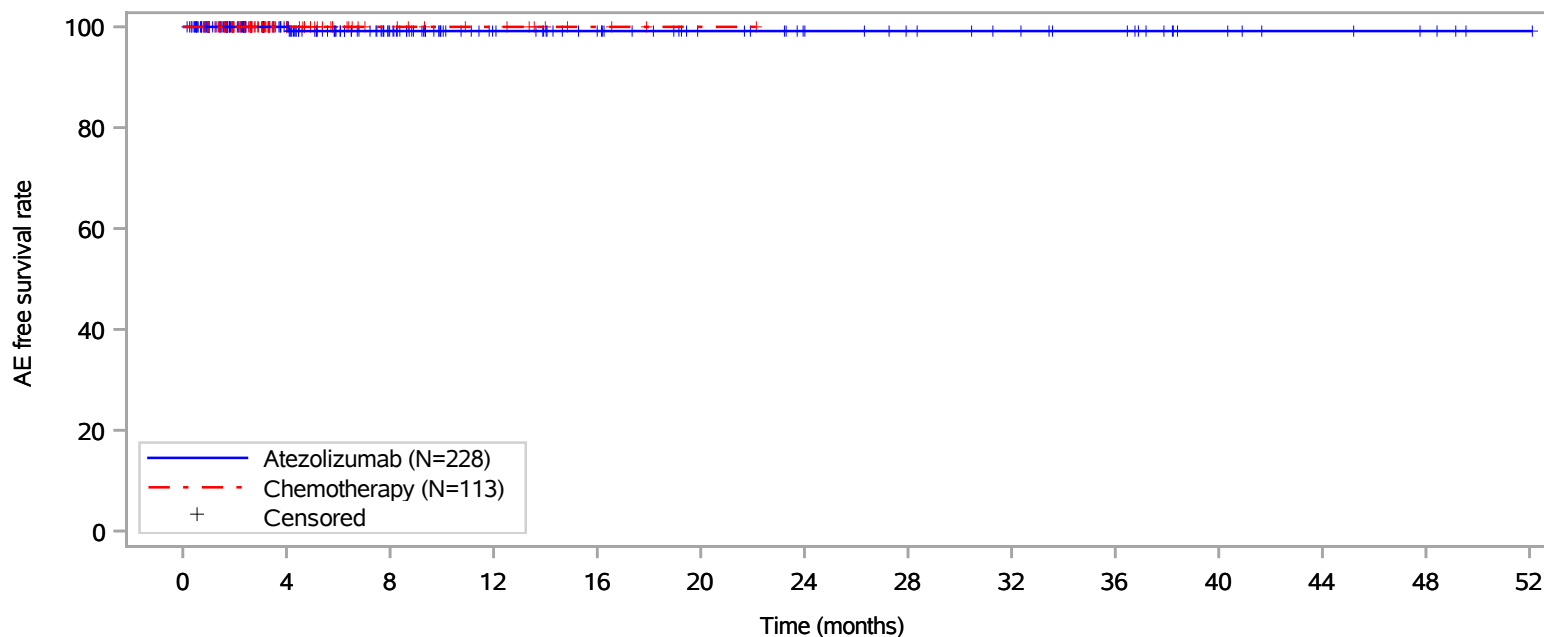
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Nephrolithiasis



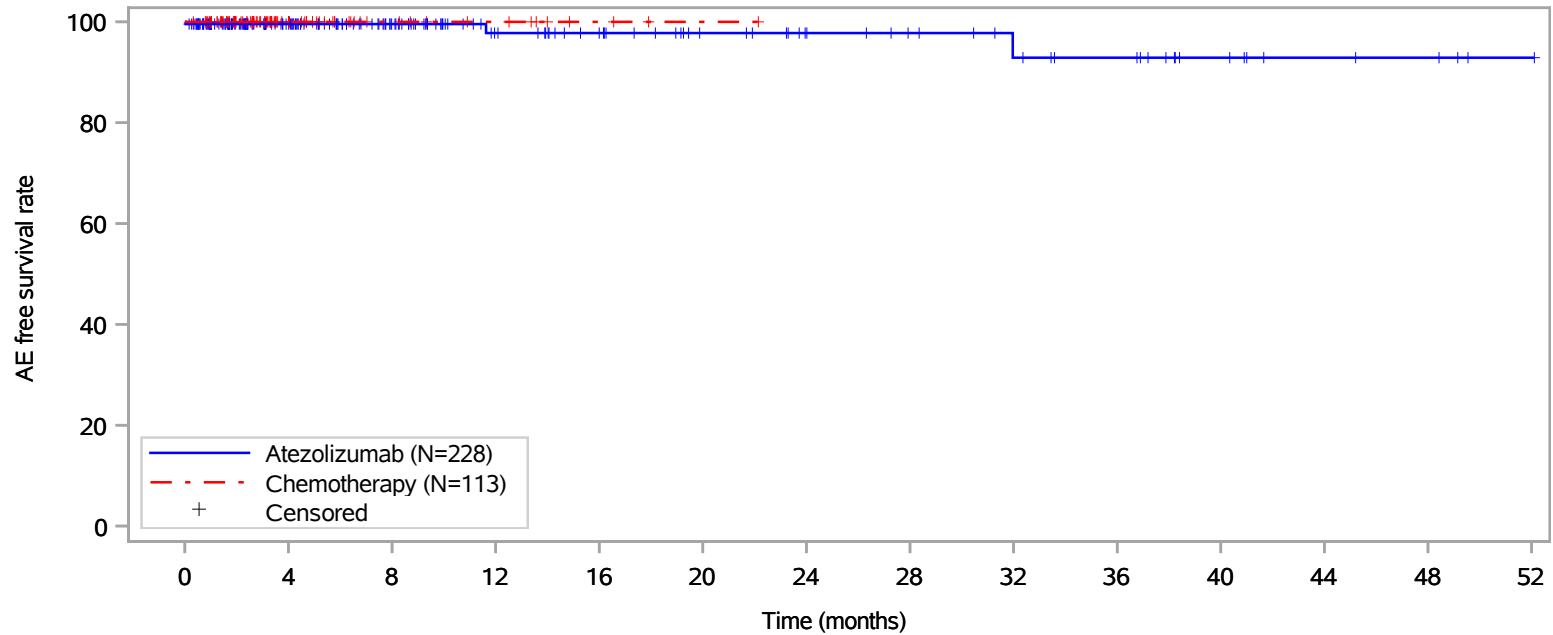
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Nocturia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	53	44	33	27	23	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	216	220	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

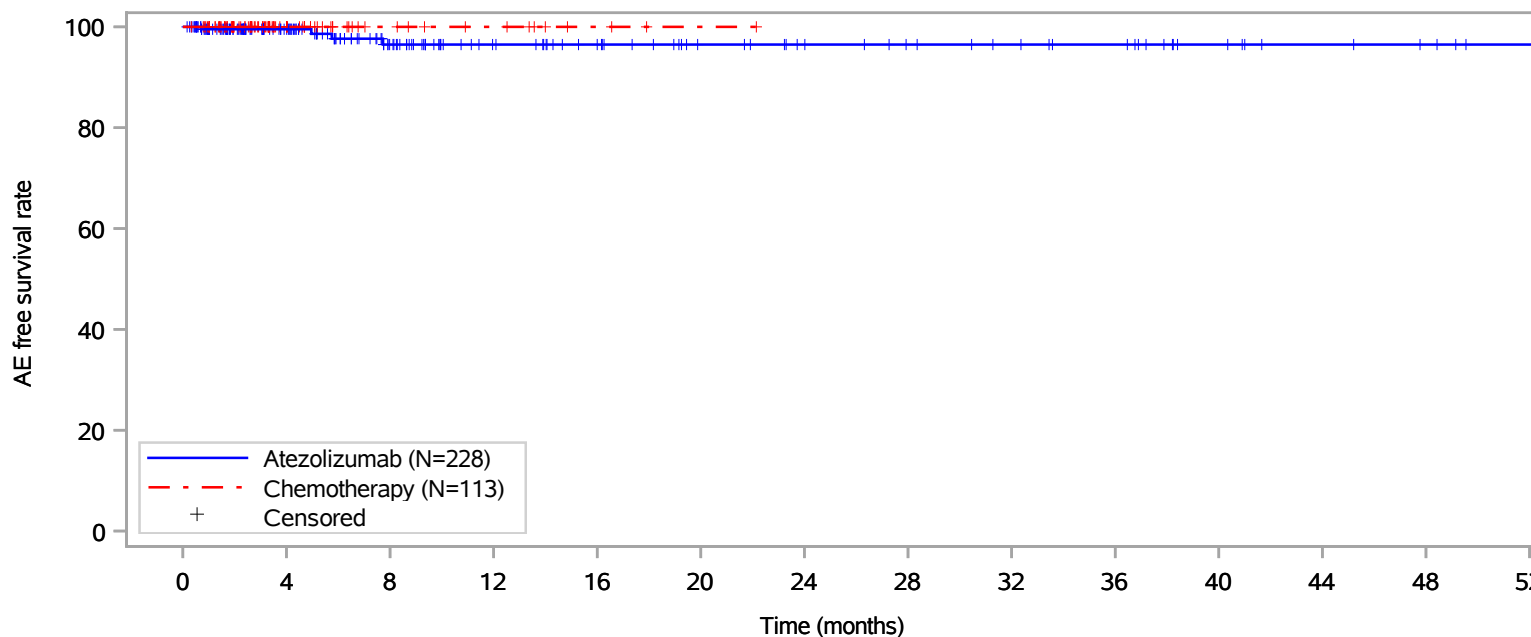
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Pollakiuria



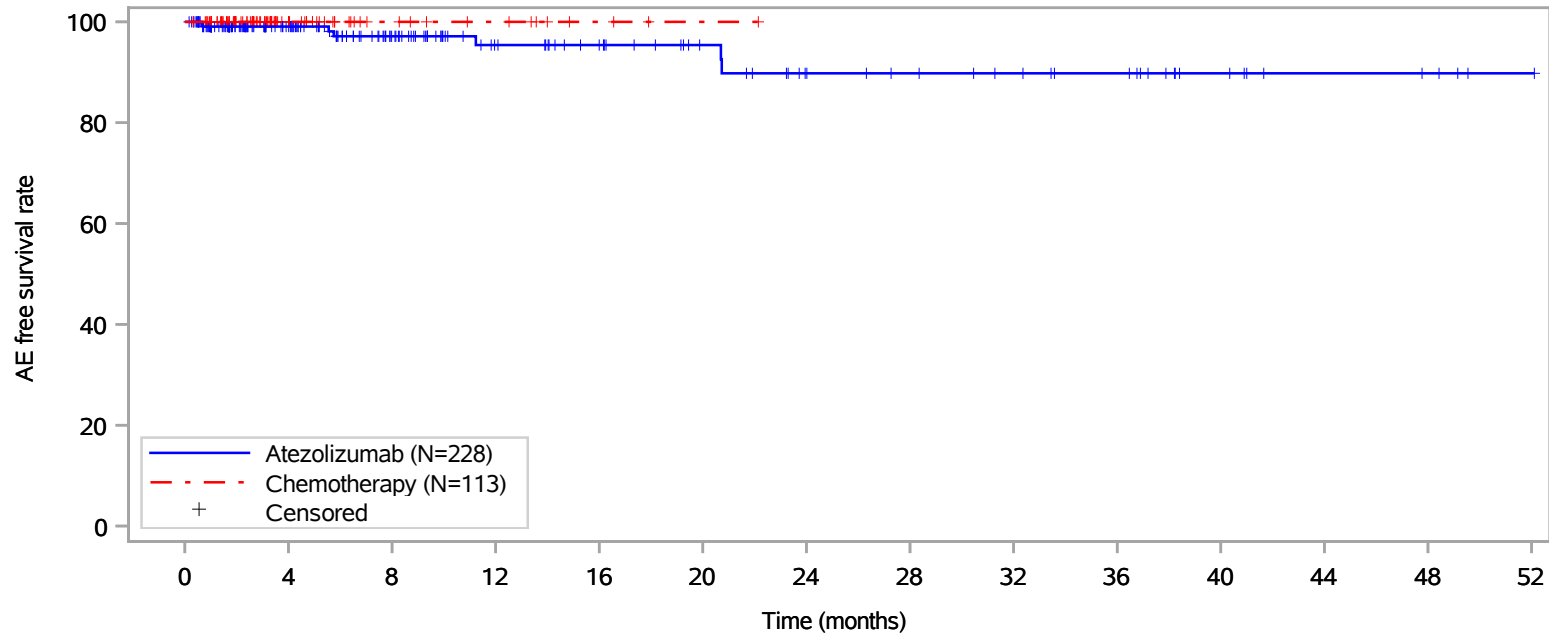
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	78	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	171	181	191	196	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Proteinuria



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	78	52	44	34	26	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	171	180	189	195	198	201	204	212	216	217	220
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

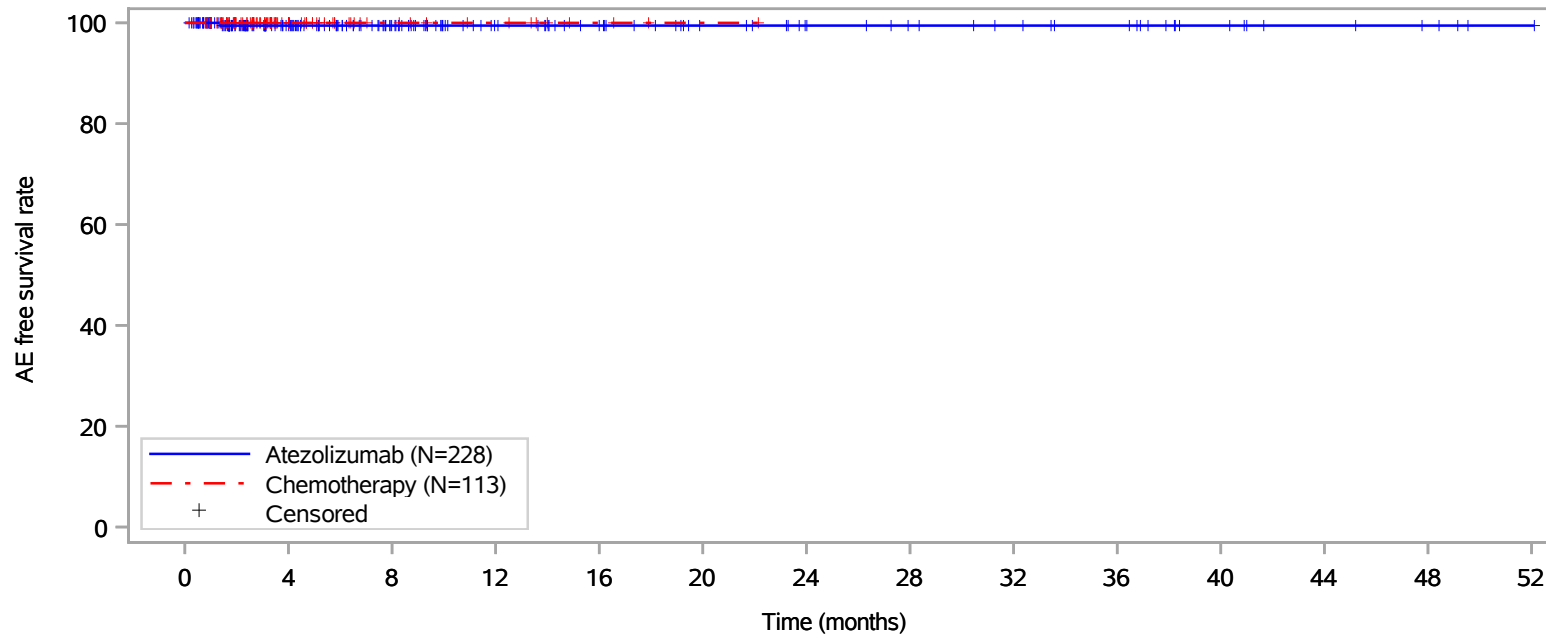
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Renal cyst



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

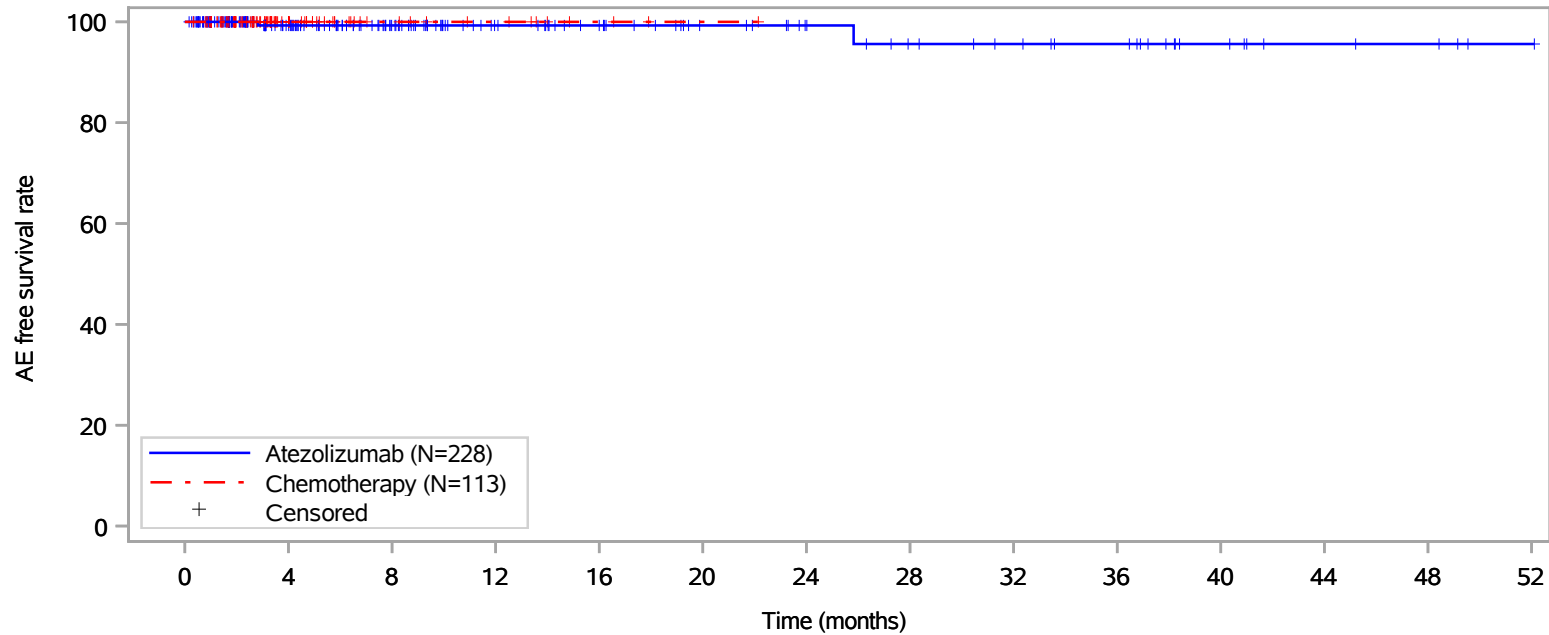
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Urinary incontinence



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

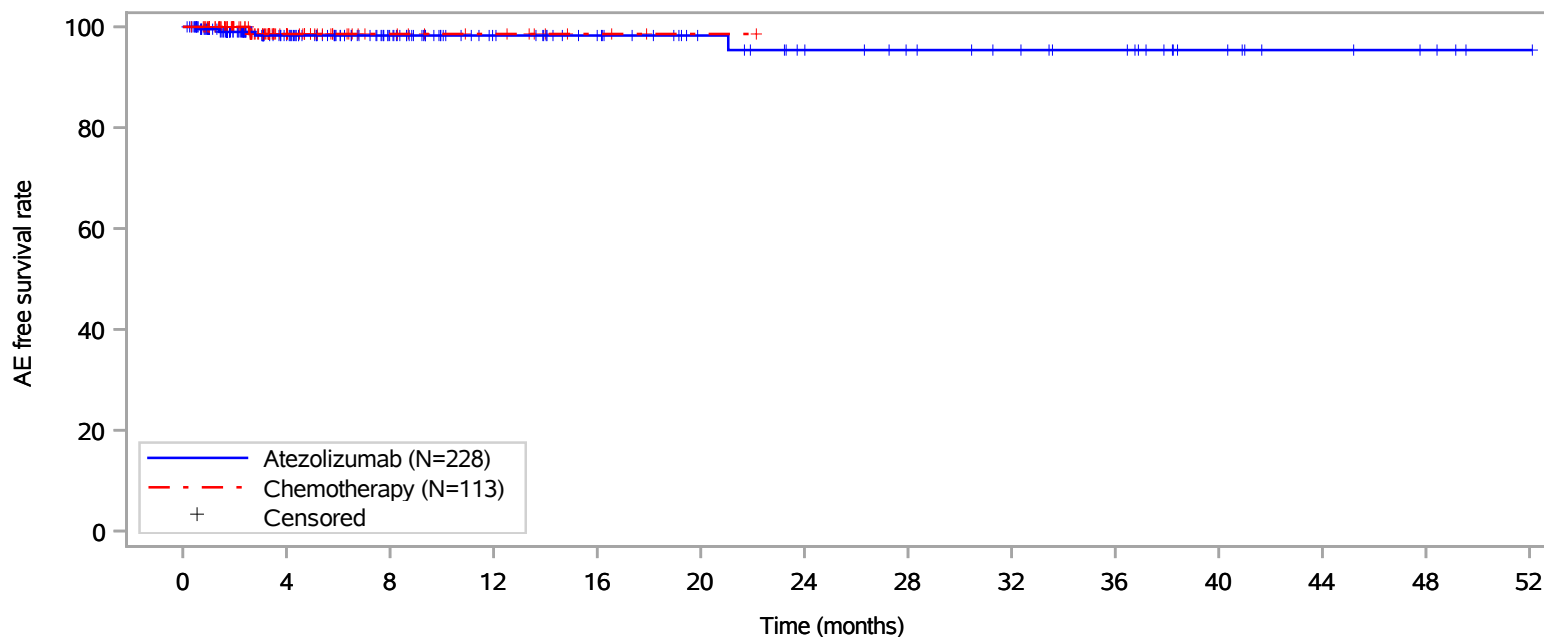
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Urinary retention



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	171	181	191	196	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

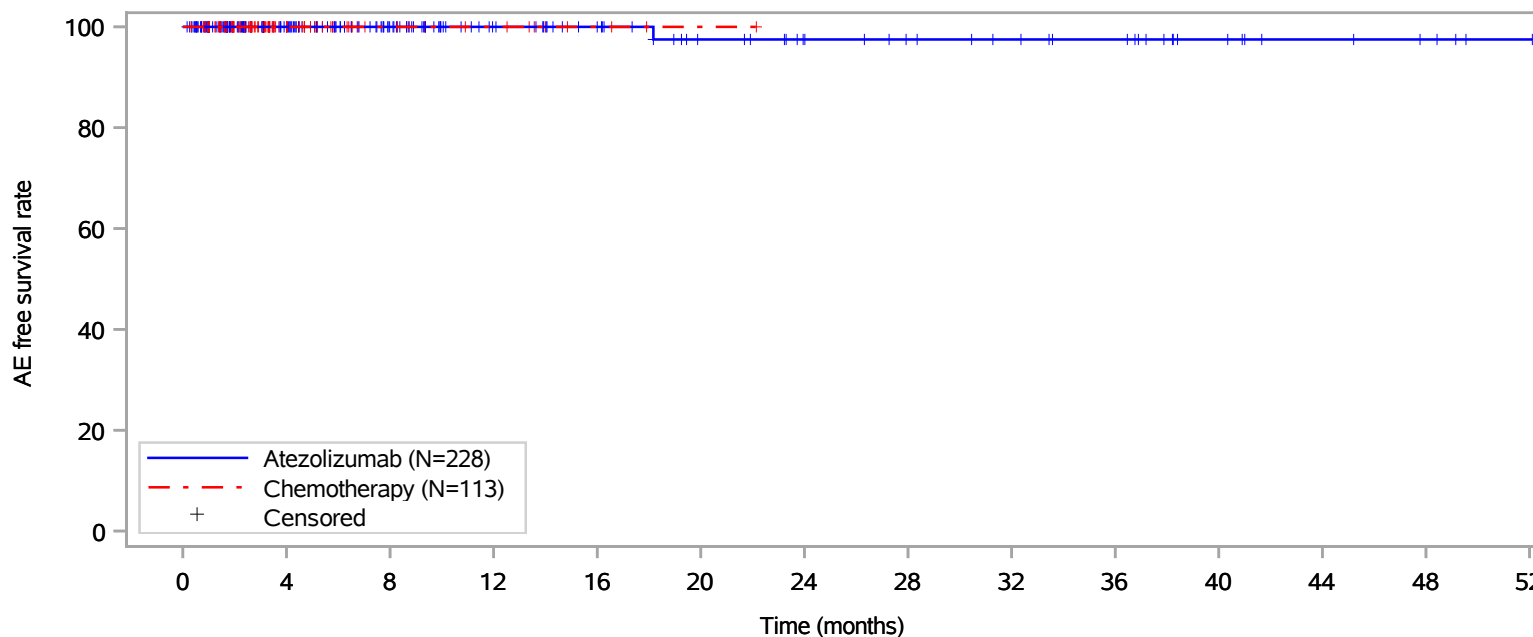
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Urinary tract obstruction



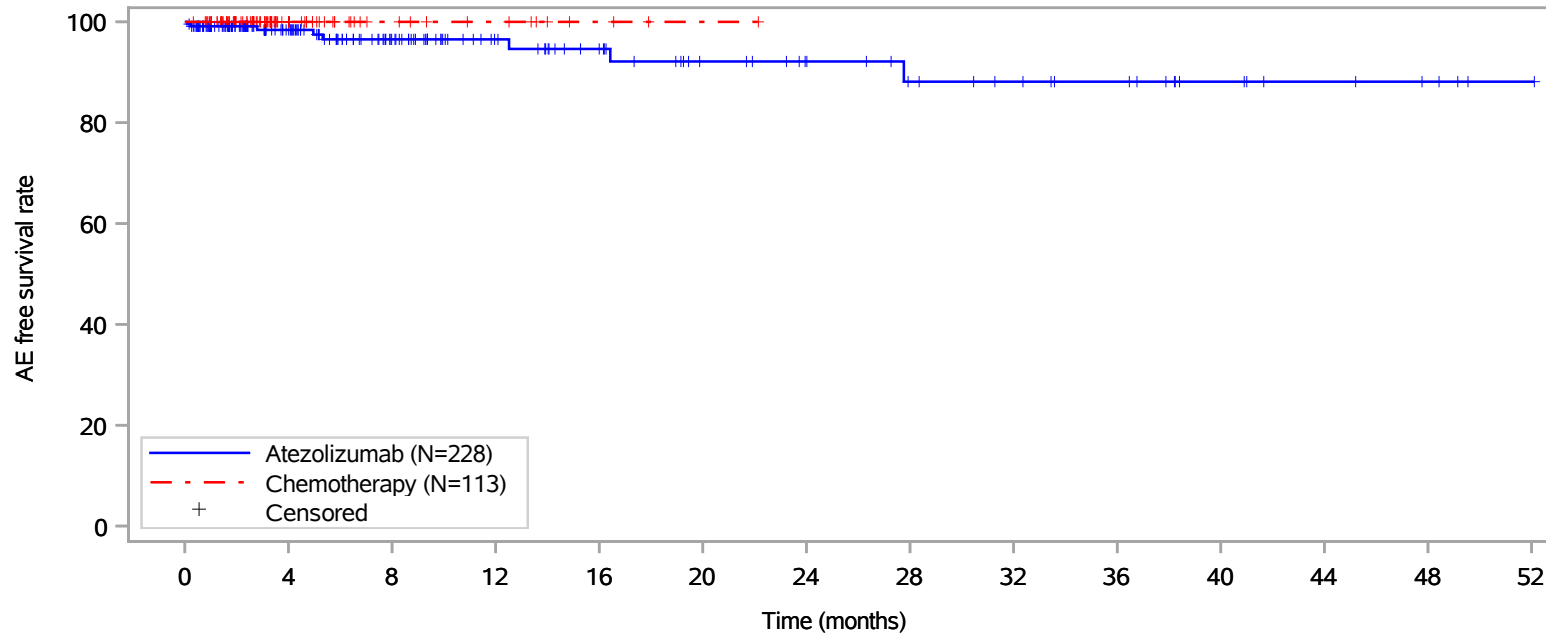
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	77	52	42	31	26	21	18	15	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	171	181	190	195	199	202	205	211	214	216	219
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

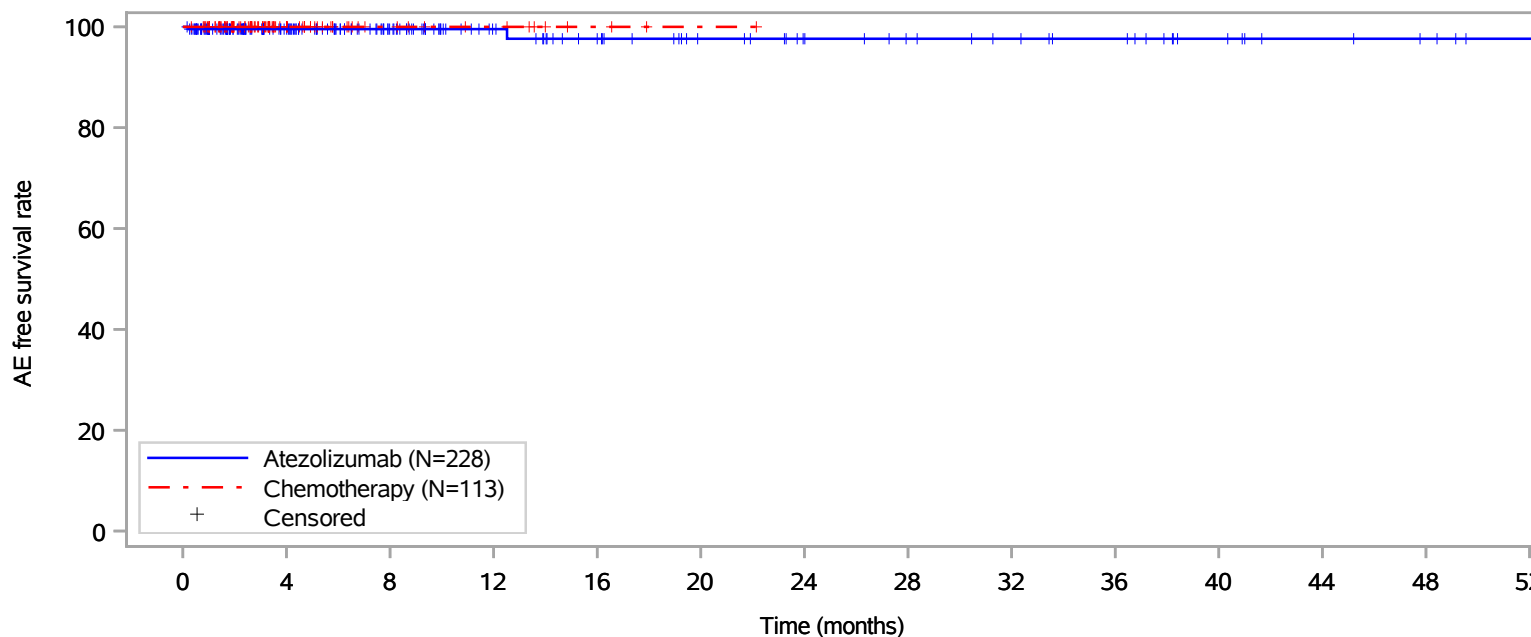
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Benign prostatic hyperplasia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	43	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

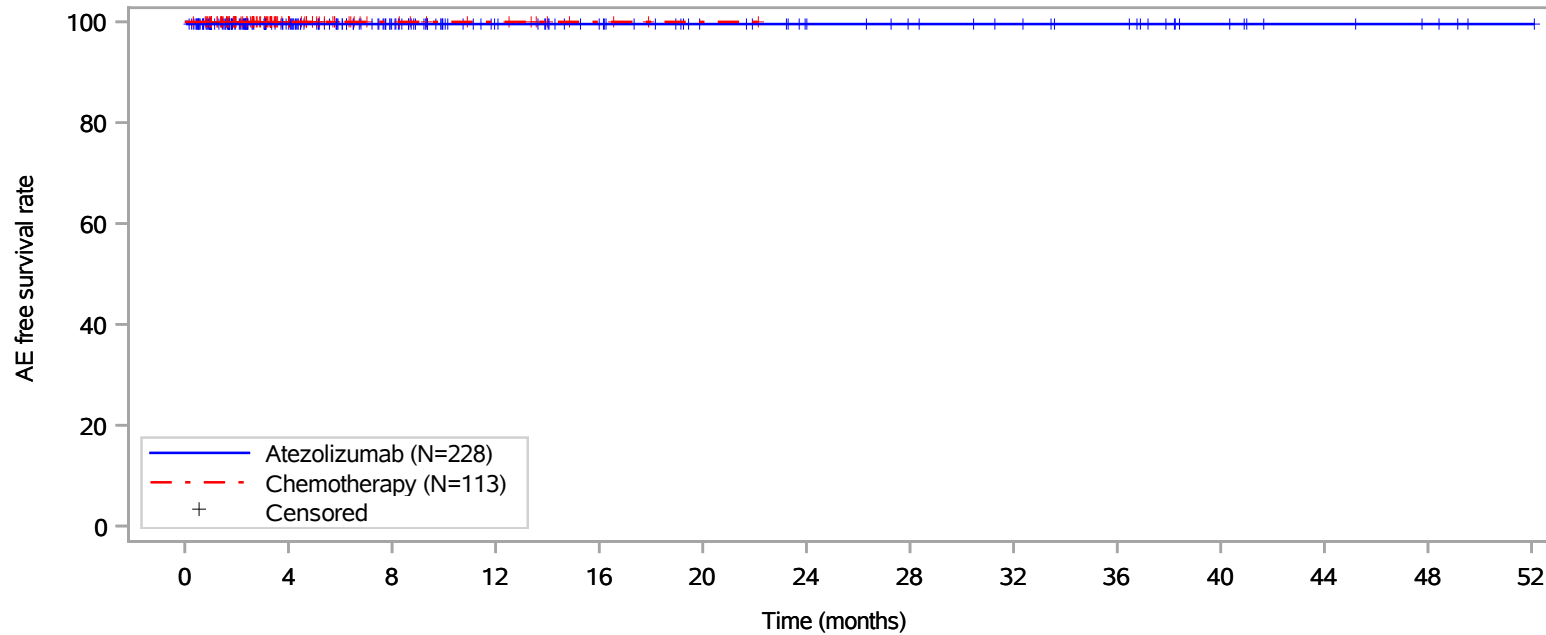
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Breast pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

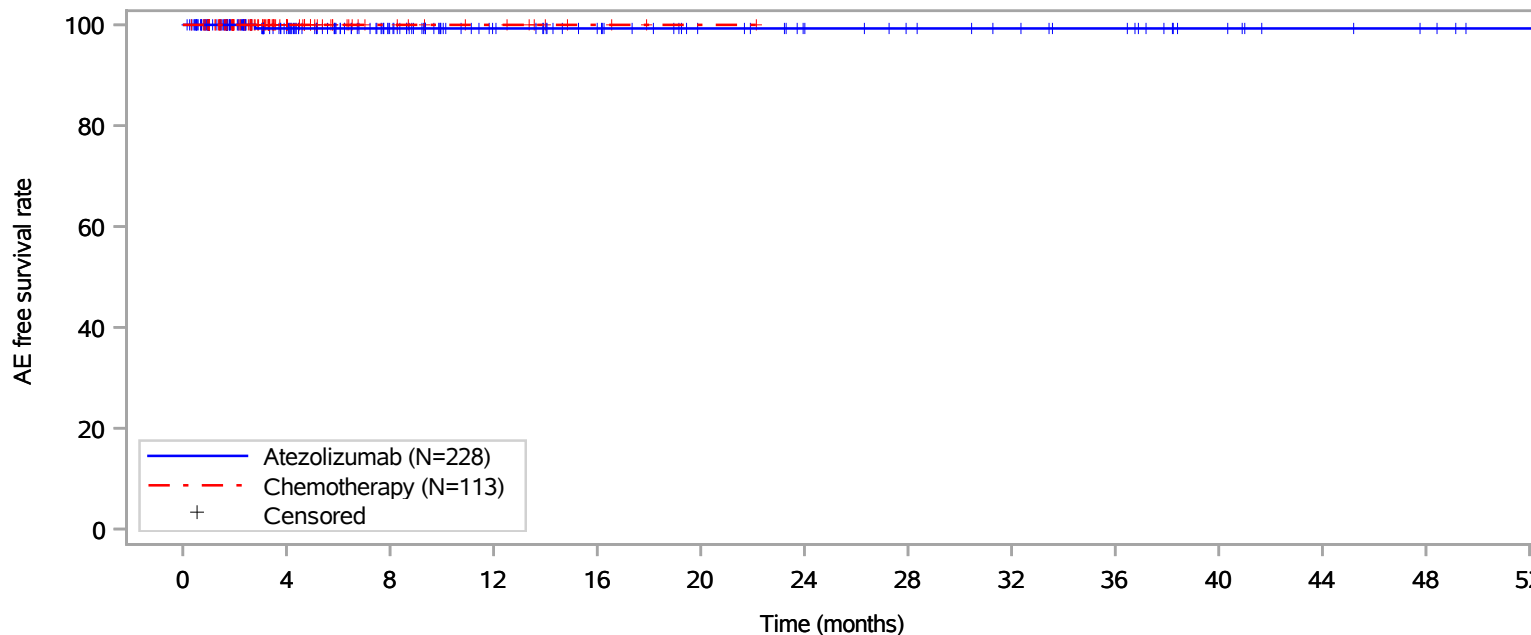
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Gynaecomastia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

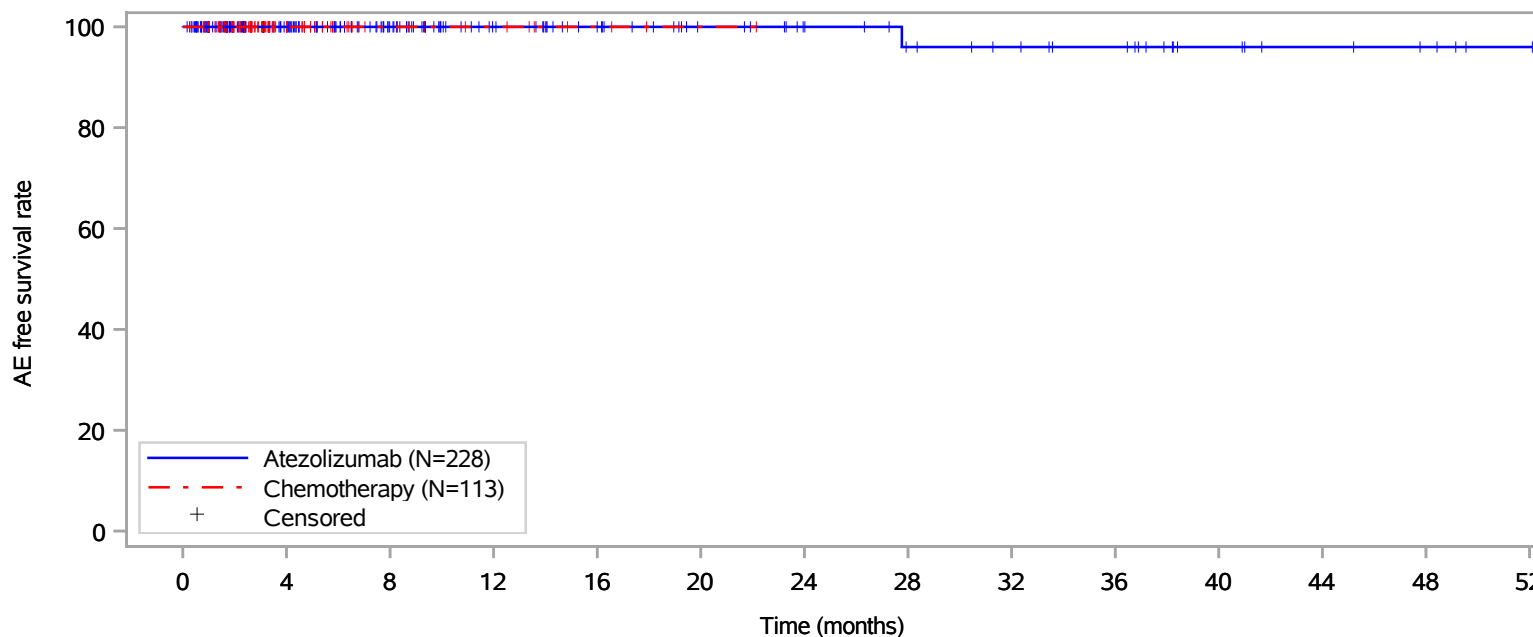
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Prostatic cyst



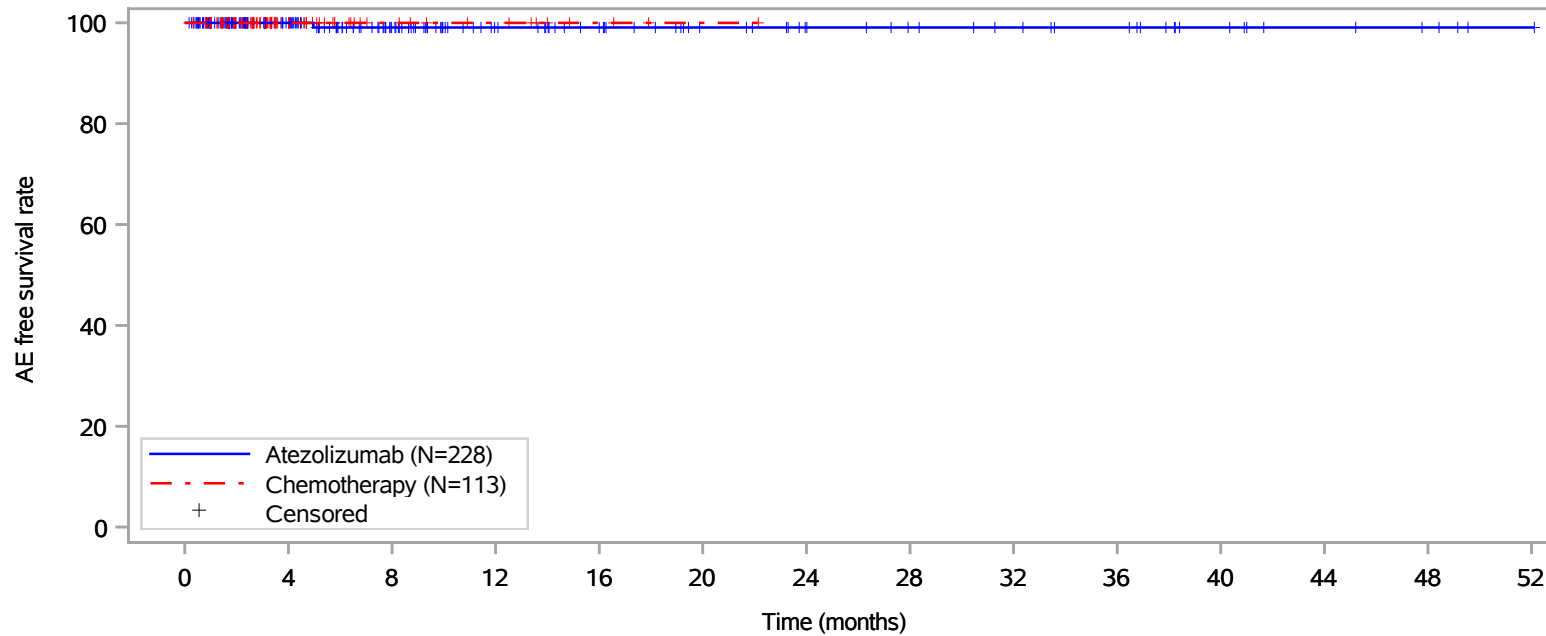
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Prostatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

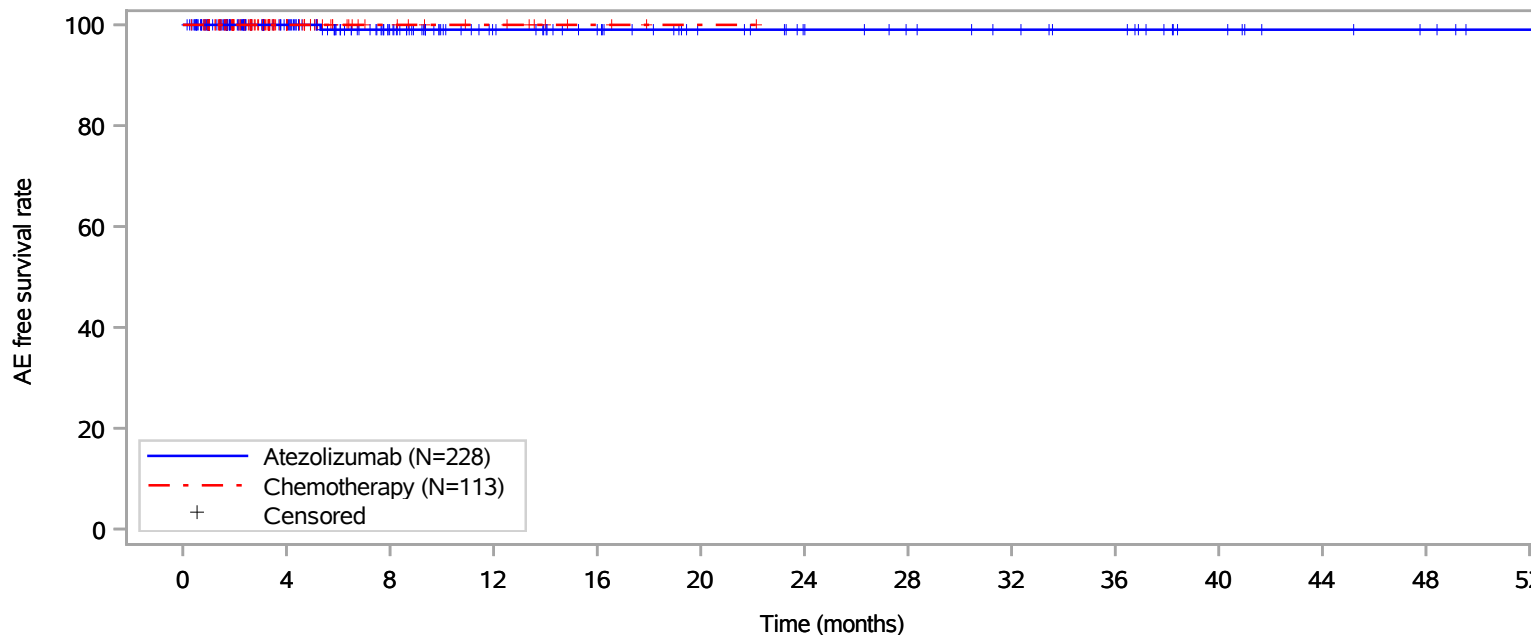
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Uterine haemorrhage



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

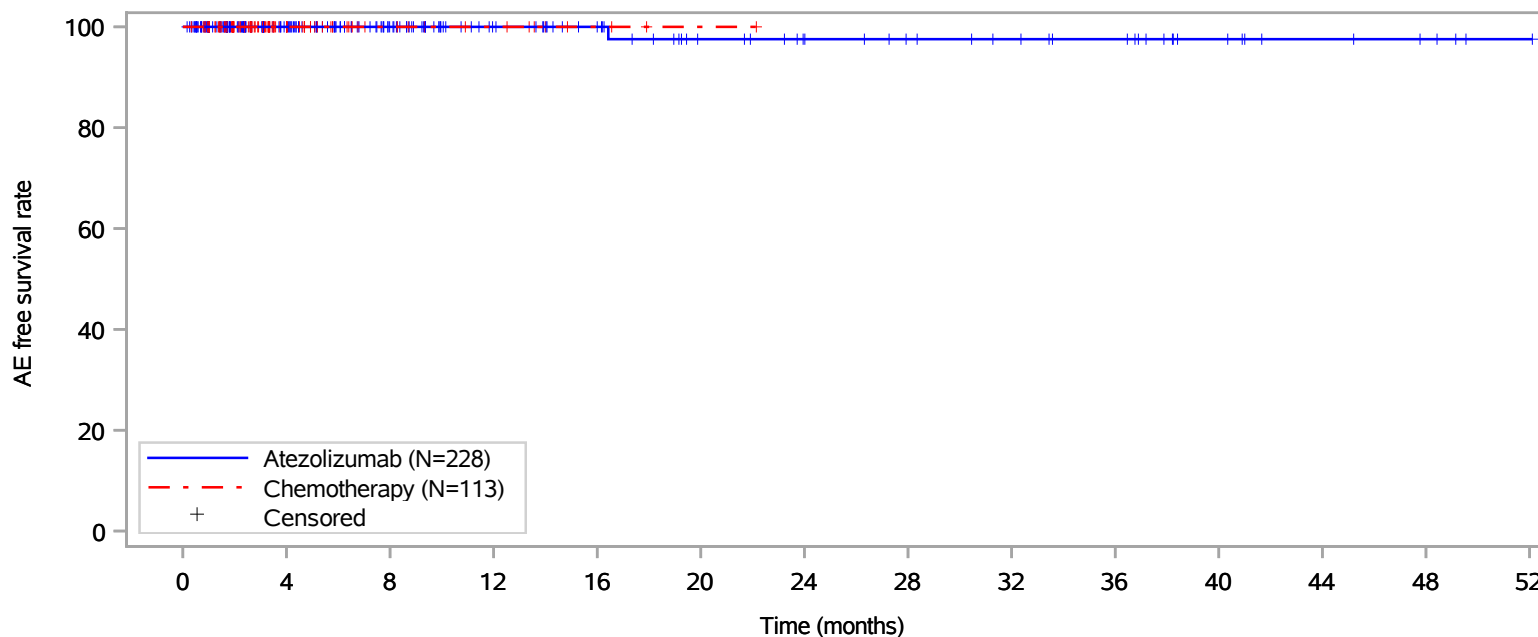
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Vaginal haemorrhage



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

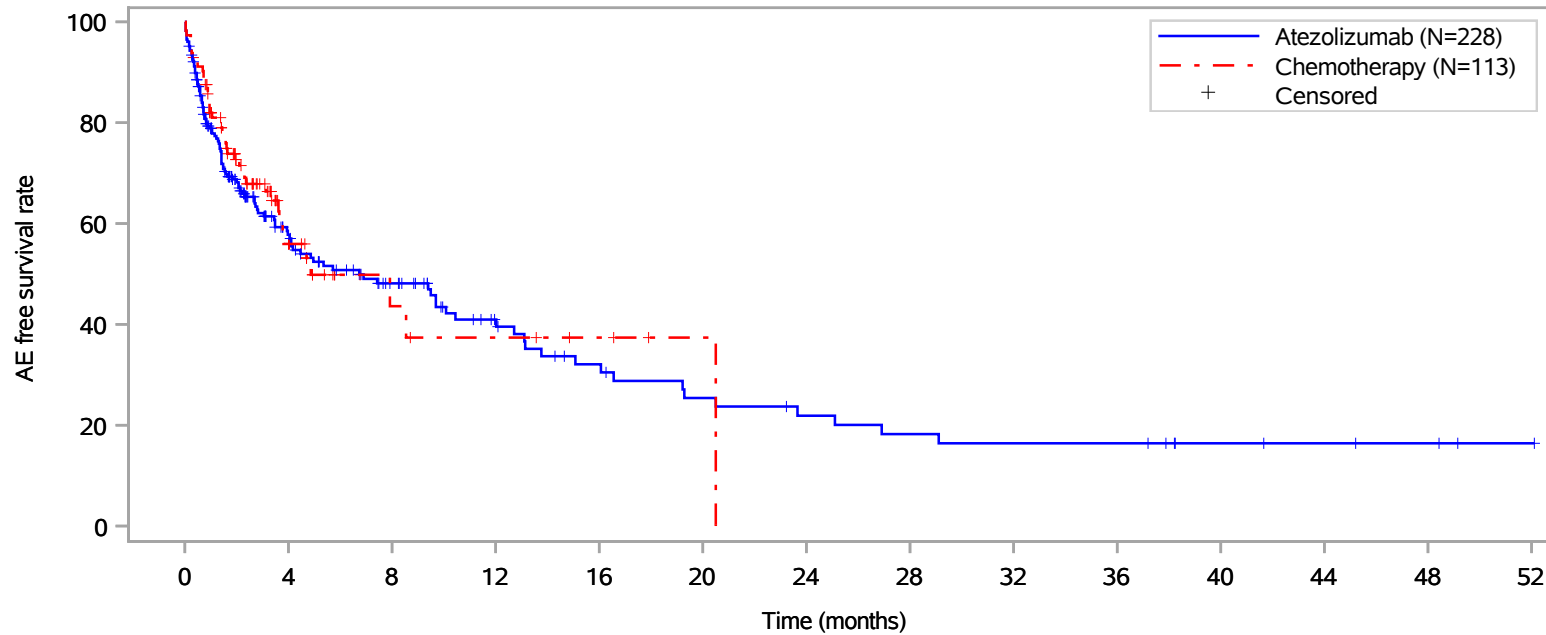
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, All



Patients at risk															
Atezolizumab	228	77	49	29	20	15	12	10	9	9	5	4	3	1	
Chemotherapy	113	26	7	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	67	83	97	100	101	102	102	102	102	106	107	108	110	
Chemotherapy	0	48	64	65	67	69	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

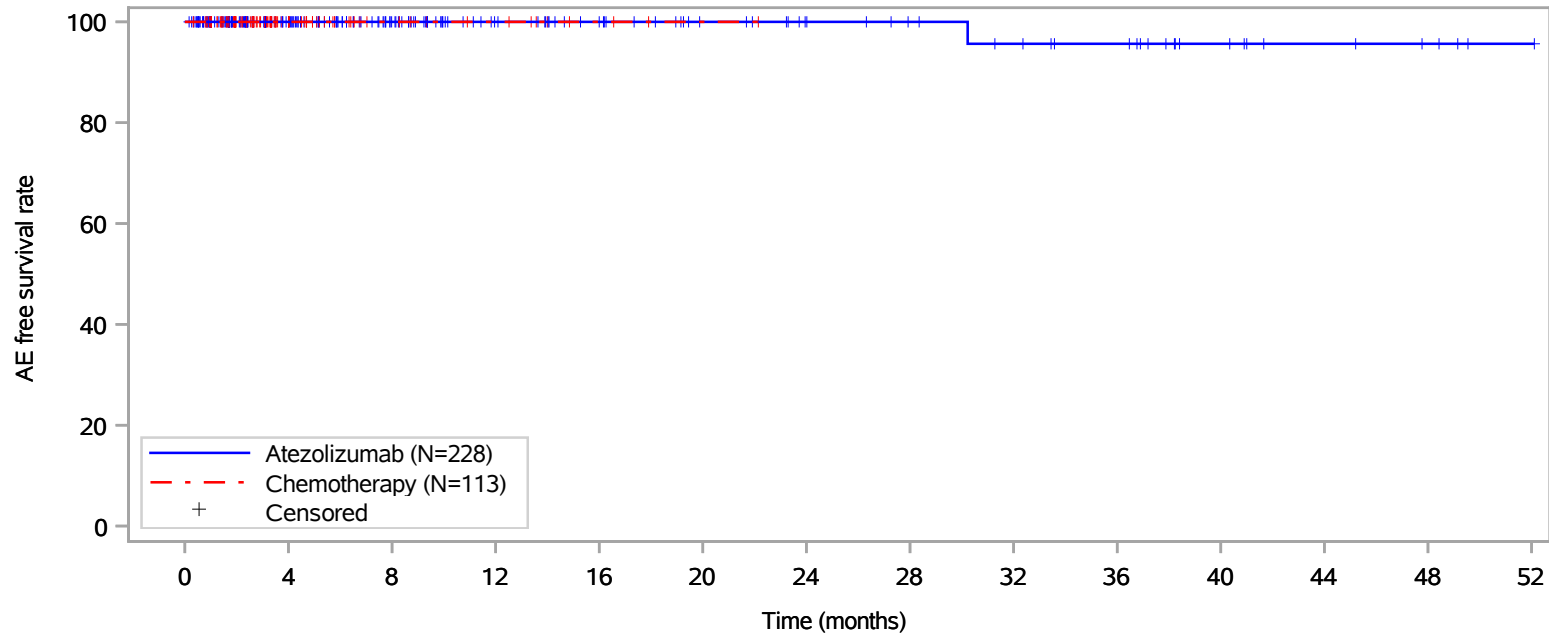
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Acute respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

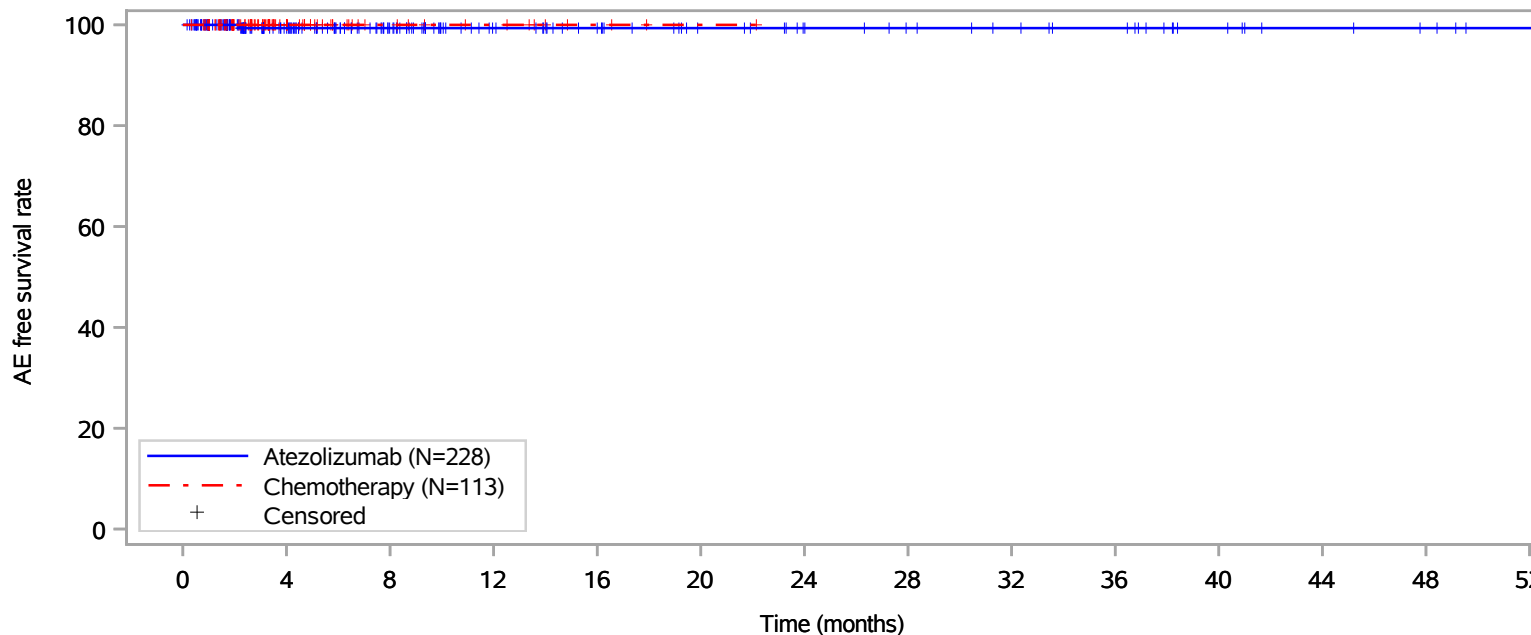
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Asthma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

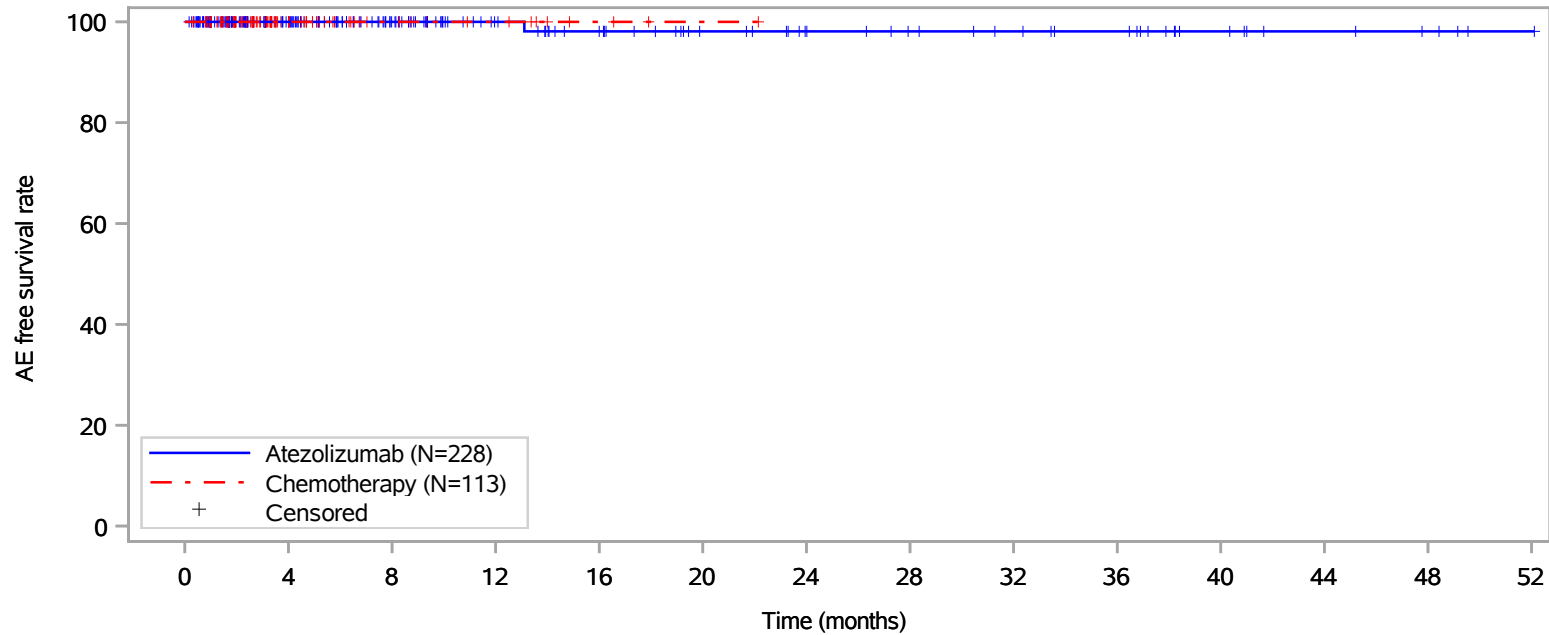
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Atelectasis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

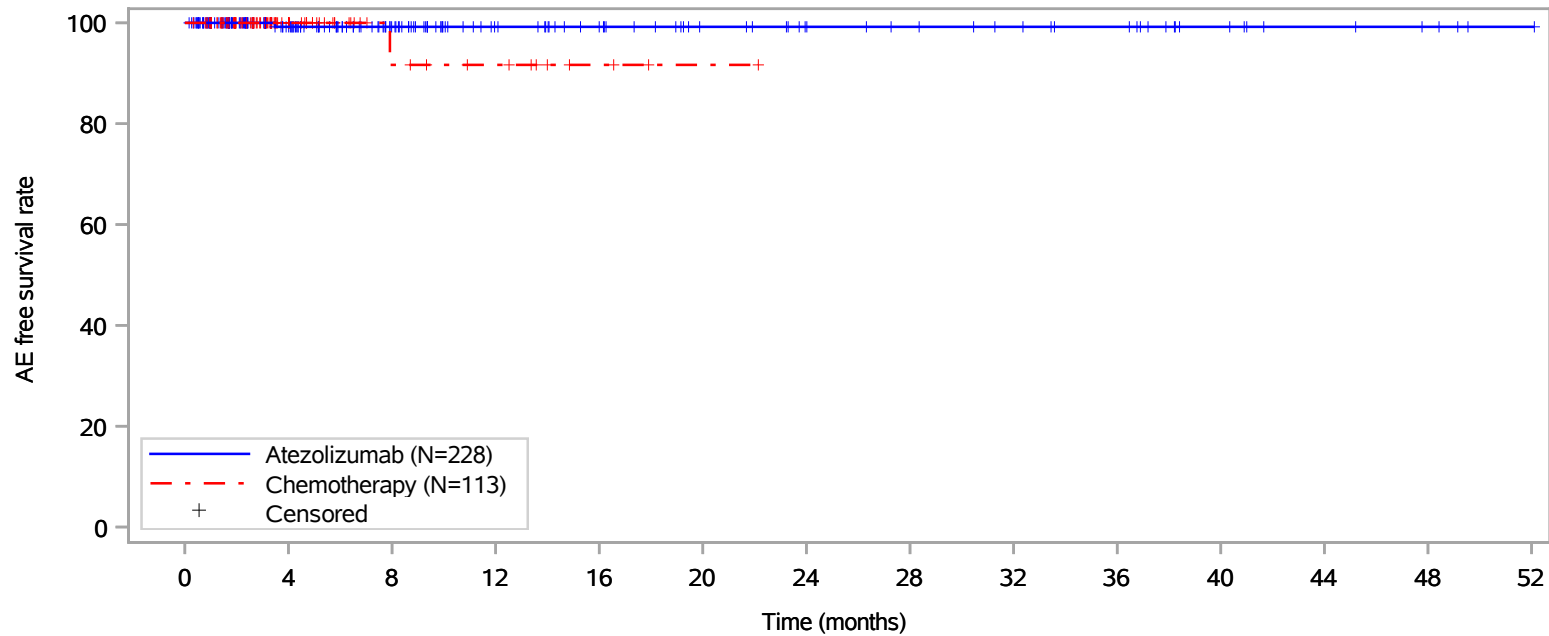
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Bronchospasm



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

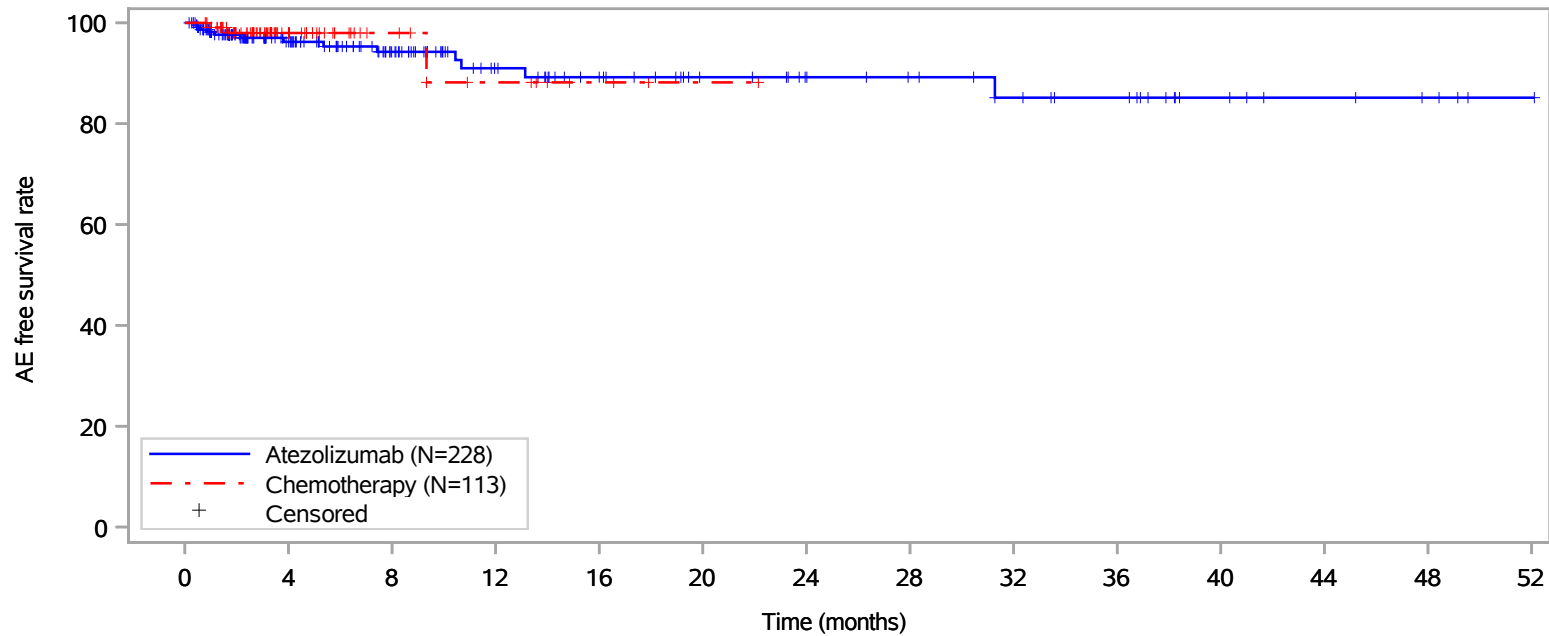
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic obstructive pulmonary disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	52	42	32	27	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	139	165	175	184	189	192	195	198	206	209	211	214
Chemotherapy	0	76	99	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

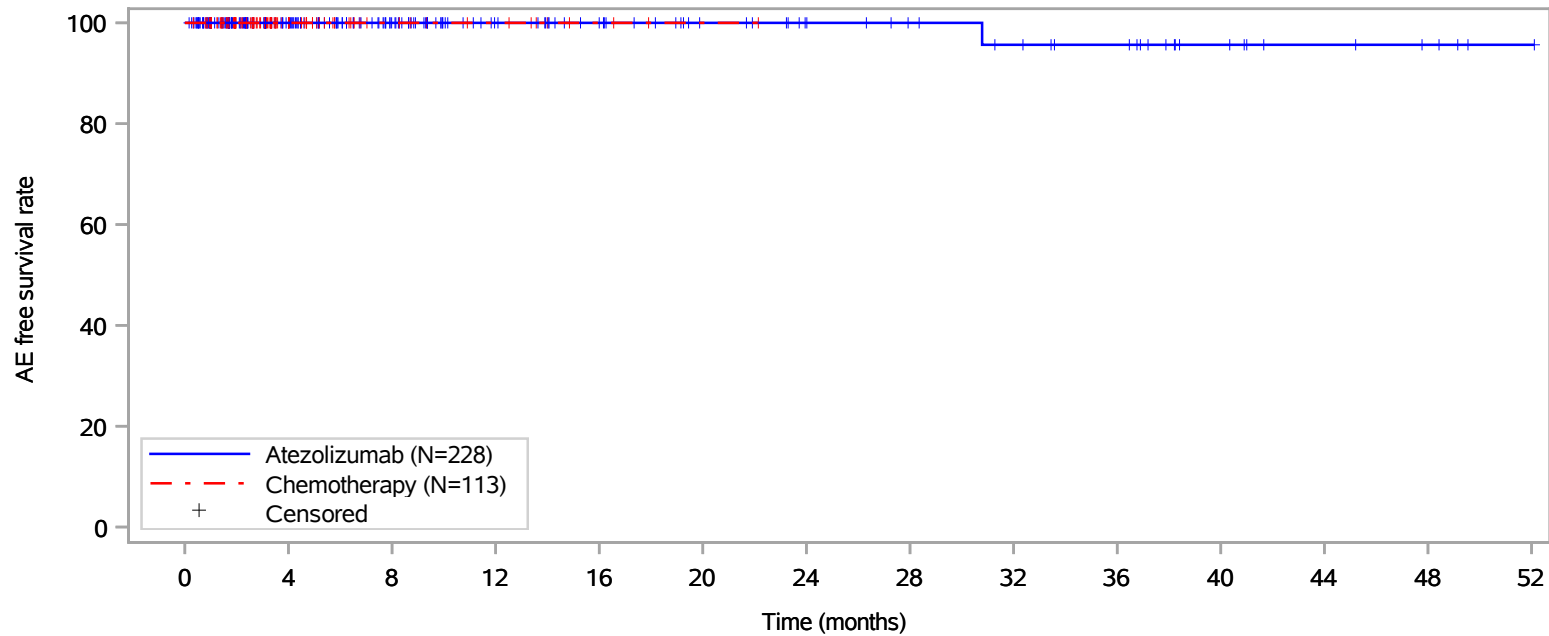
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

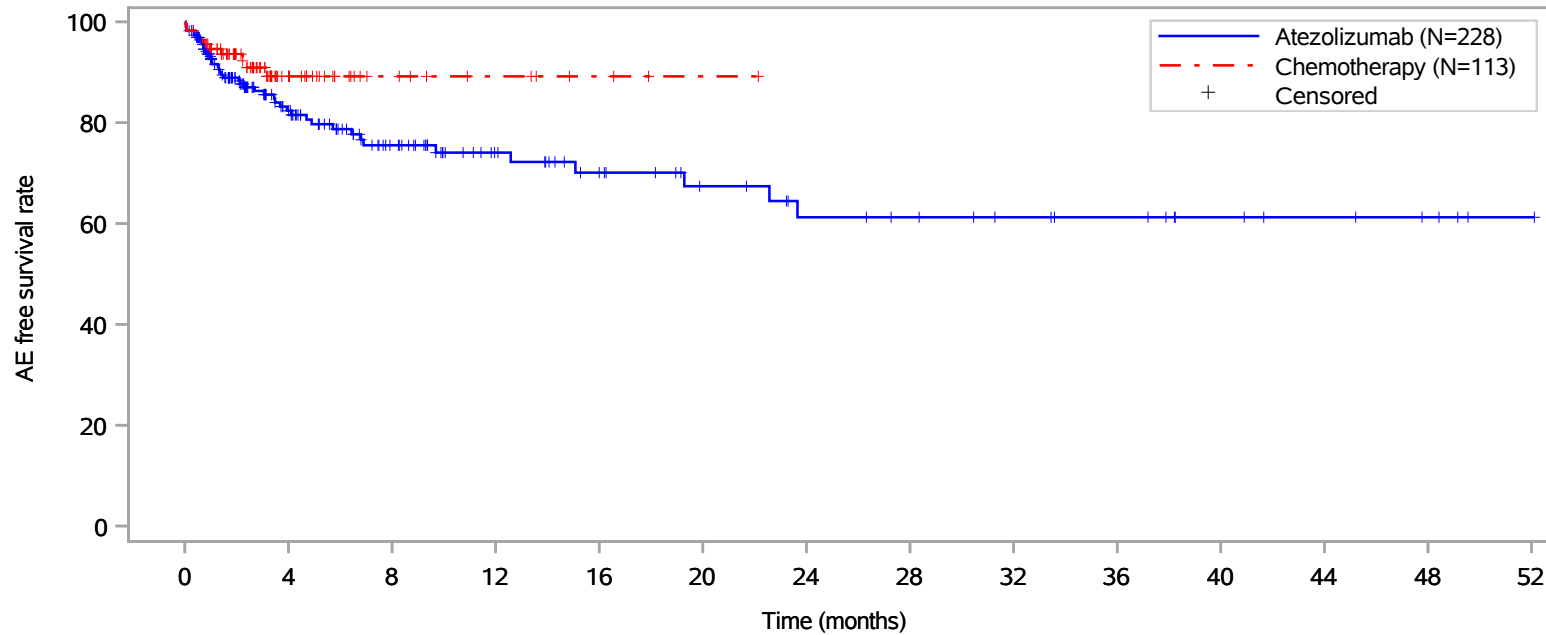
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Cough



Patients at risk														
Atezolizumab	228	100	63	41	32	24	19	17	14	12	8	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	6	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	96	126	147	155	161	164	166	169	171	175	177	179	182
Chemotherapy	0	70	93	97	100	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

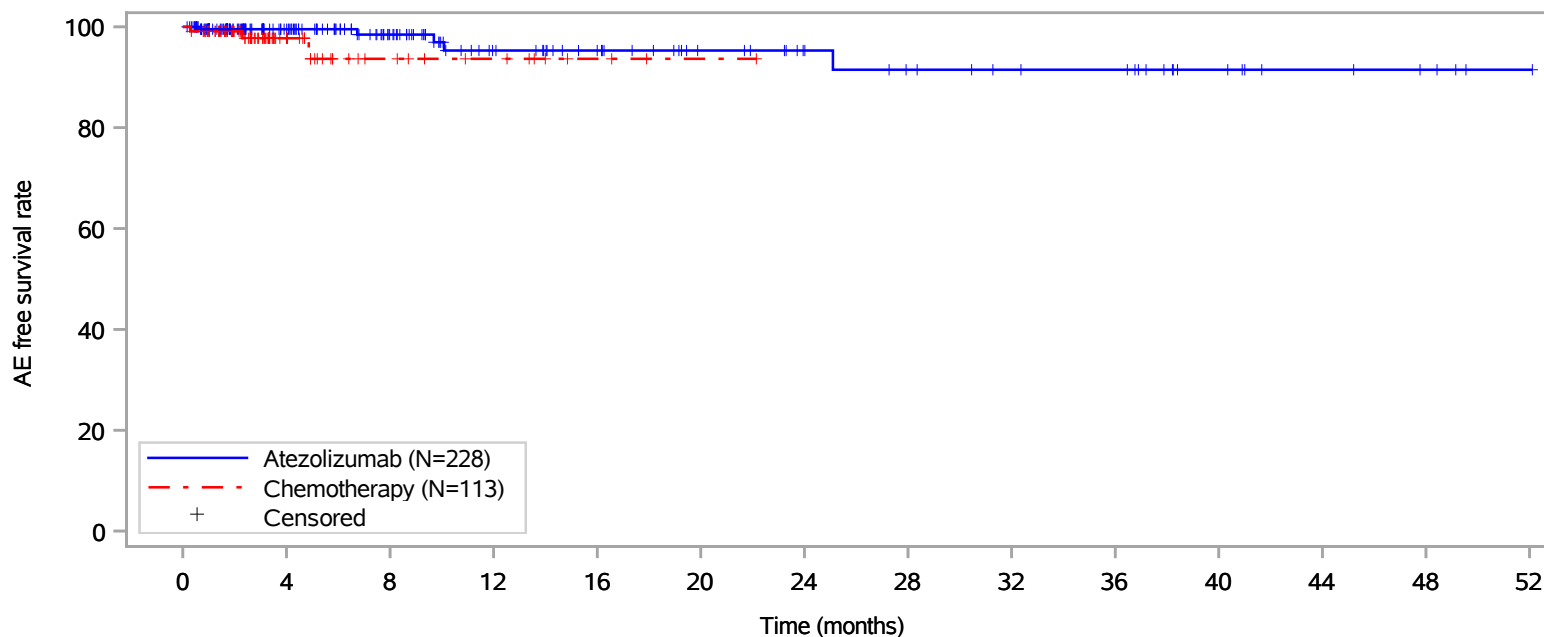
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dysphonia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	32	26	22	19	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	182	192	198	201	204	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	77	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

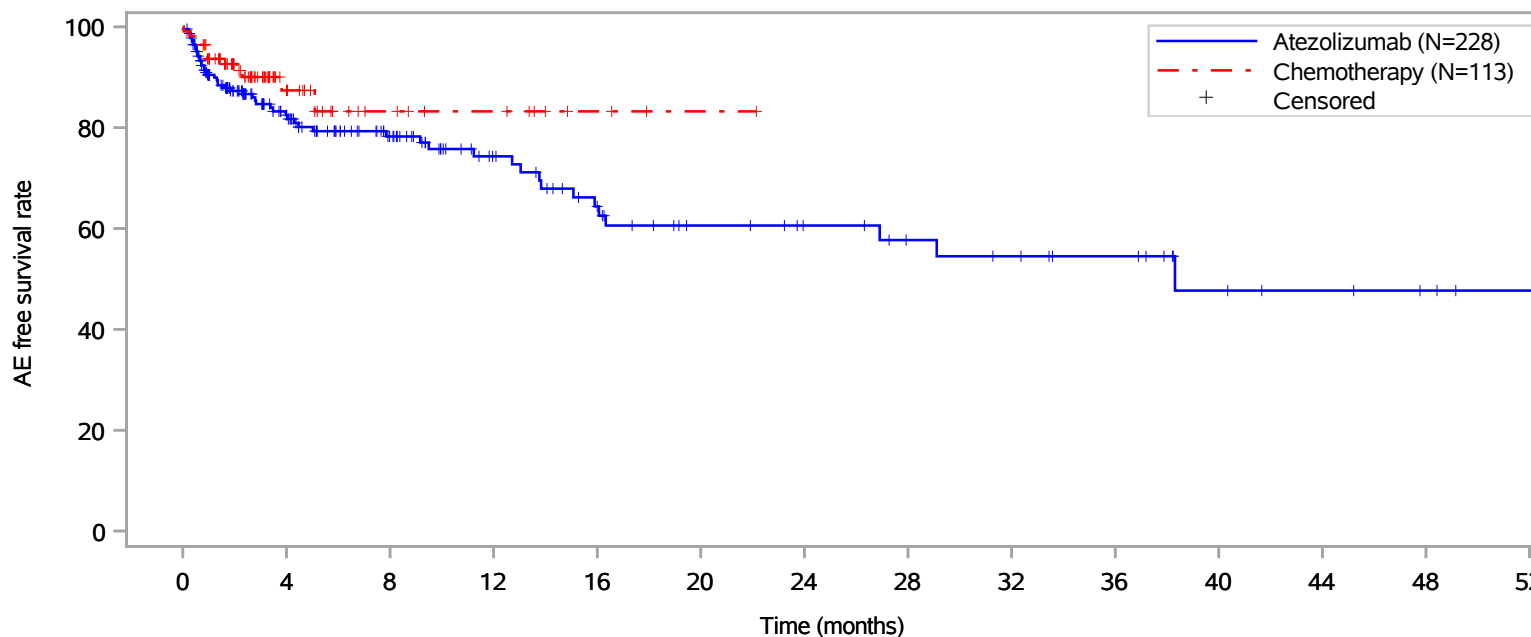
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea



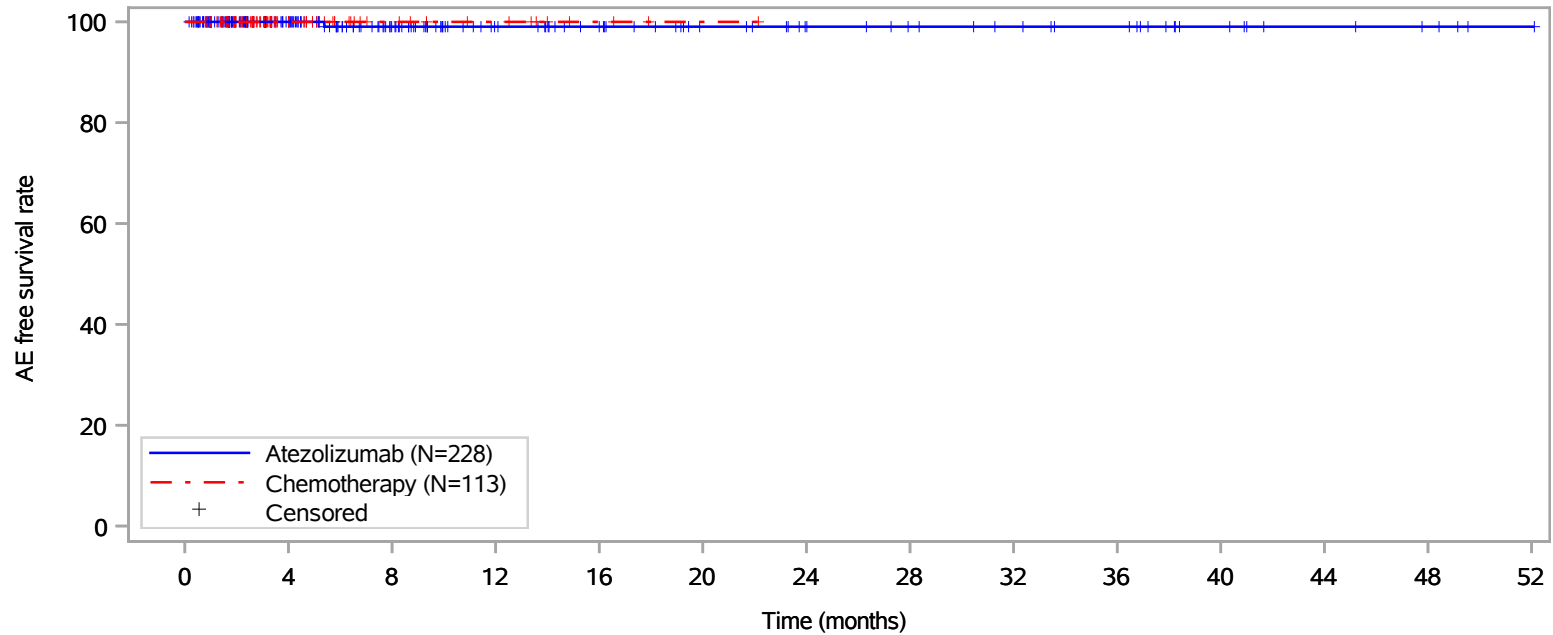
Patients at risk														
Atezolizumab	228	110	73	48	36	26	22	18	16	13	7	5	3	1
Chemotherapy	113	33	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	84	116	138	145	152	156	159	160	163	168	170	172	174
Chemotherapy	0	69	90	93	98	100	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea at rest



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

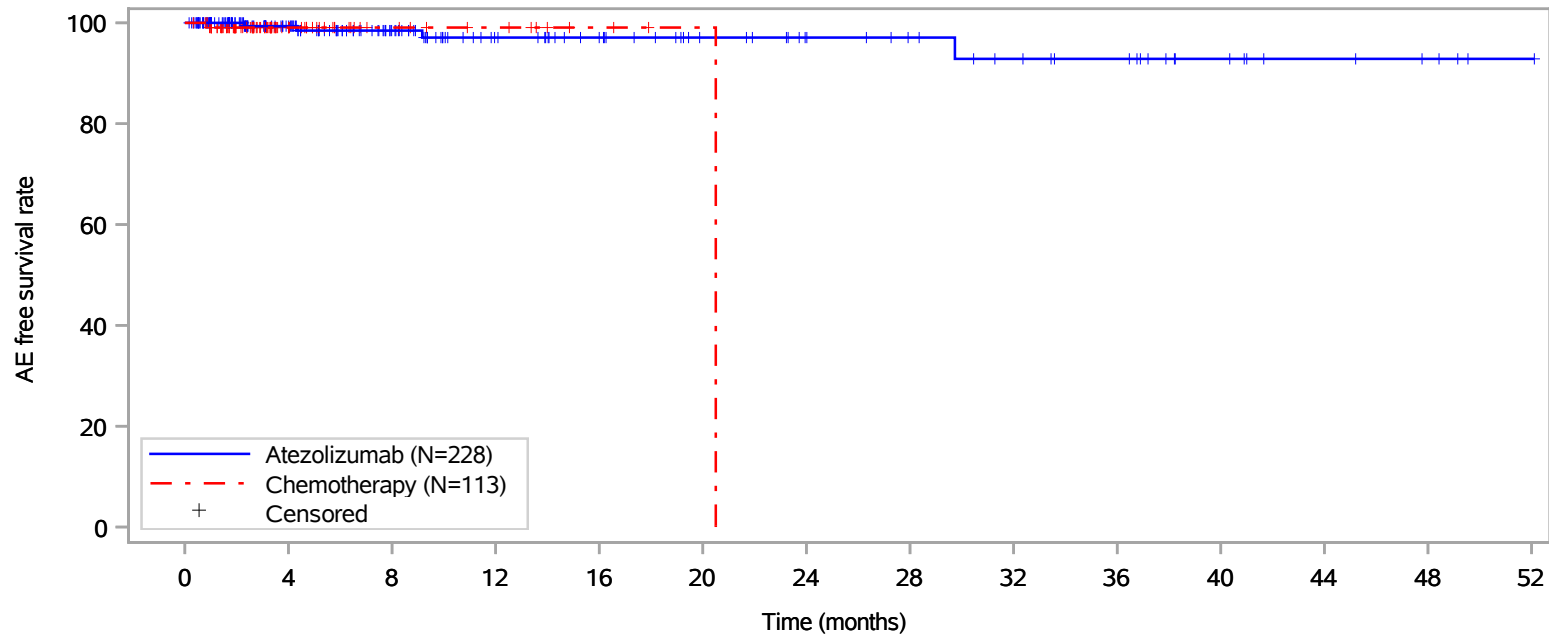
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea exertional



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	171	181	191	197	201	204	207	214	218	220	223
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

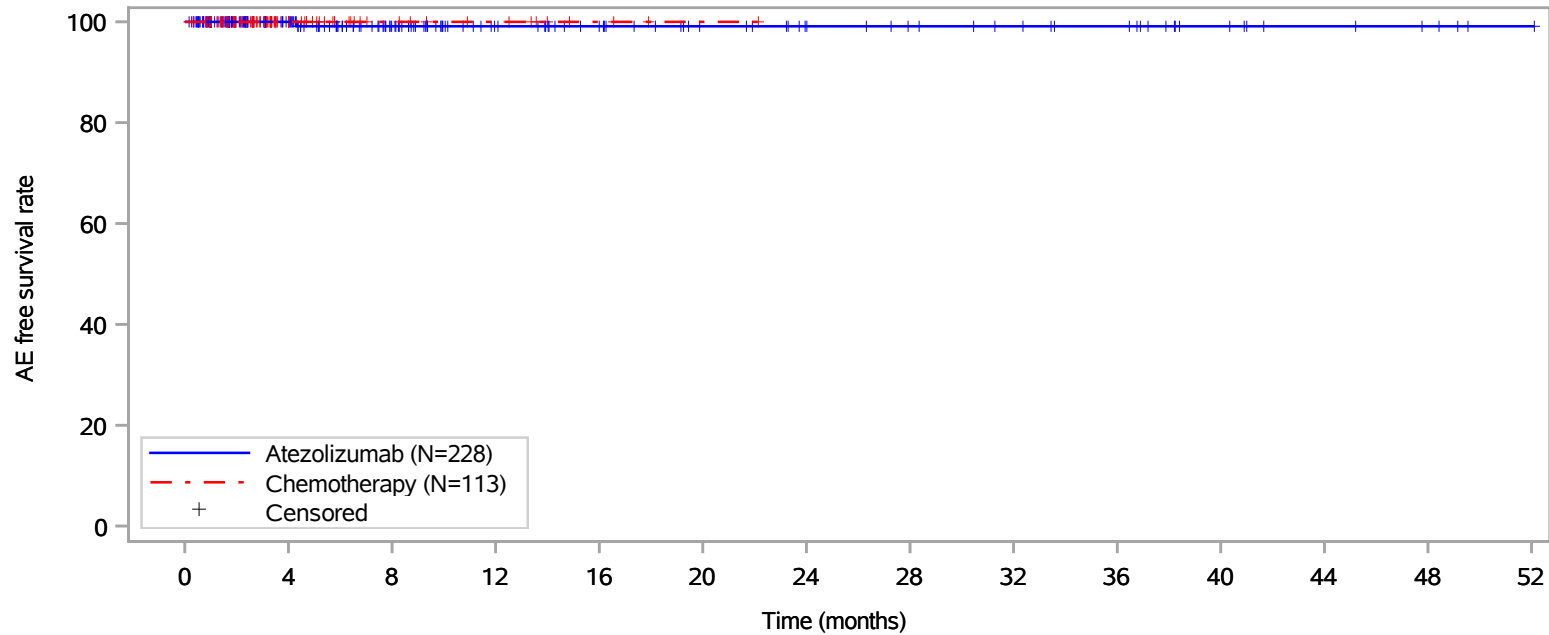
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Emphysema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

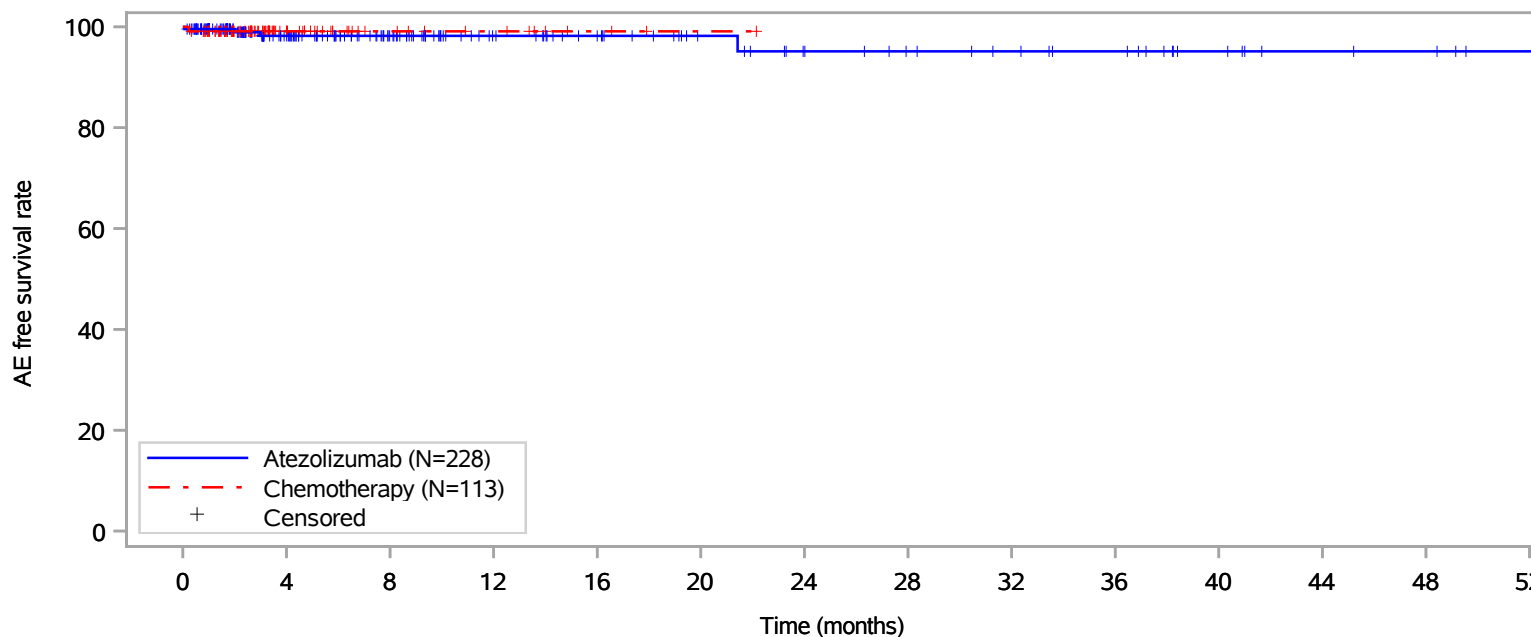
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Epistaxis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	52	43	32	26	22	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	198	202	205	208	215	219	220	223
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

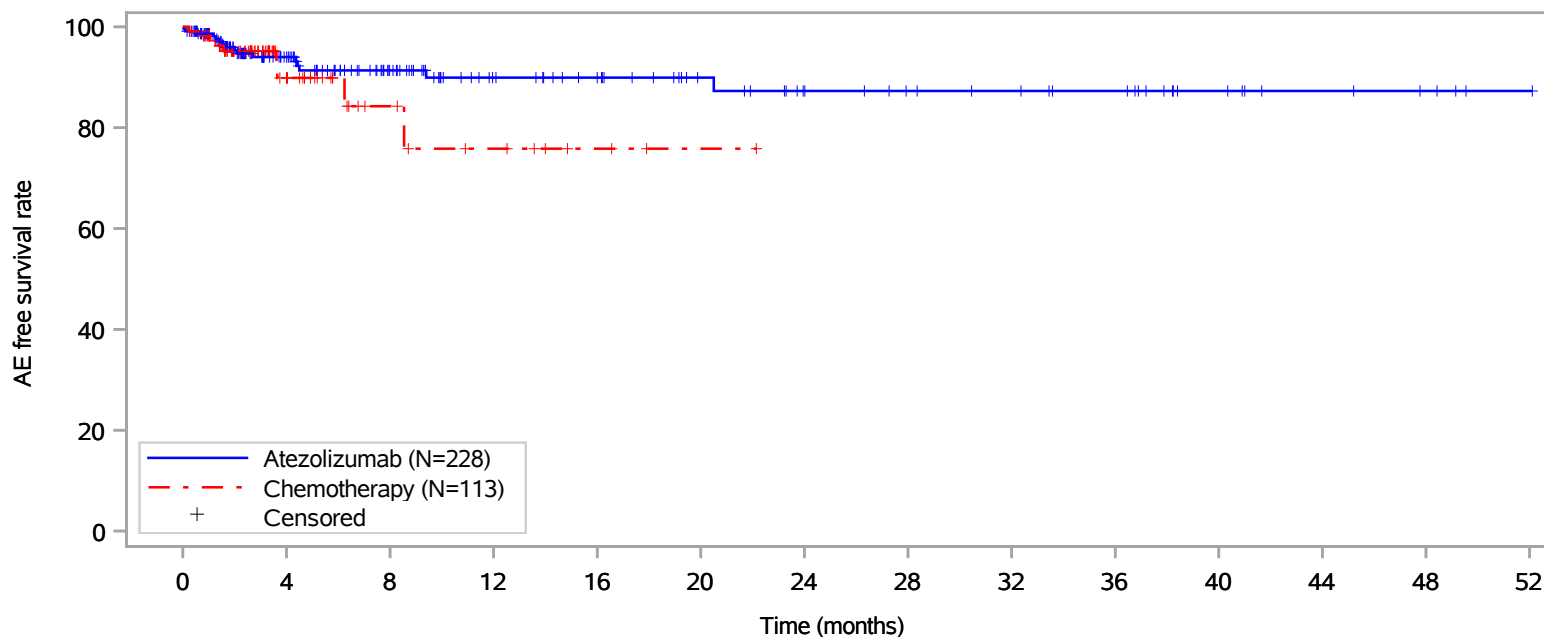
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Haemoptysis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	114	76	52	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	138	161	169	179	185	189	191	194	202	206	208	211
Chemotherapy	0	73	94	97	101	103	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

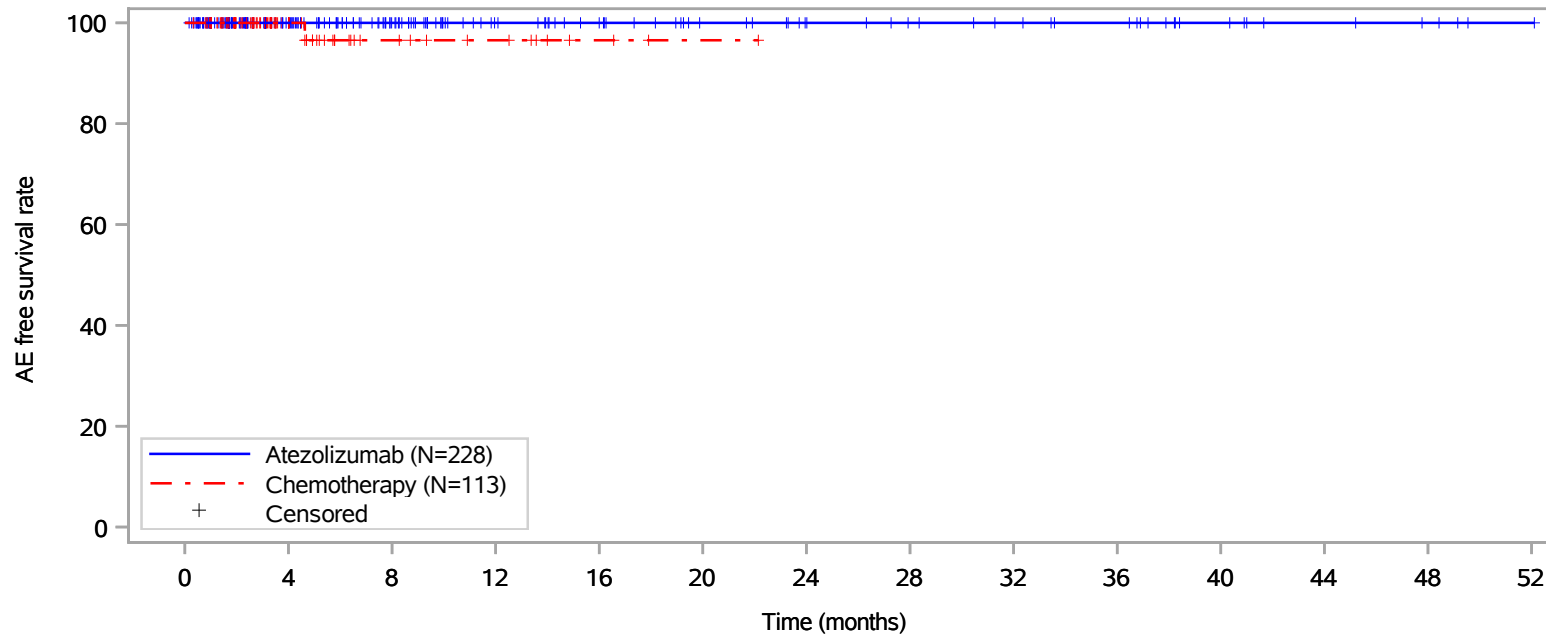
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hiccups



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

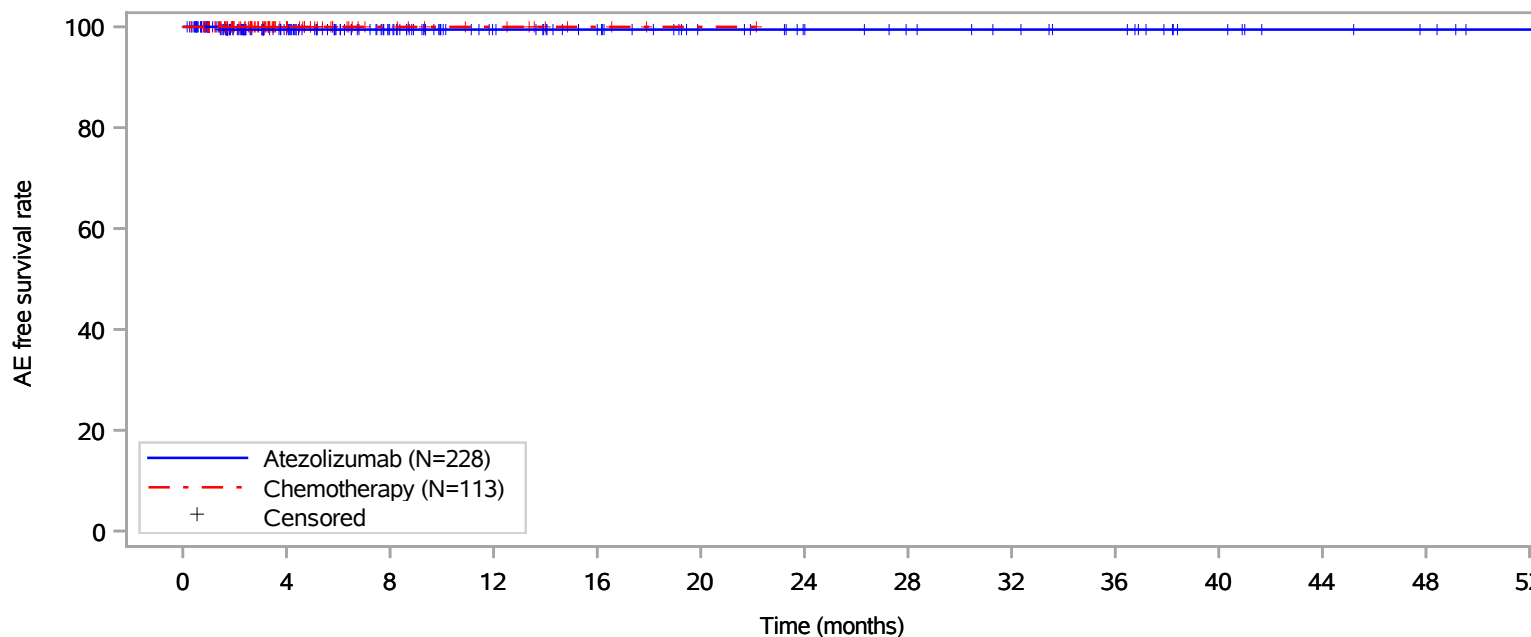
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hypercapnia



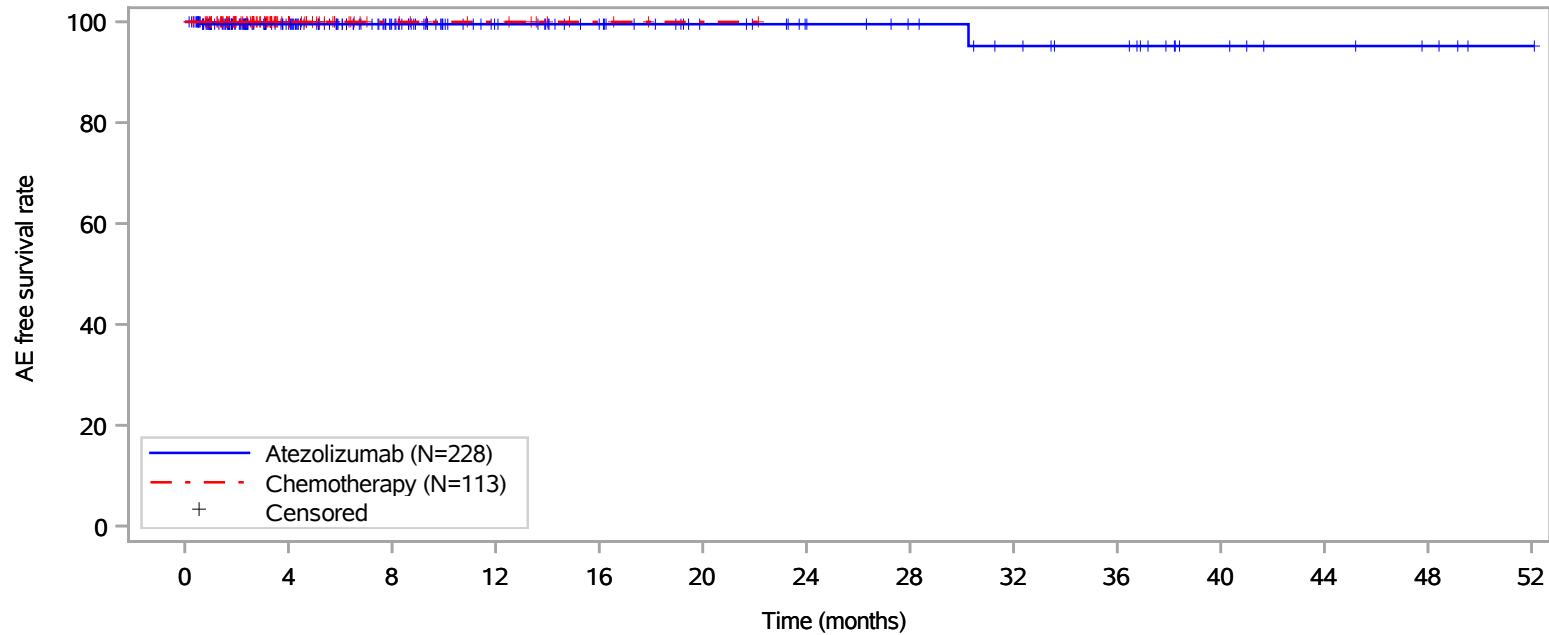
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hypoxia



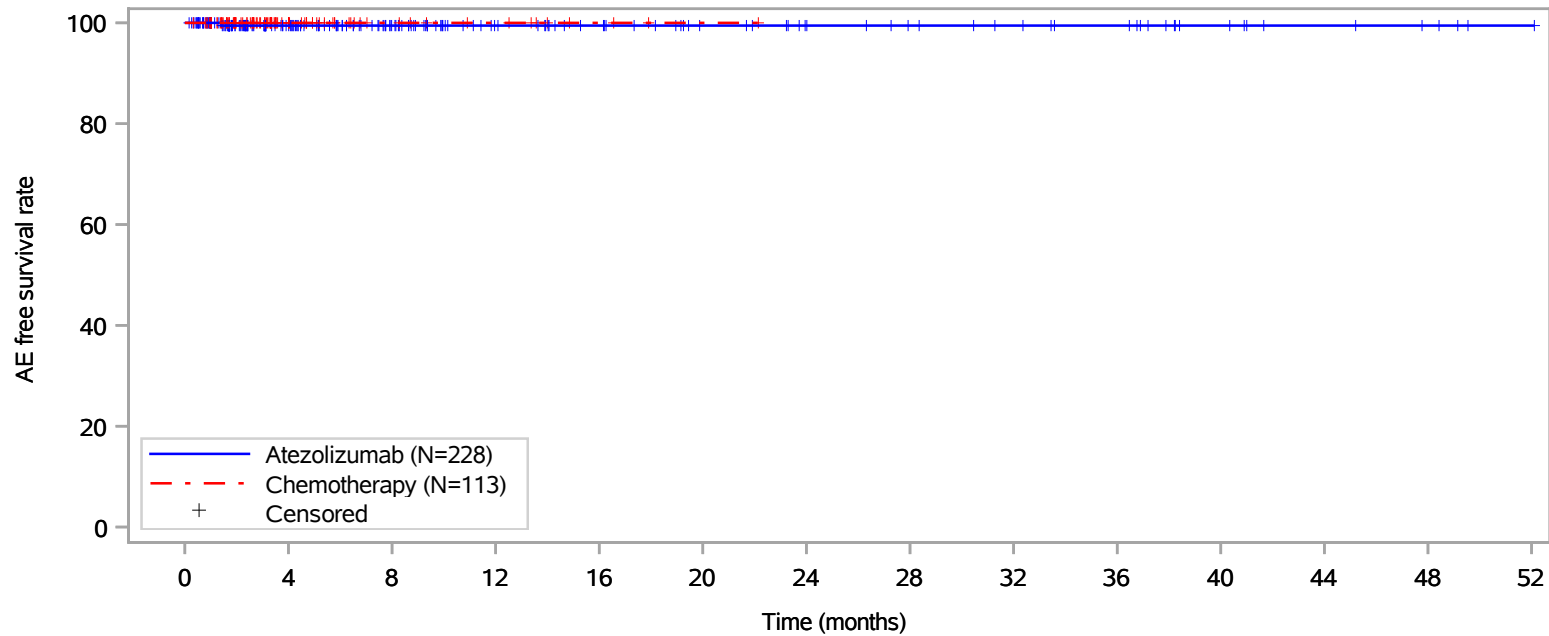
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Increased bronchial secretion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

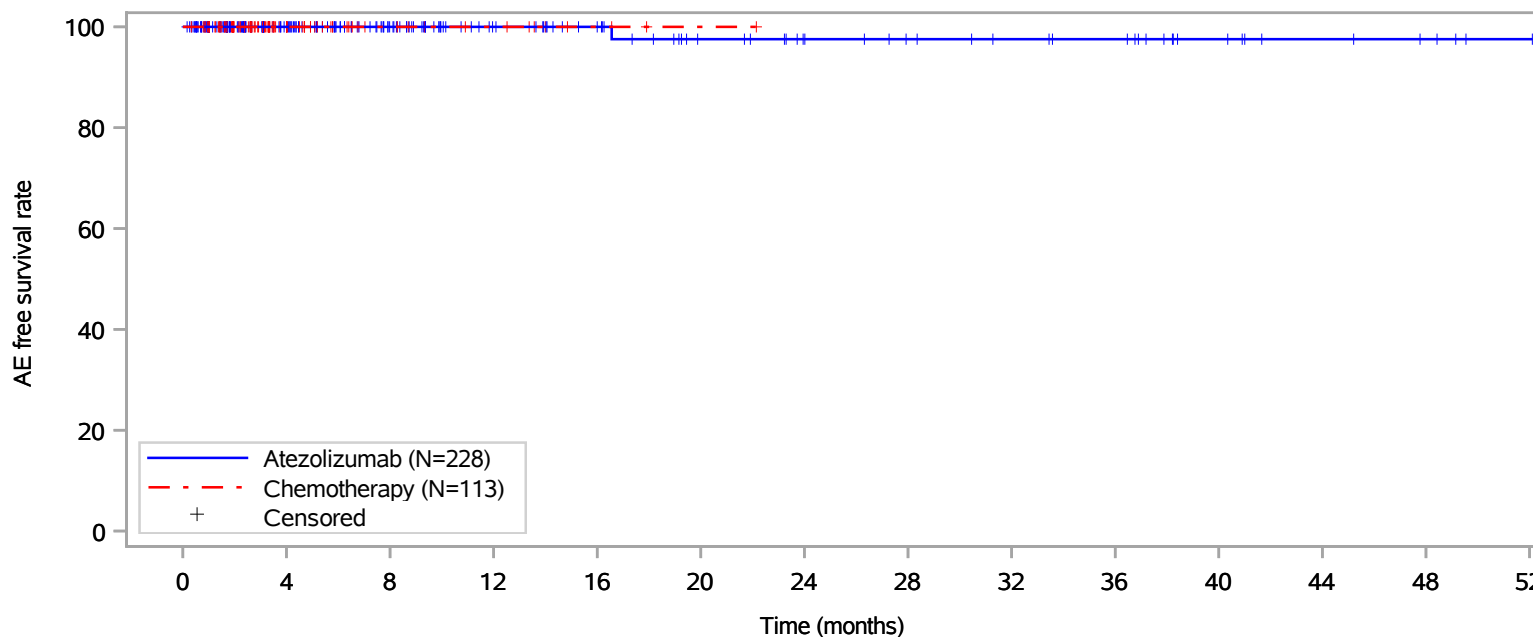
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Interstitial lung disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

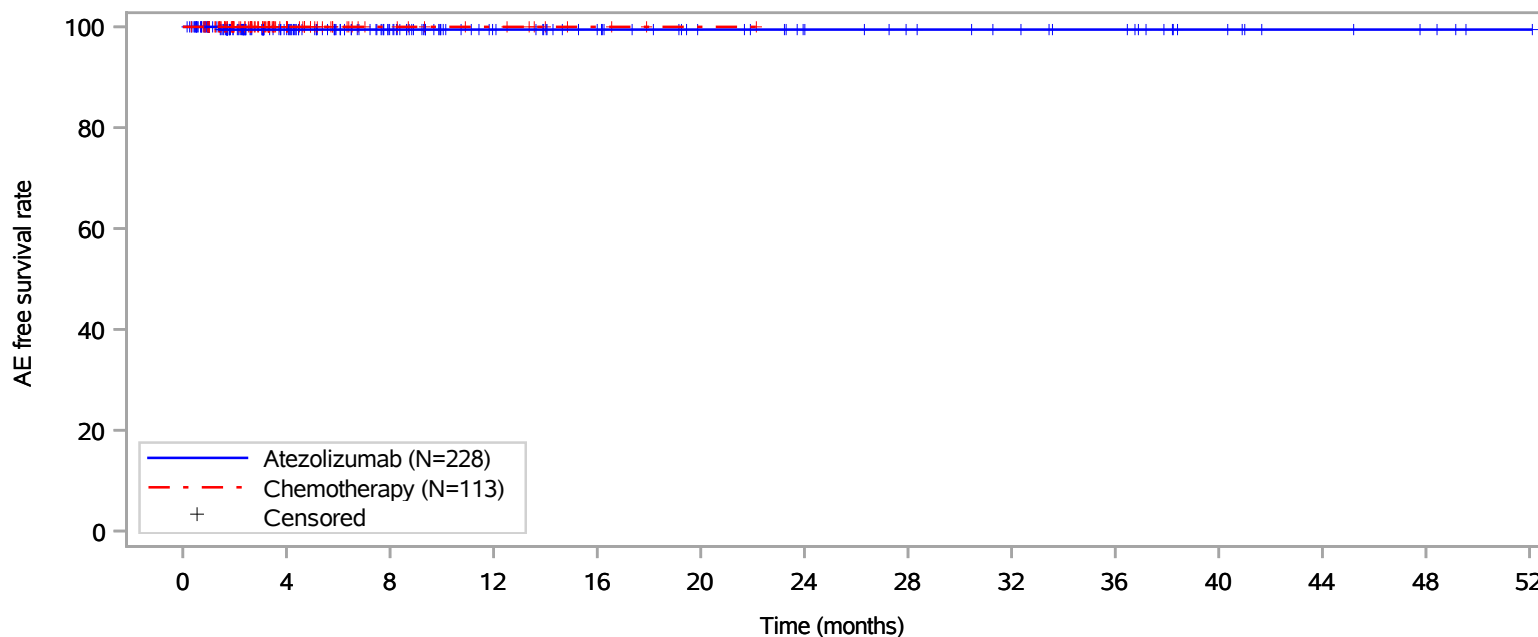
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Laryngeal haemorrhage



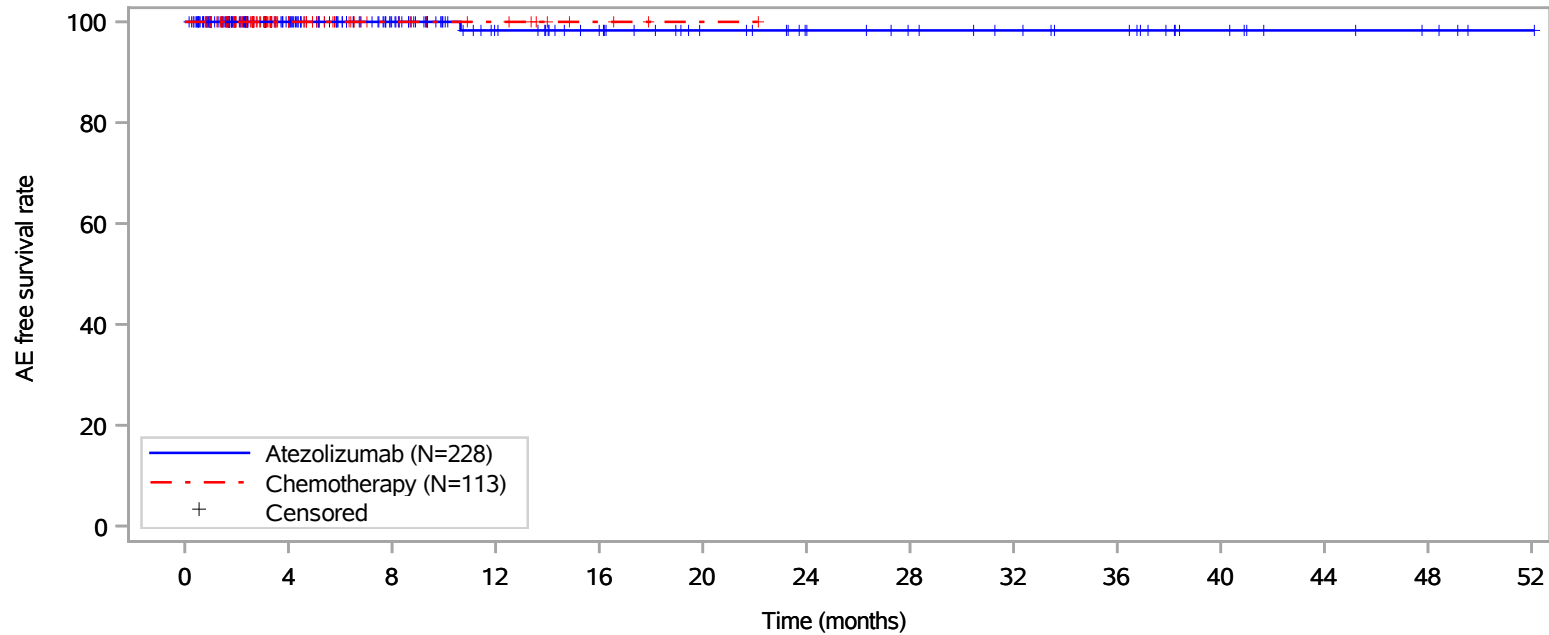
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Lower respiratory tract congestion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

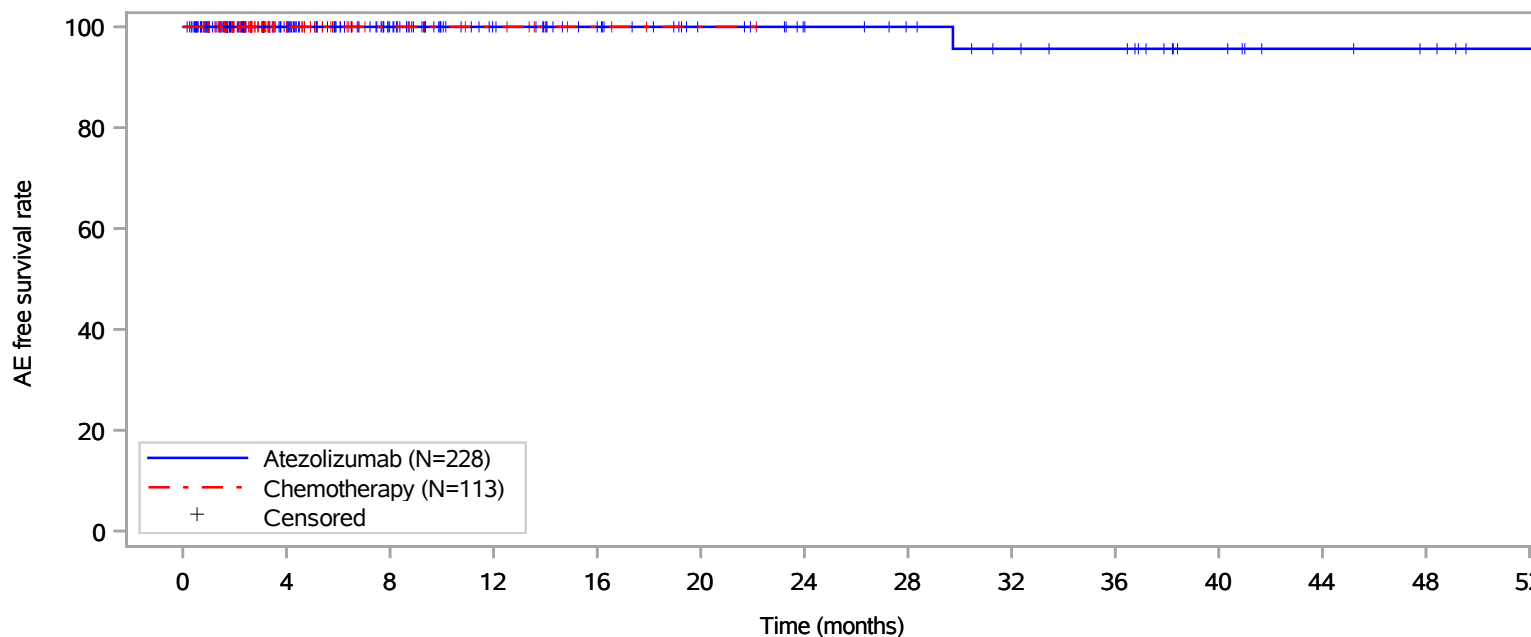
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Lower respiratory tract inflammation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

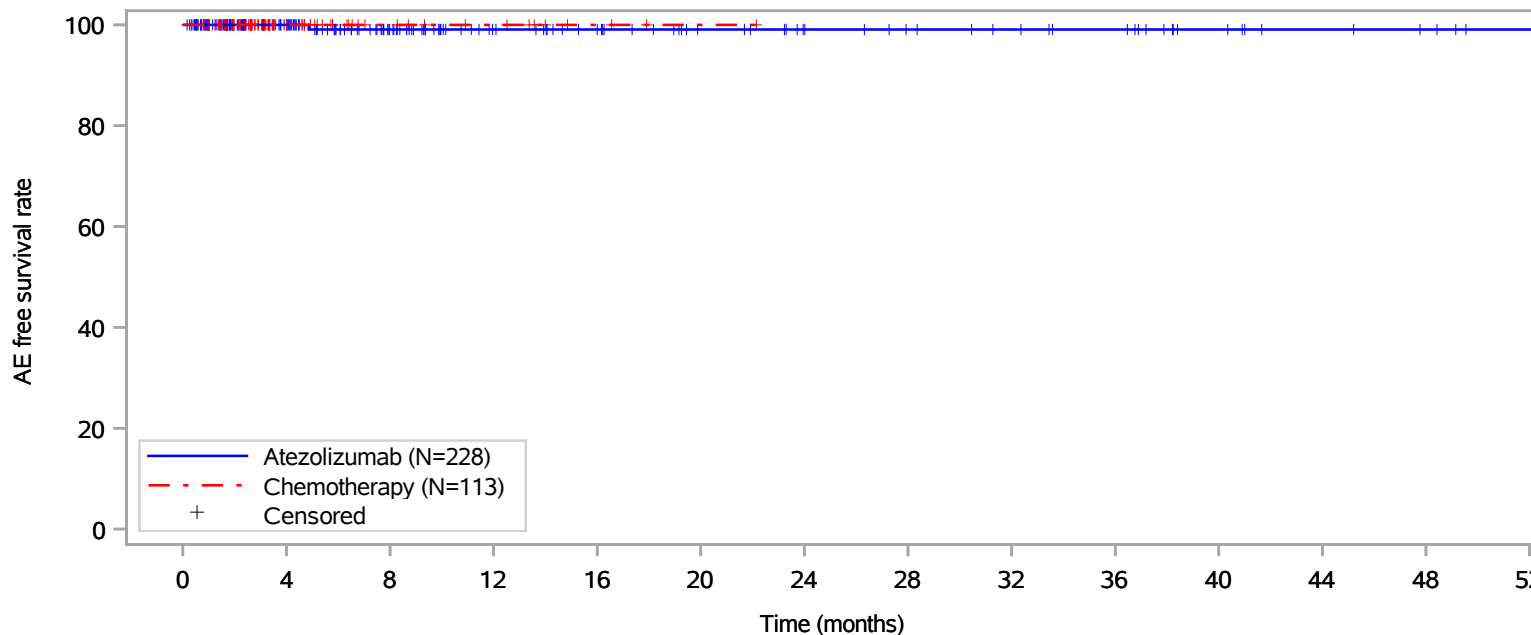
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Nasal congestion



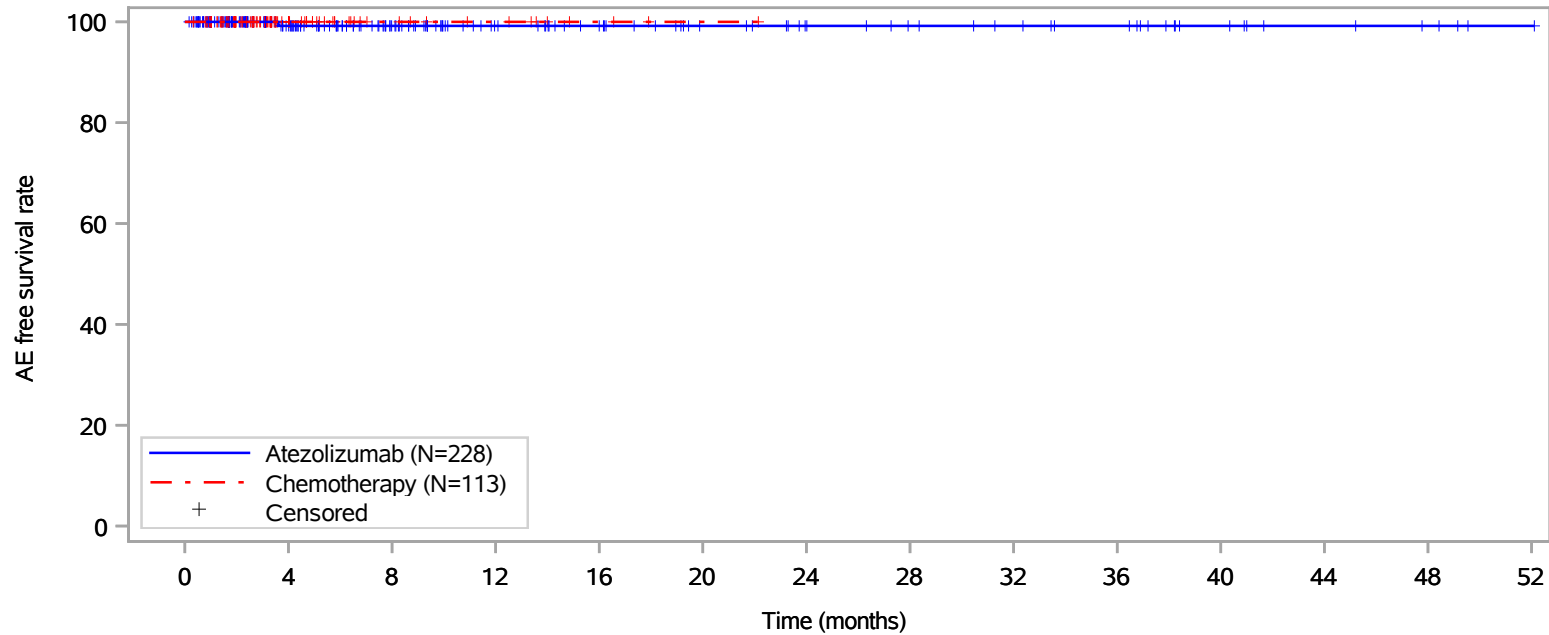
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Nasal dryness



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

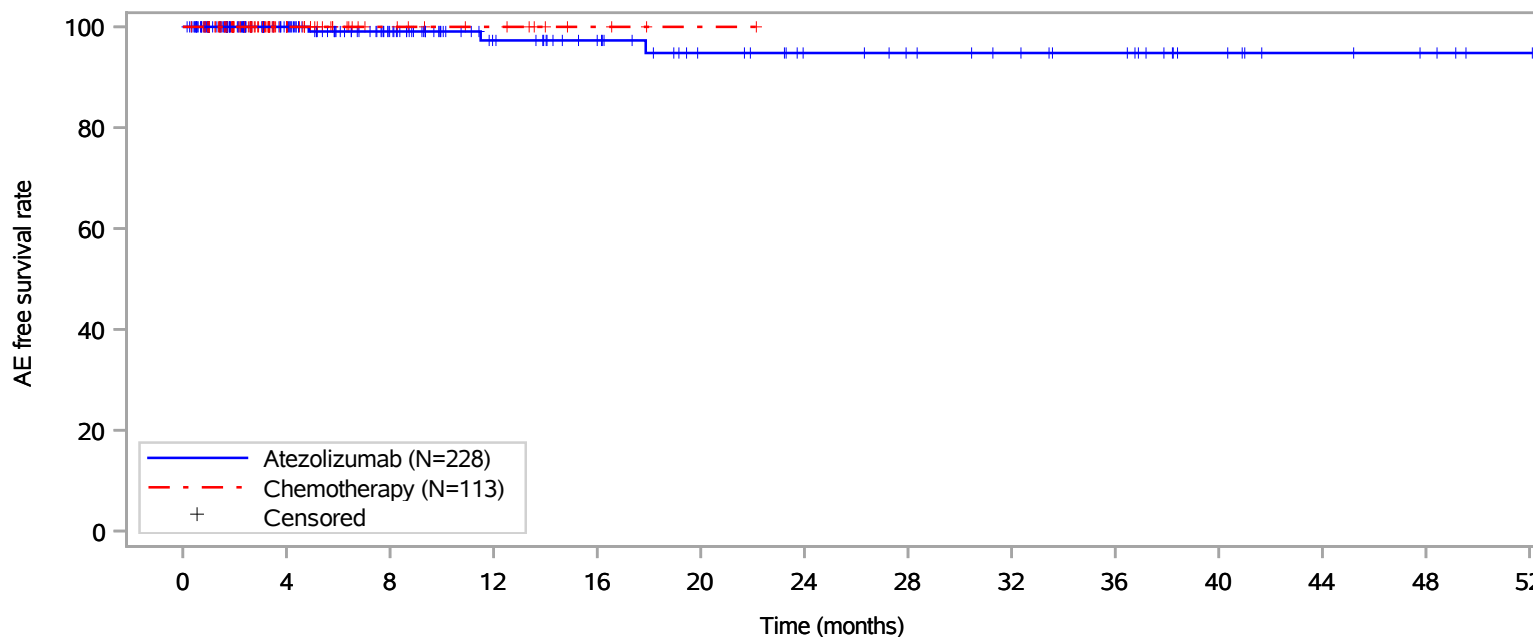
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Oropharyngeal pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	192	198	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

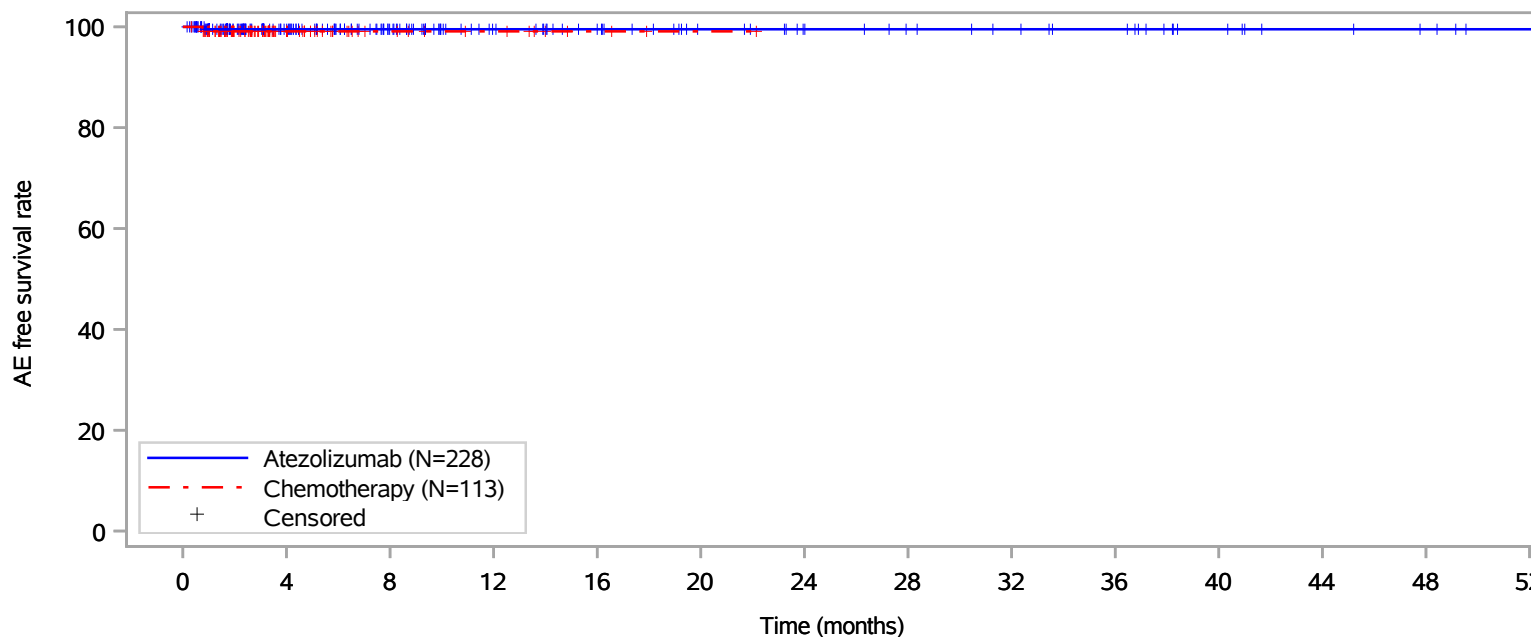
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Painful respiration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

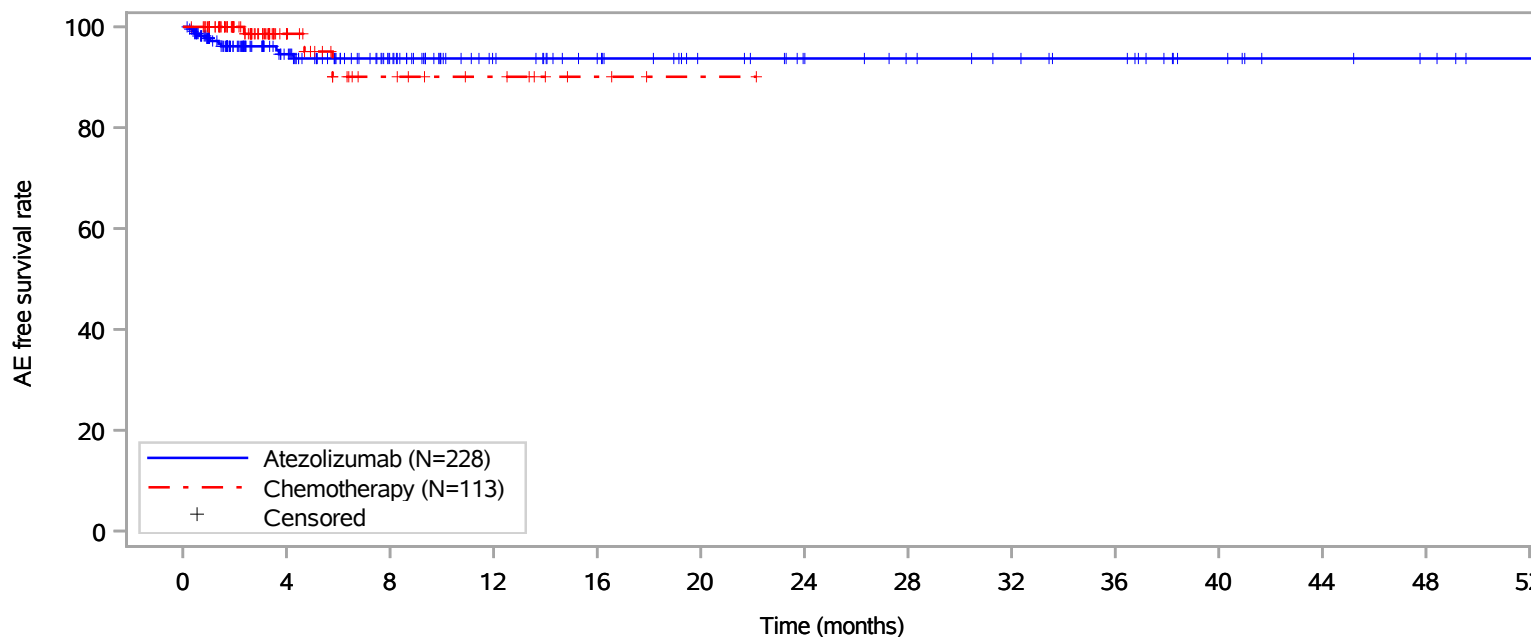
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pleural effusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	79	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	138	164	174	183	189	193	196	199	207	211	213	216
Chemotherapy	0	77	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

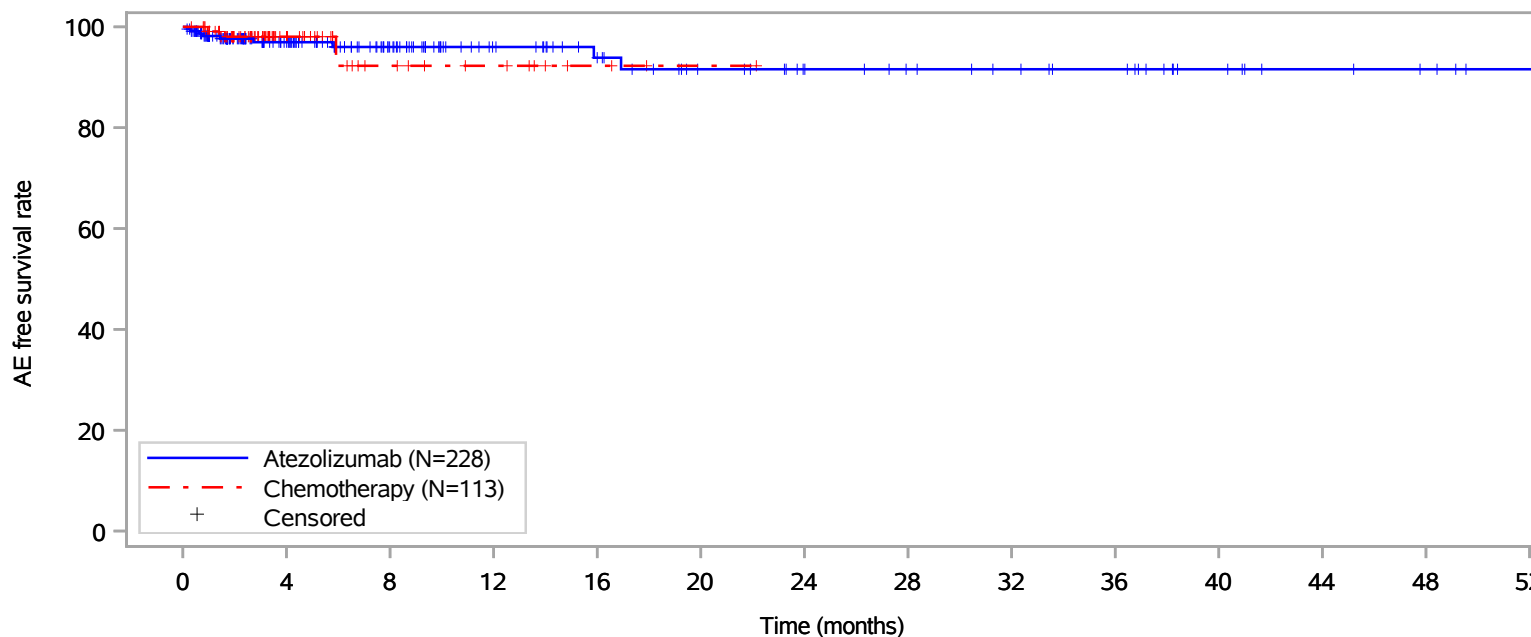
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumonitis



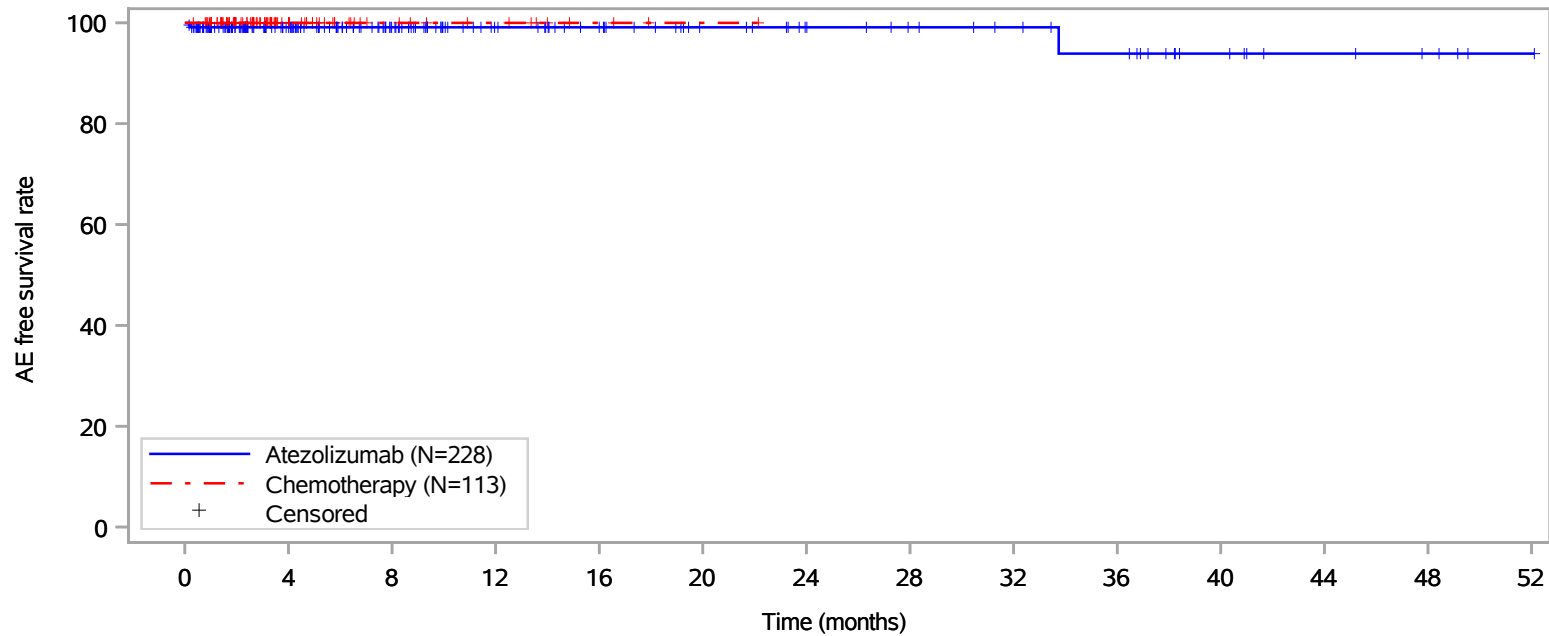
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	140	167	177	185	191	195	198	201	209	213	215	218
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumothorax



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

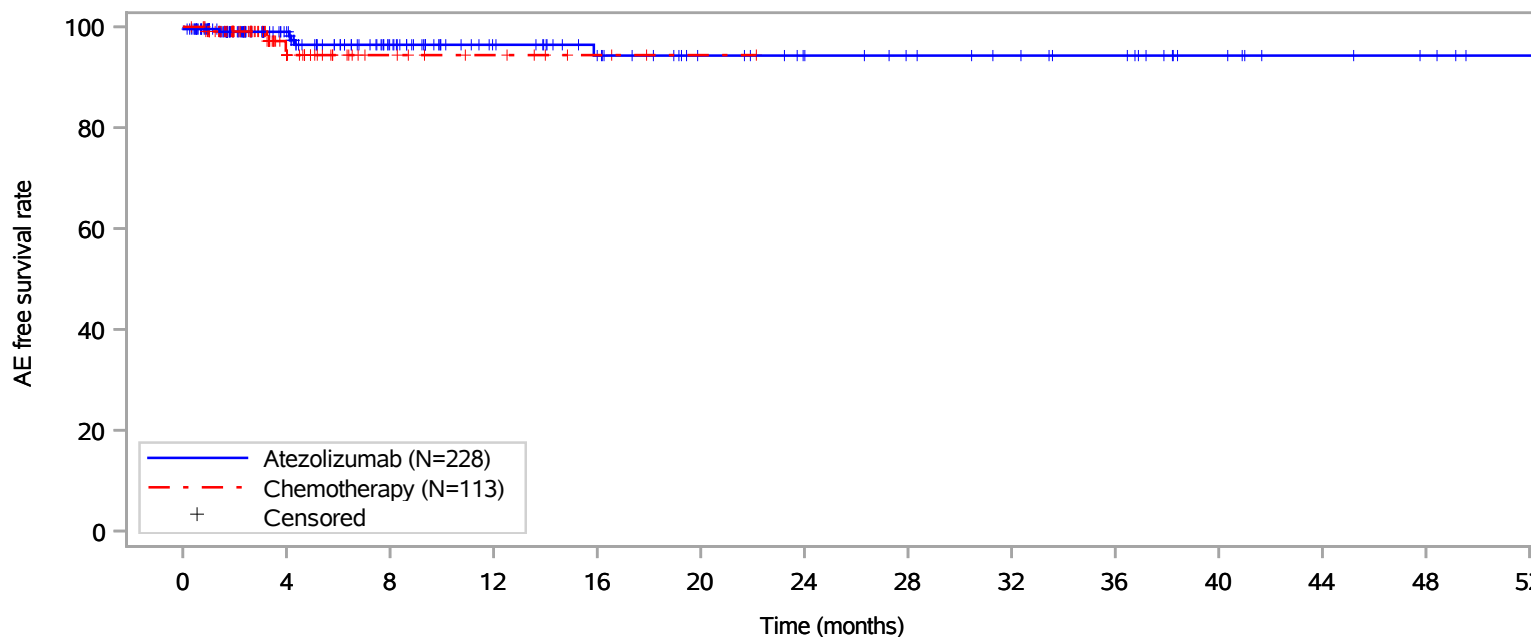
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Productive cough



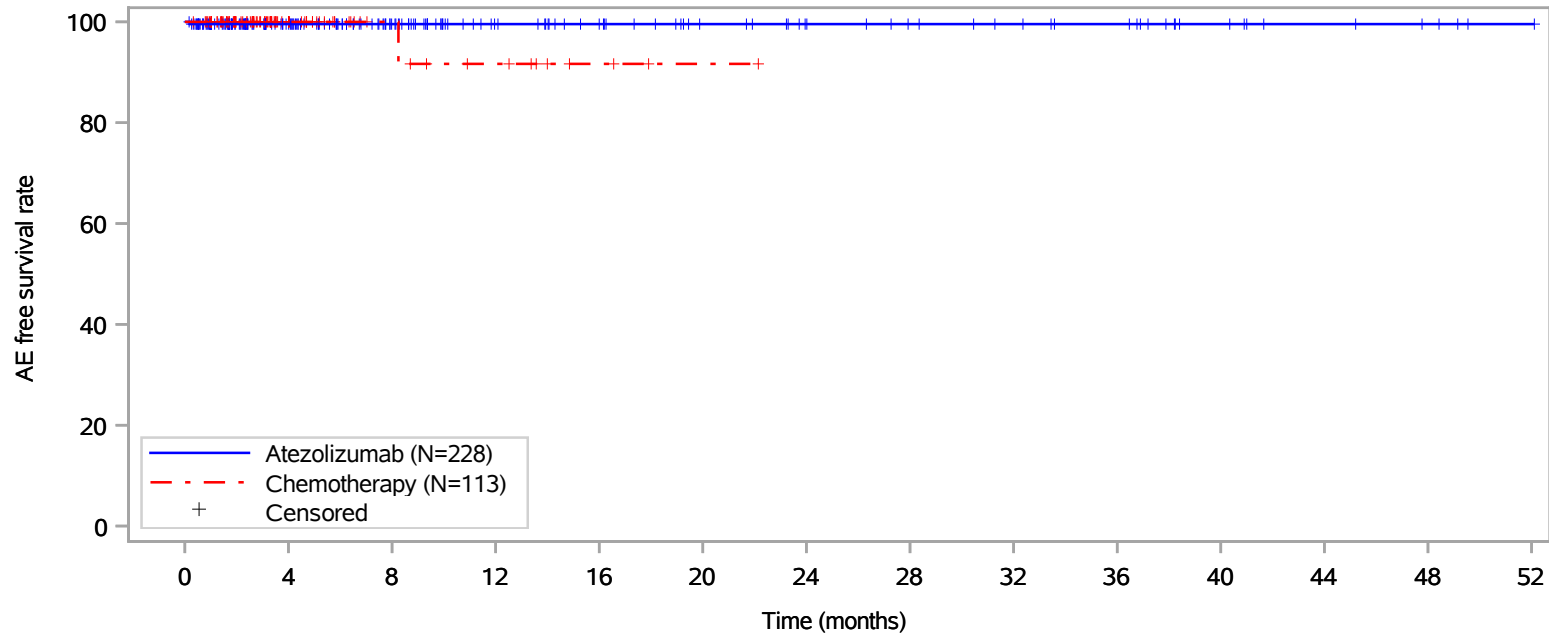
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	54	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	144	169	179	189	194	198	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	76	99	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary congestion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

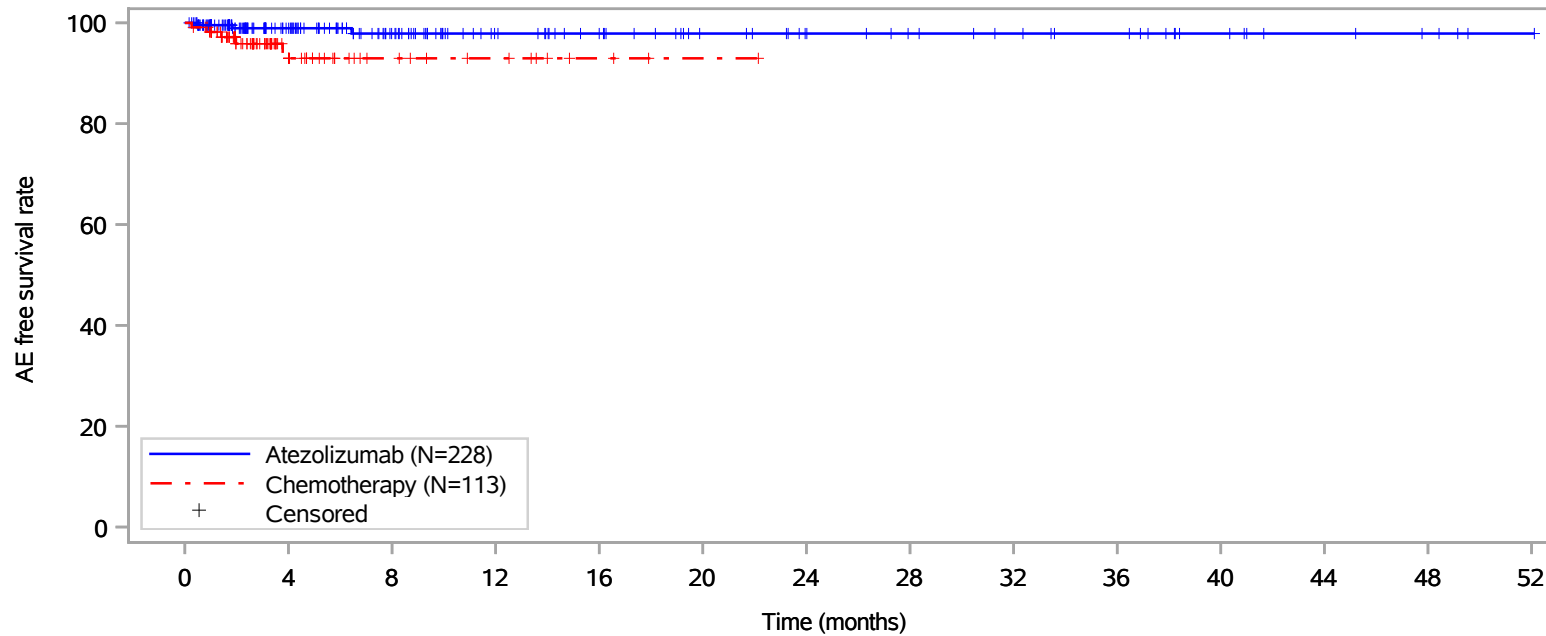
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary embolism



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	76	96	100	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

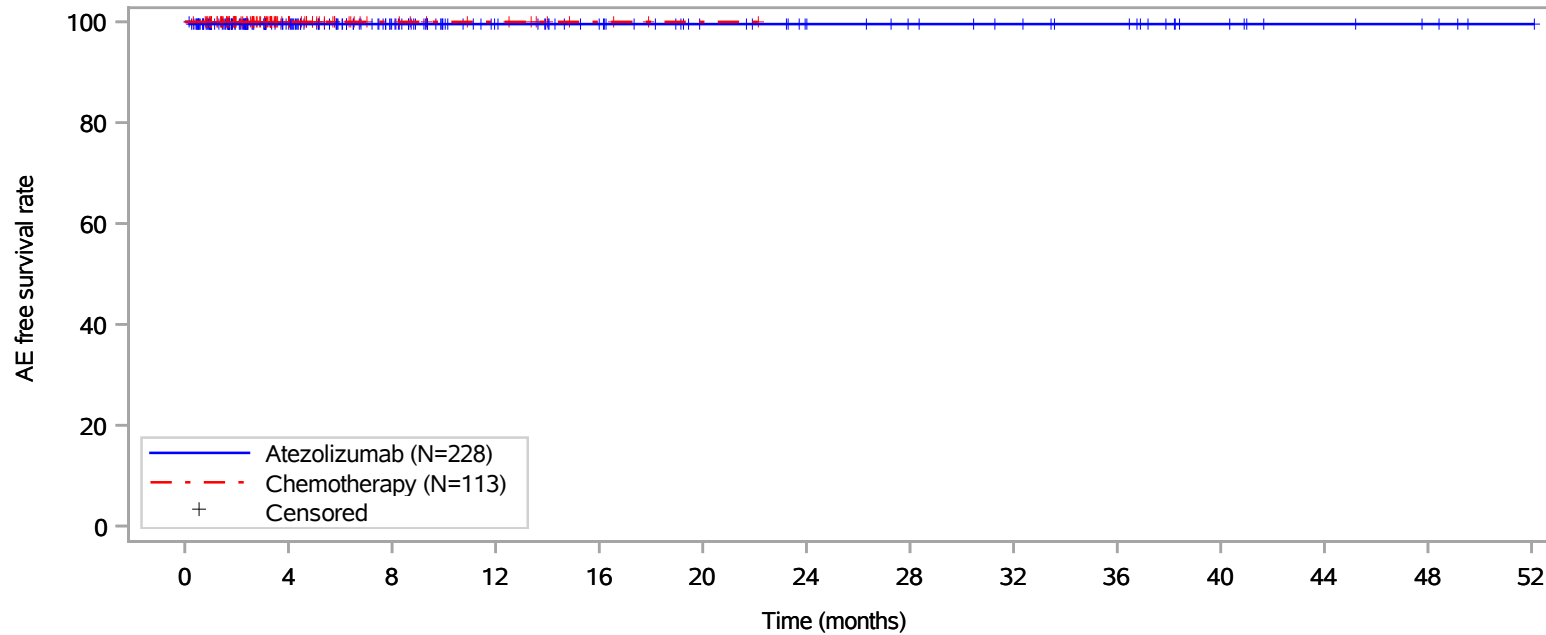
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary haemorrhage



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

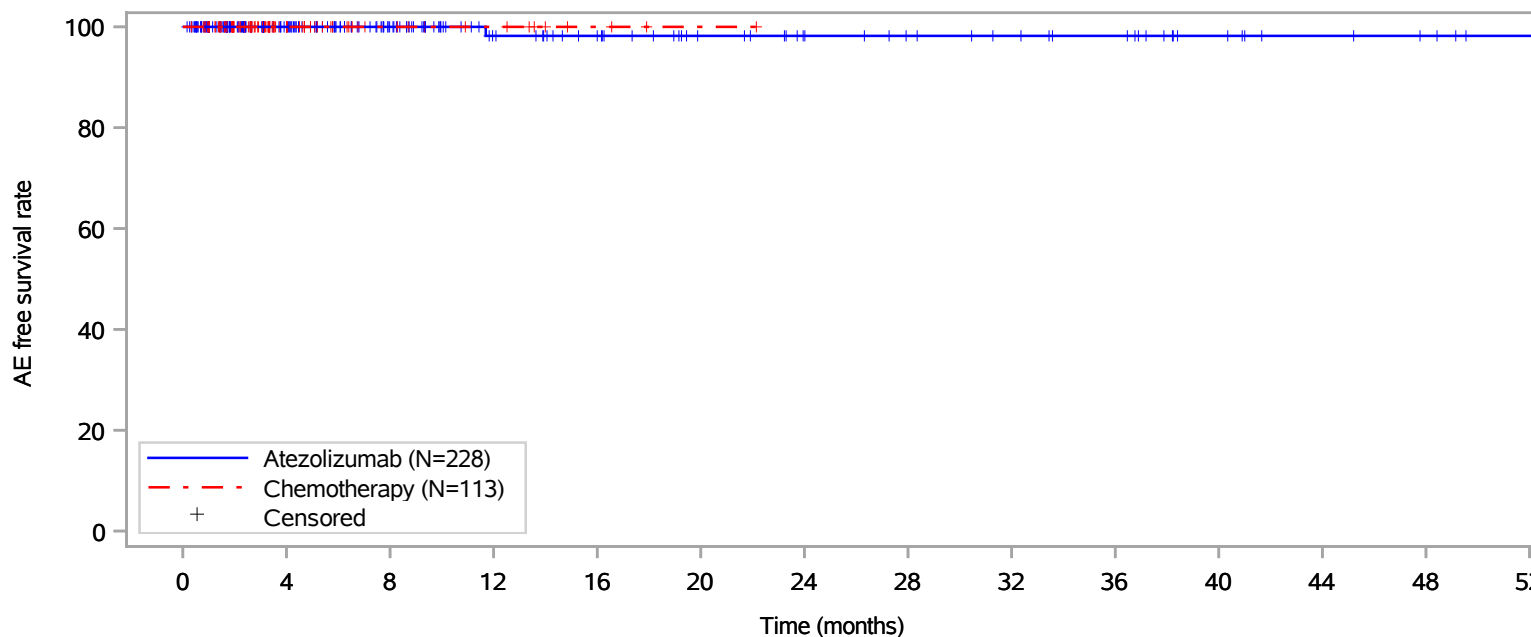
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary hypertension



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

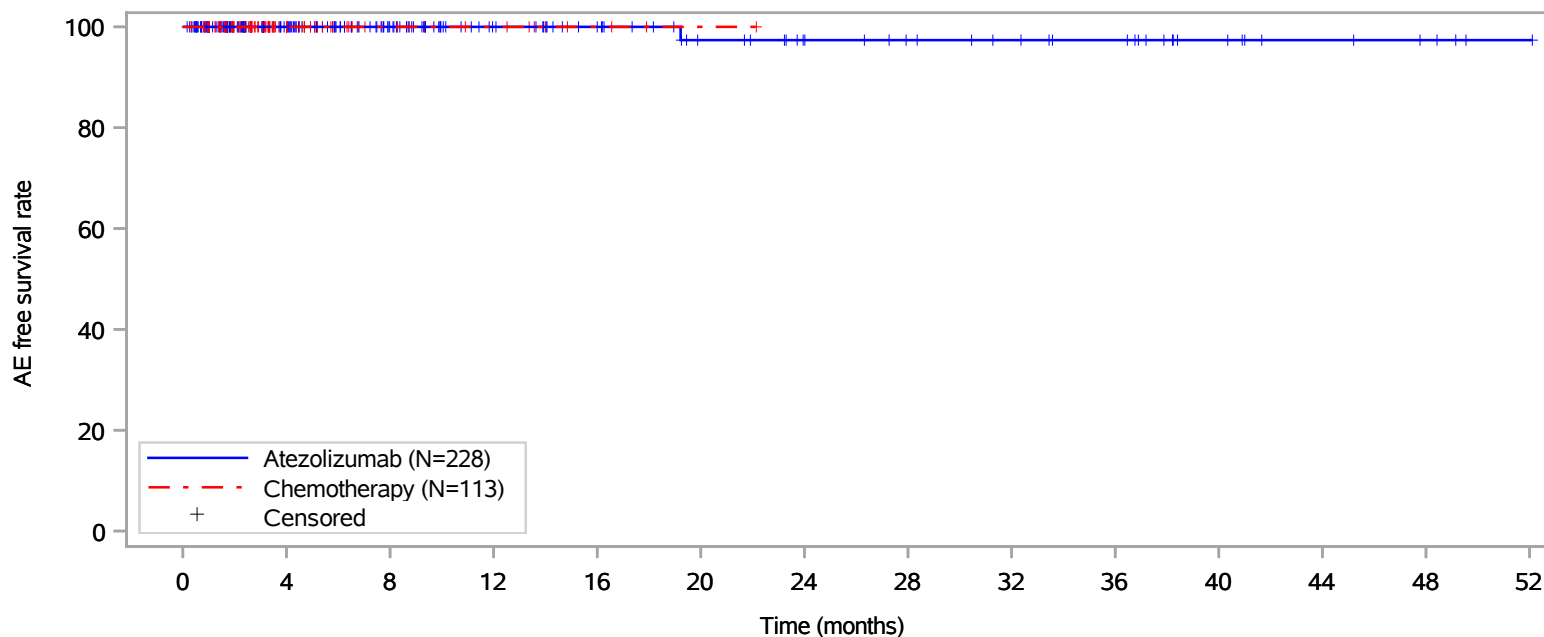
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory arrest



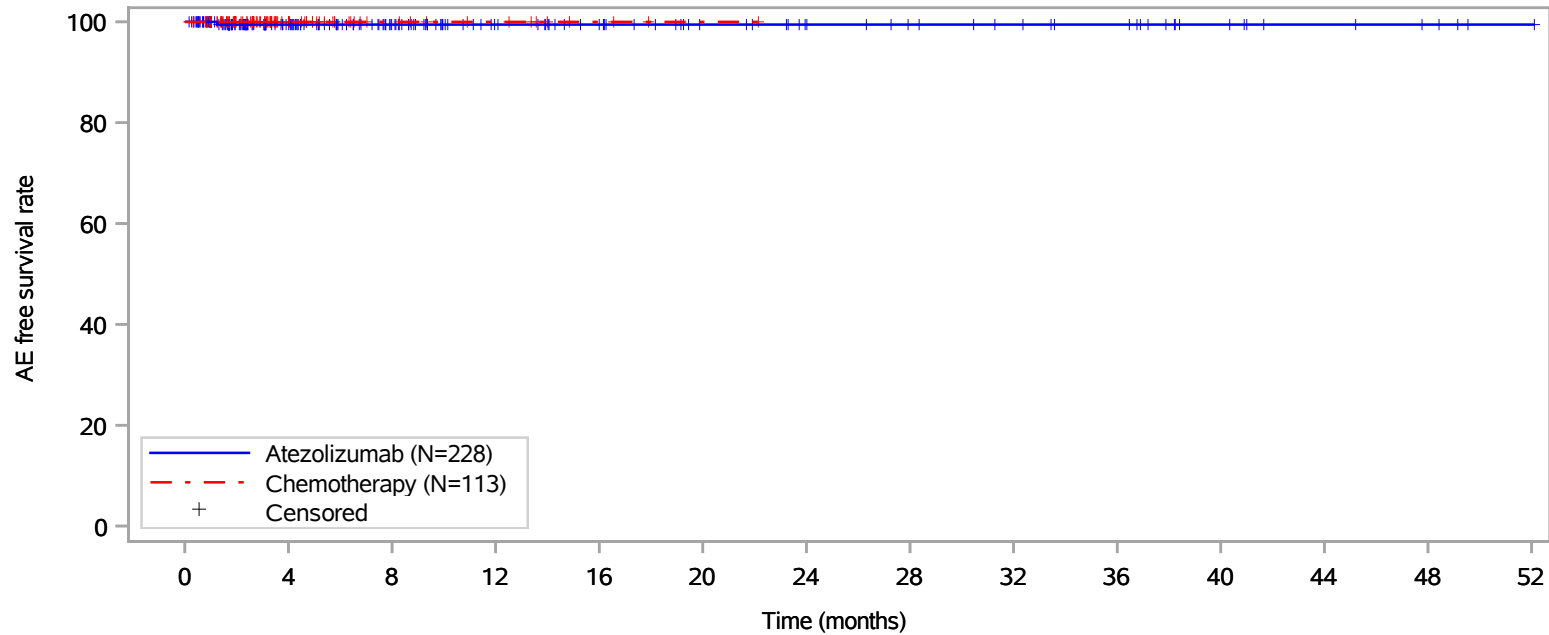
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory disorder



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

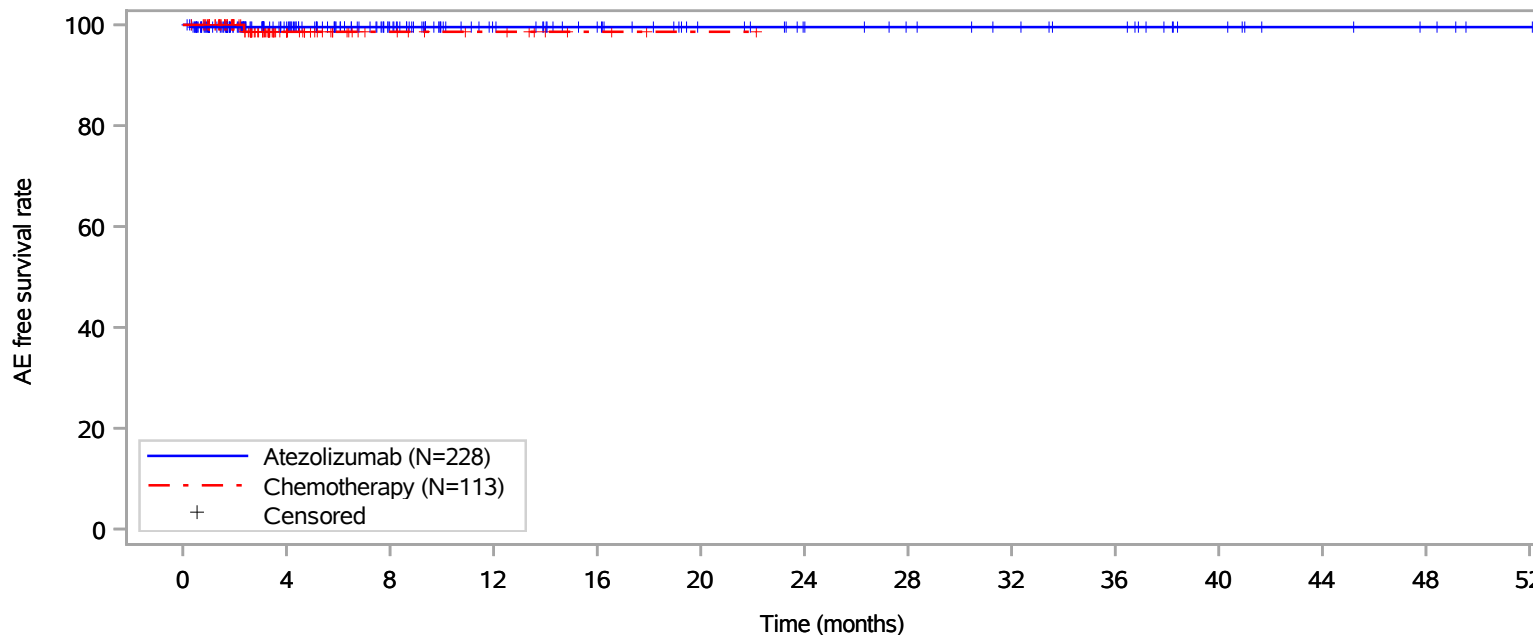
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

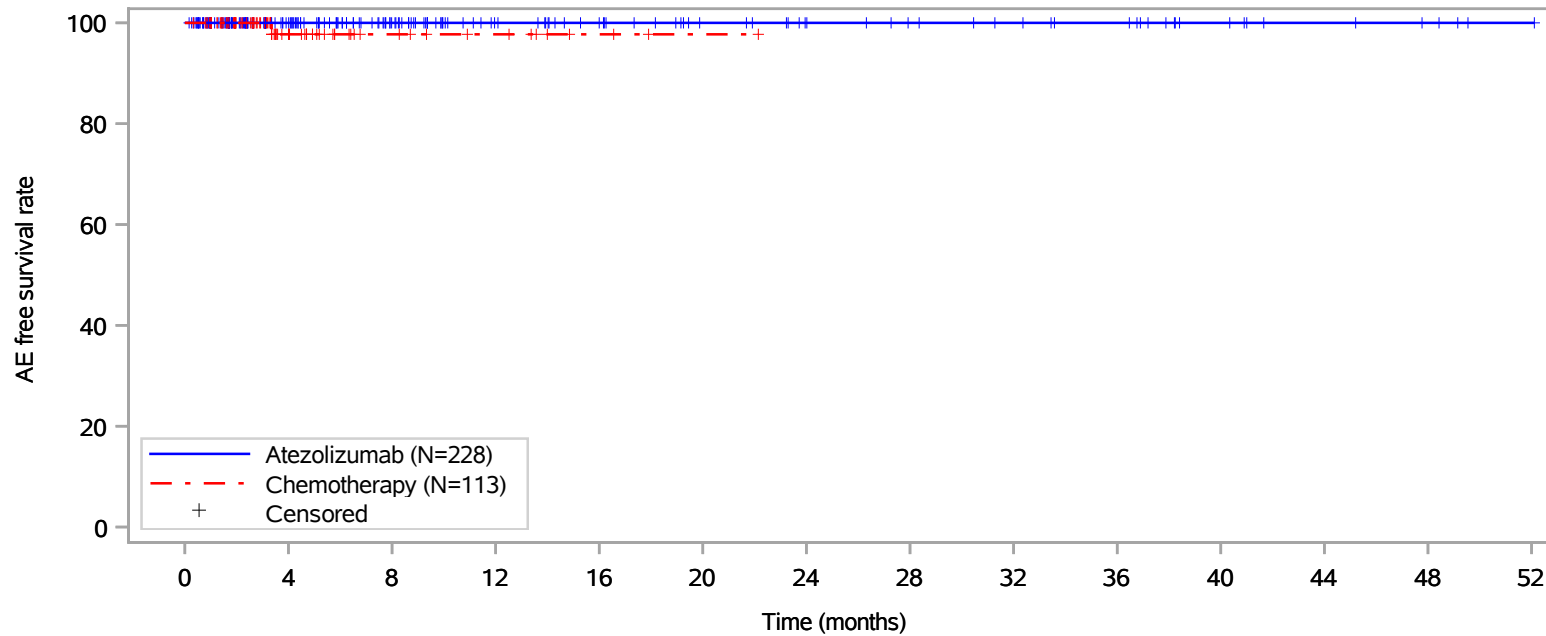
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Rhinitis allergic



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

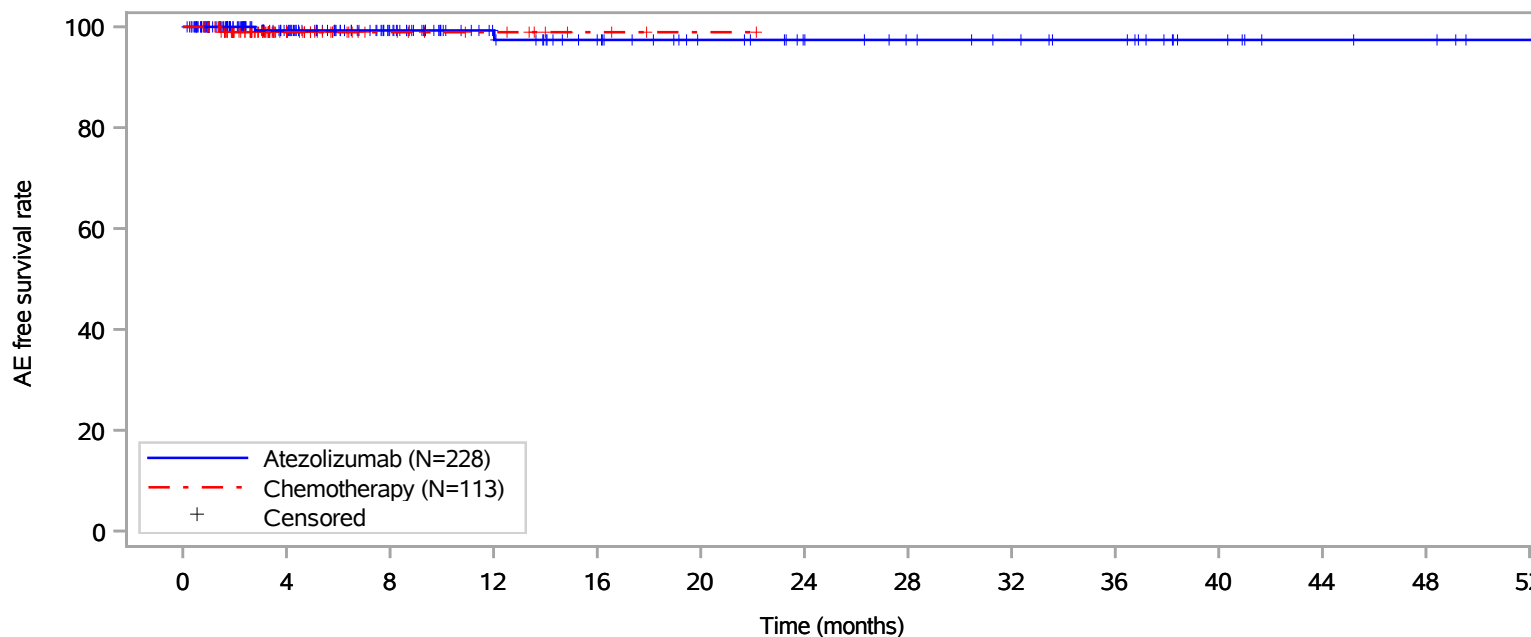
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Rhinorrhoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	43	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	222	225
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

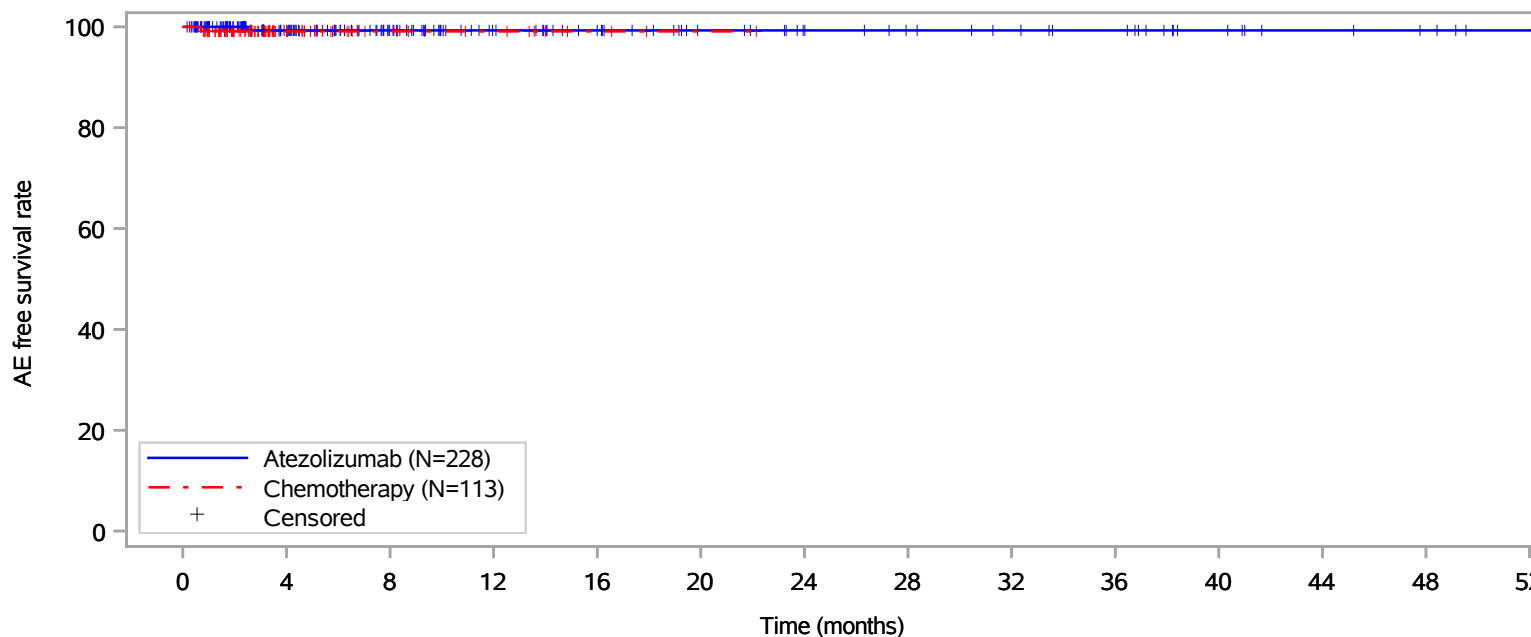
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Sputum discoloured



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

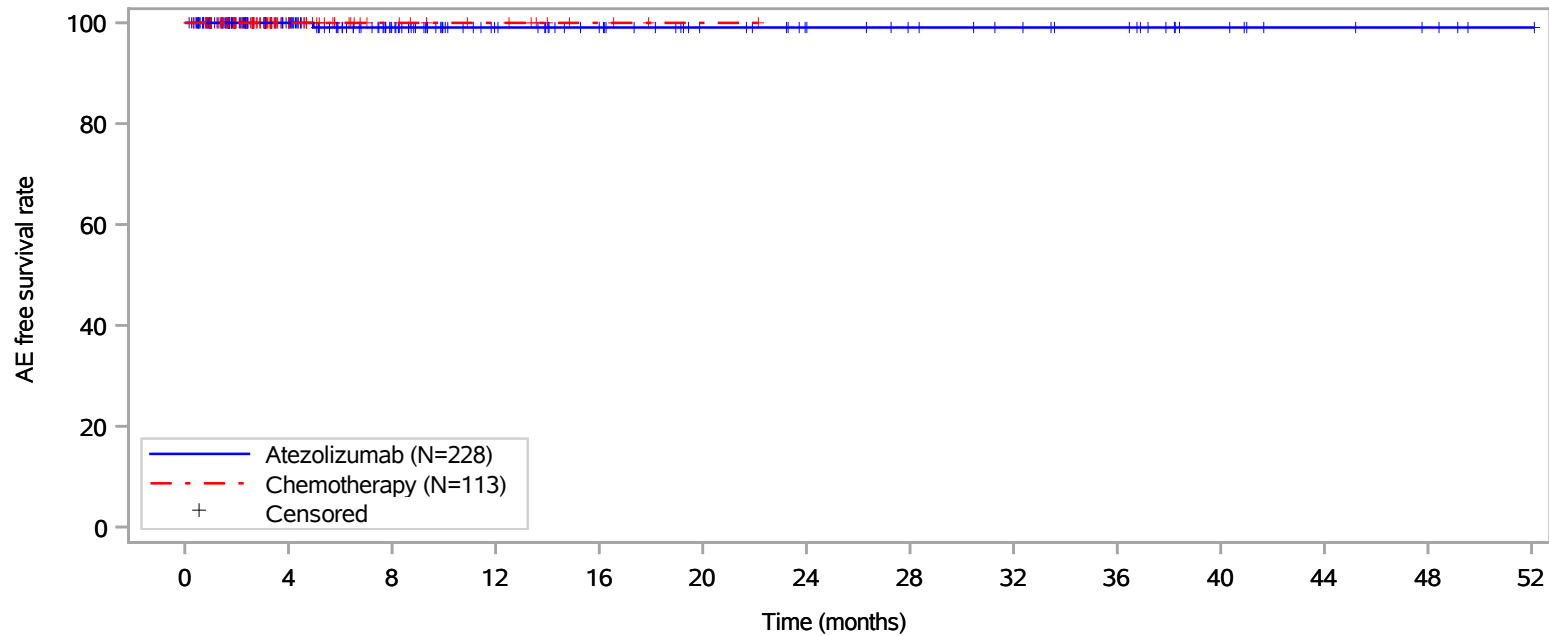
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Tachypnoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

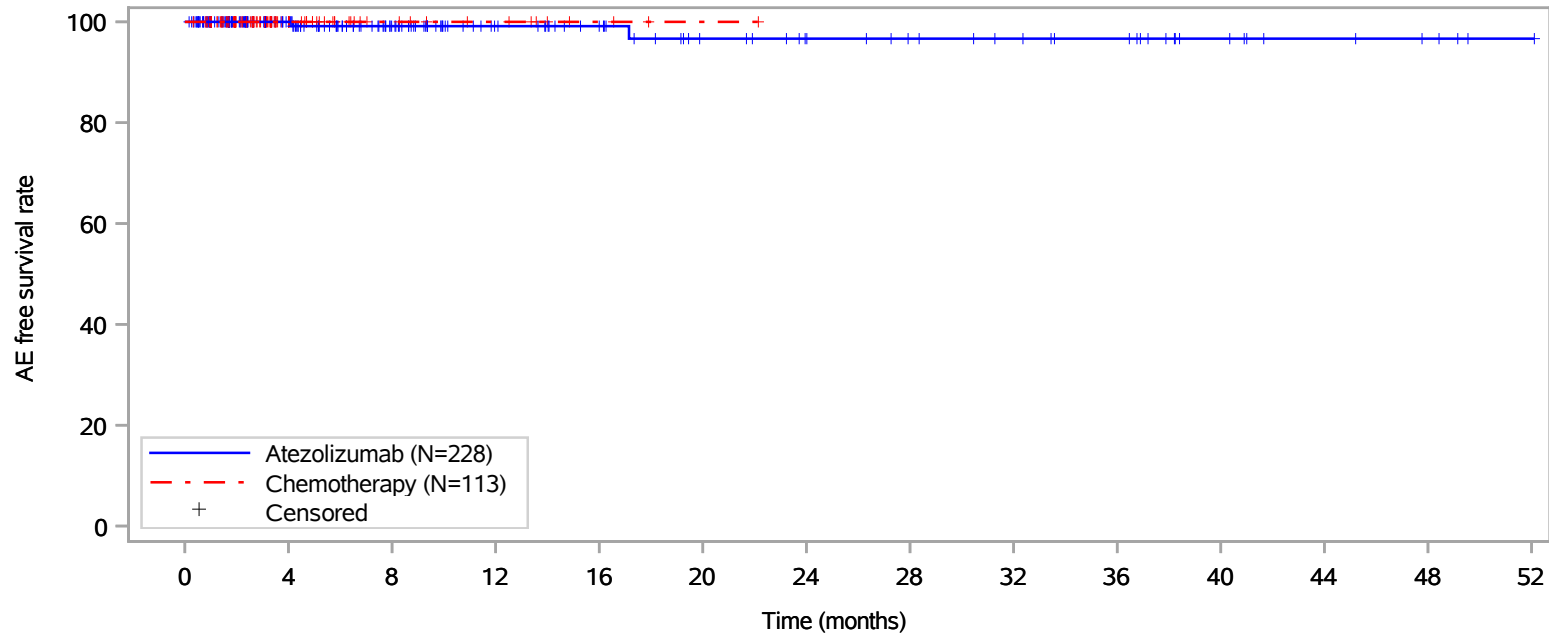
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Upper-airway cough syndrome



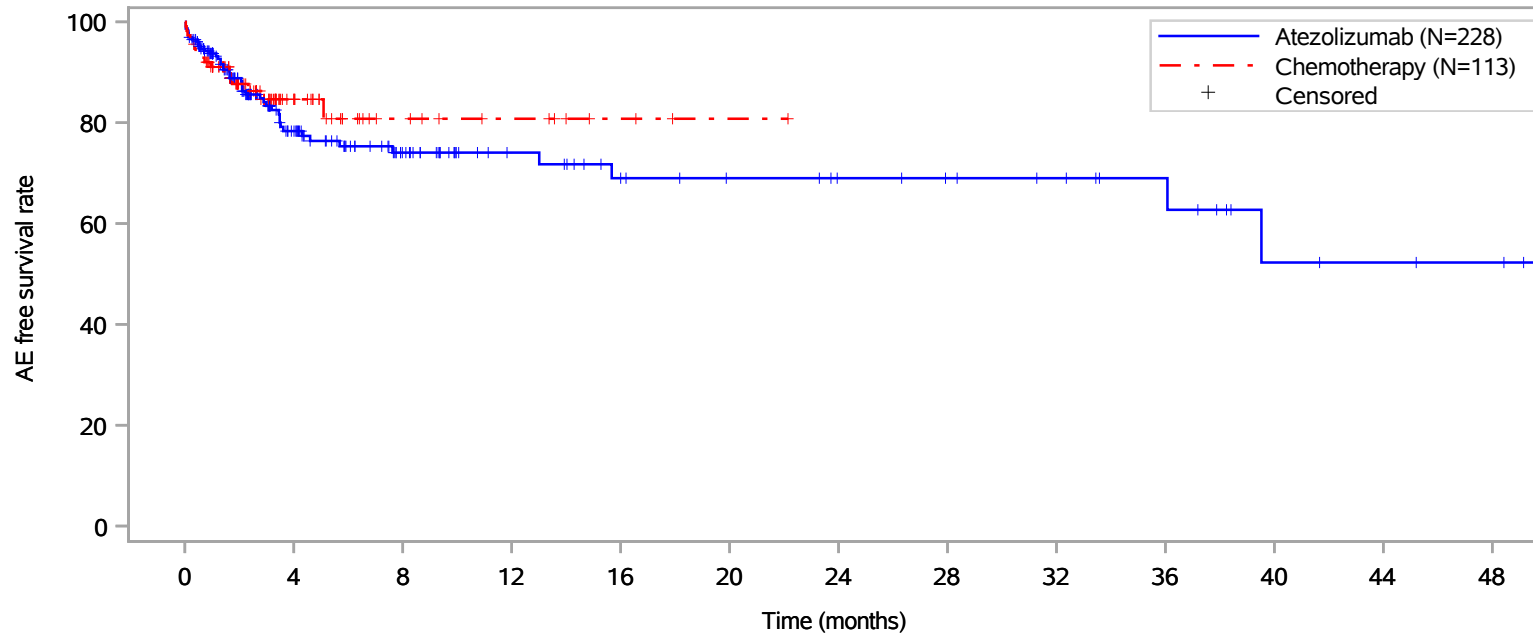
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, All



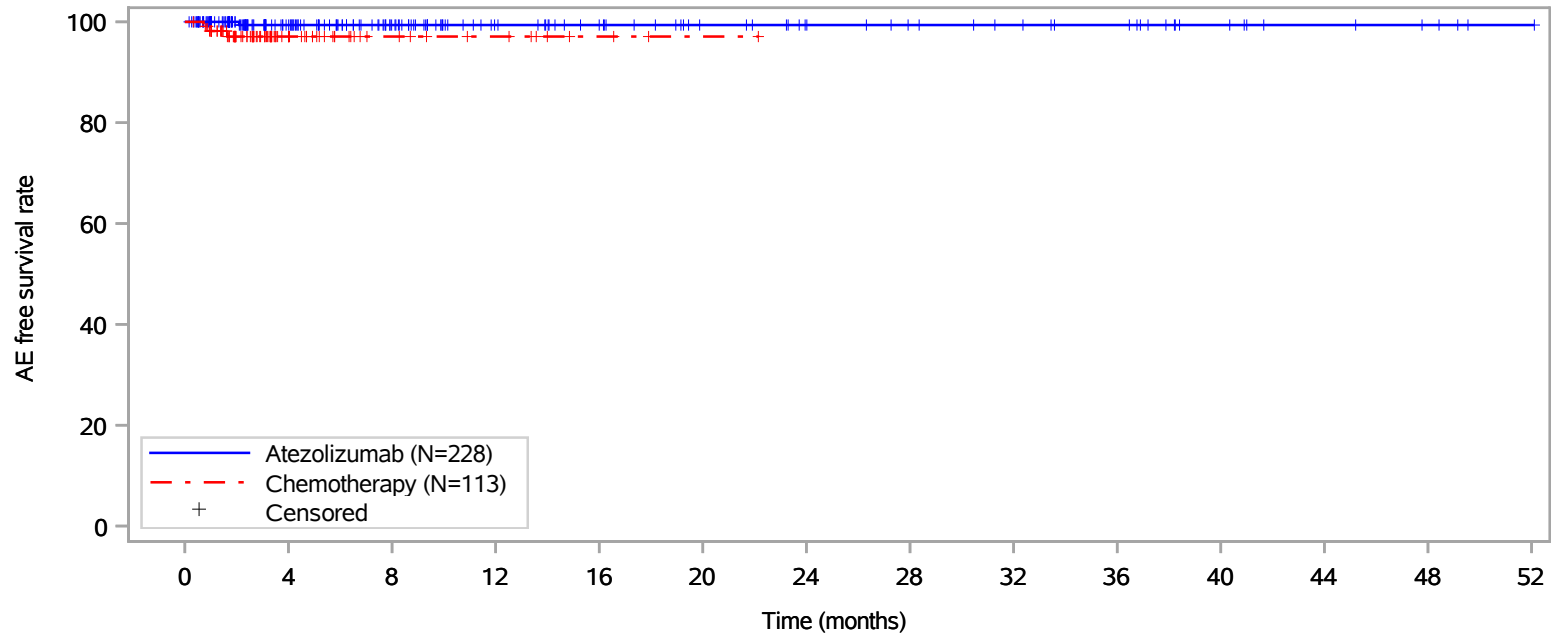
Patients at risk													
Atezolizumab	228	89	52	32	25	21	18	16	14	11	5	4	3
Chemotherapy	113	32	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	102	135	155	161	164	167	169	171	174	178	179	180
Chemotherapy	0	66	86	90	94	96	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Alopecia



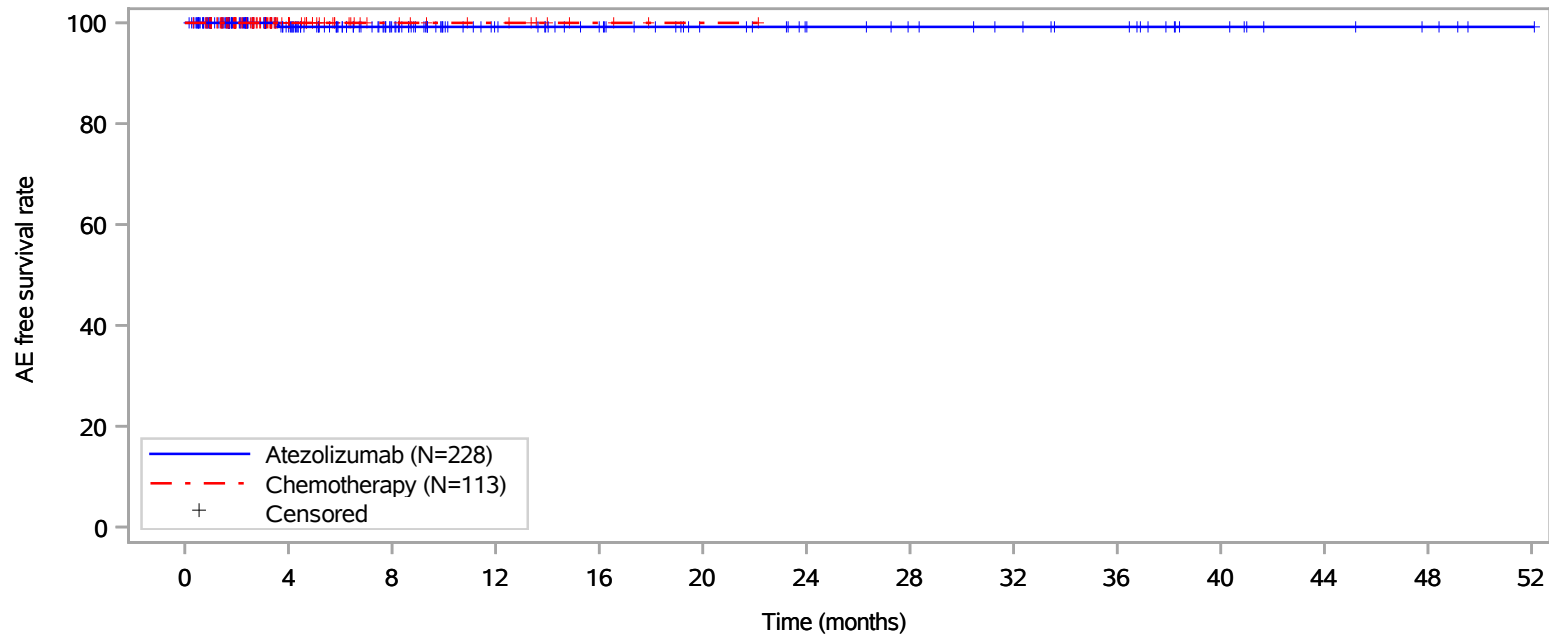
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Decubitus ulcer



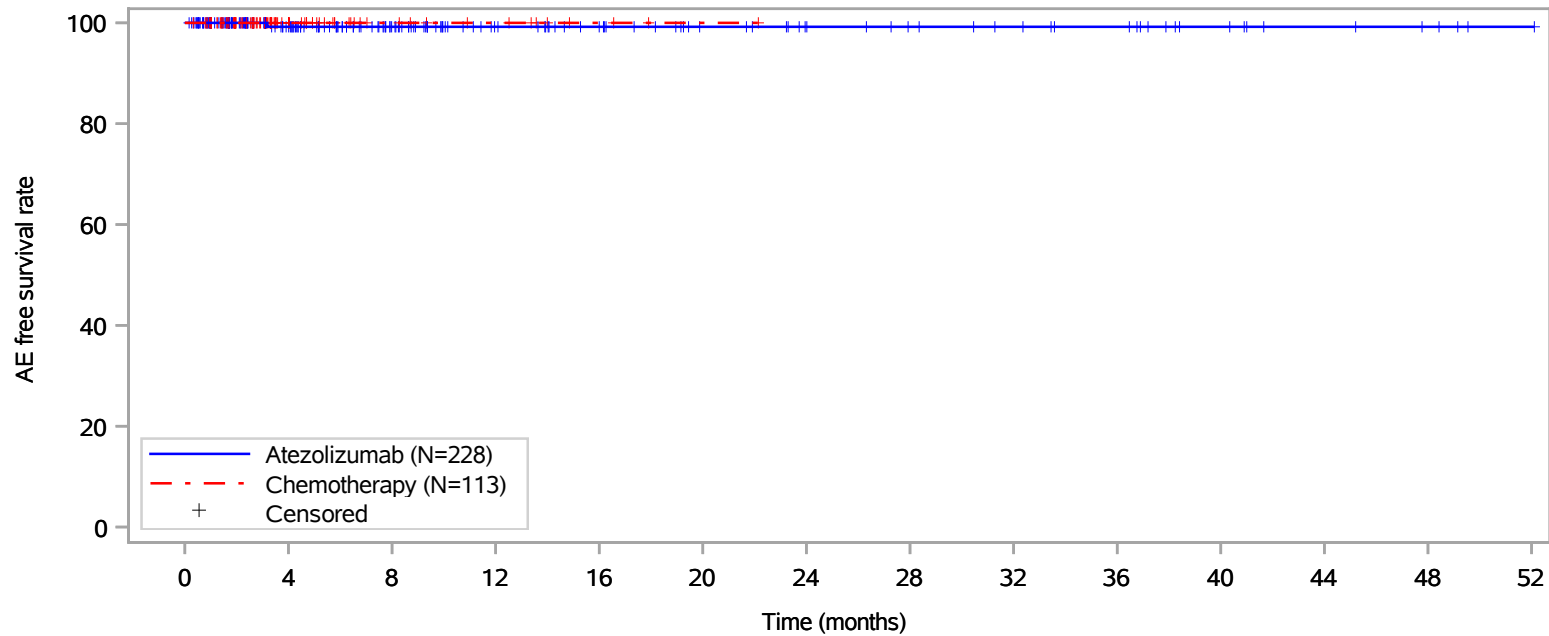
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Dermatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

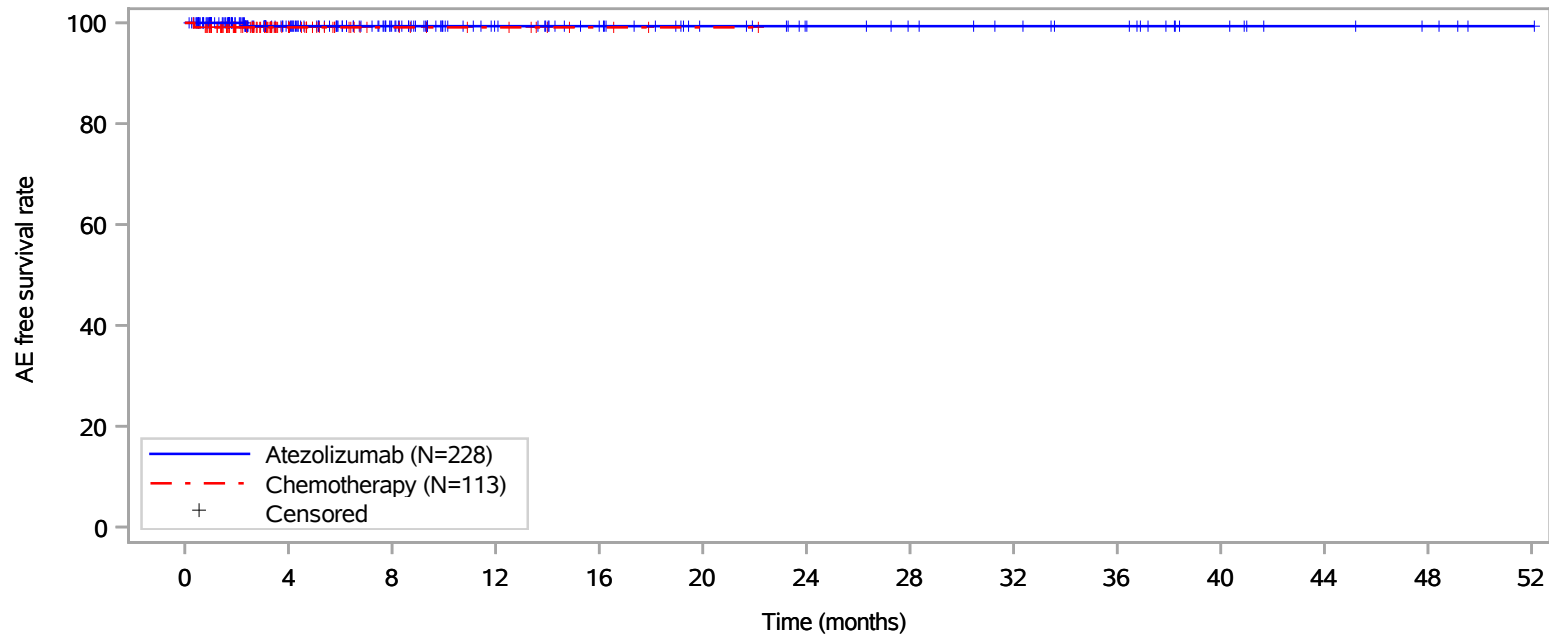
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Drug eruption



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

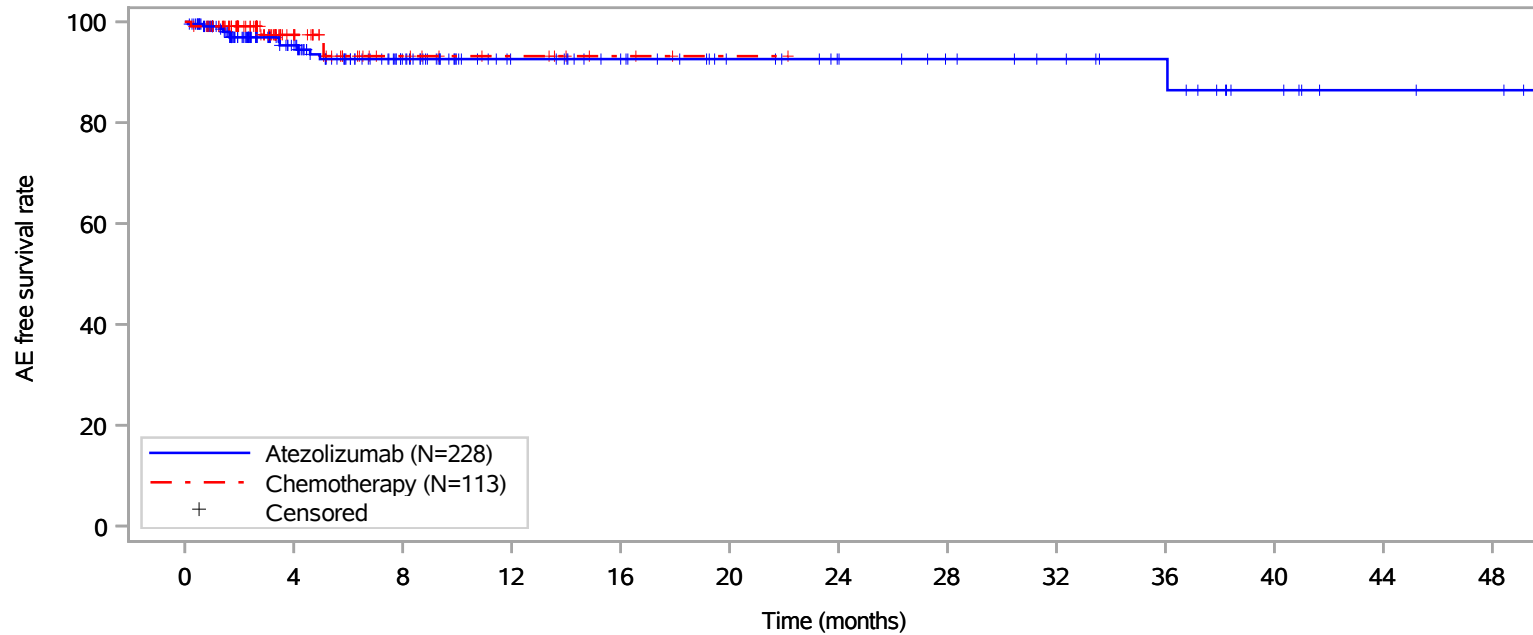
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Dry skin



Patients at risk													
Atezolizumab	228	115	73	46	39	30	25	21	18	15	8	4	3
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab	0	105	144	171	179	187	192	196	199	202	208	212	213
Chemotherapy	0	76	99	103	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

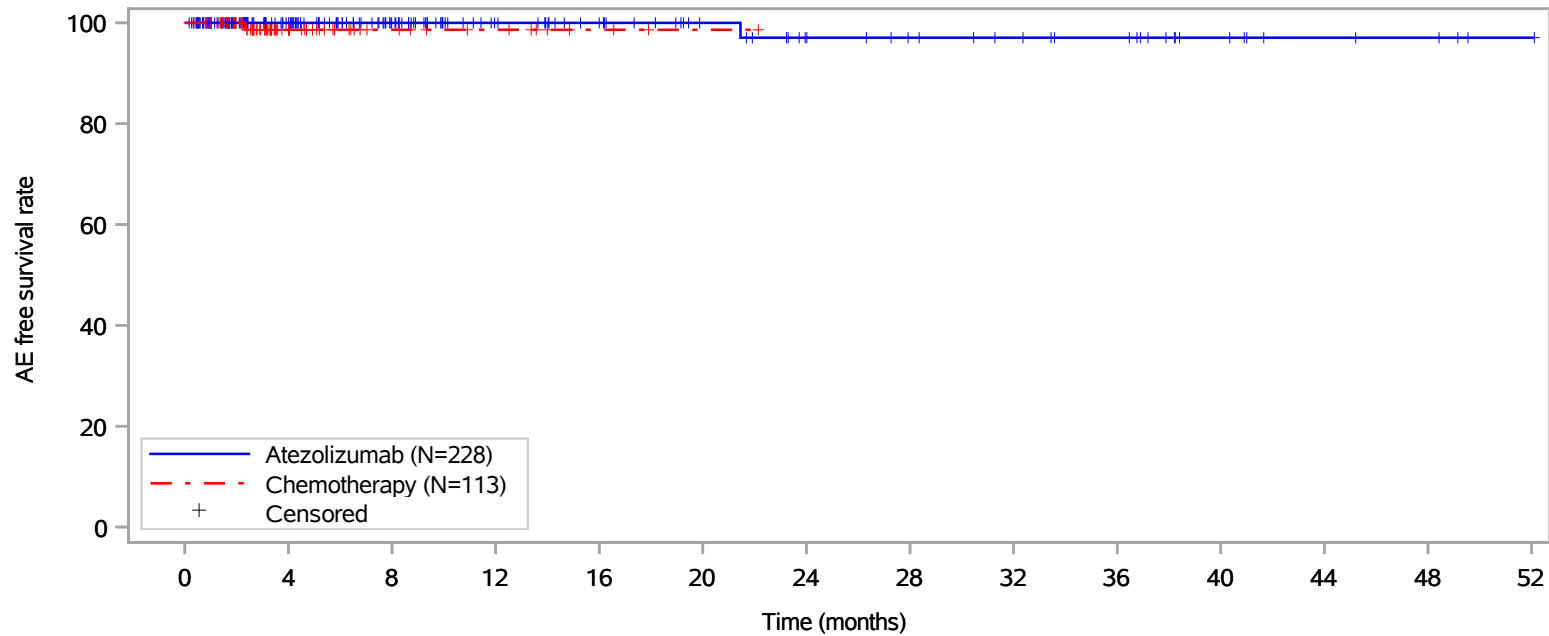
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Ecchymosis



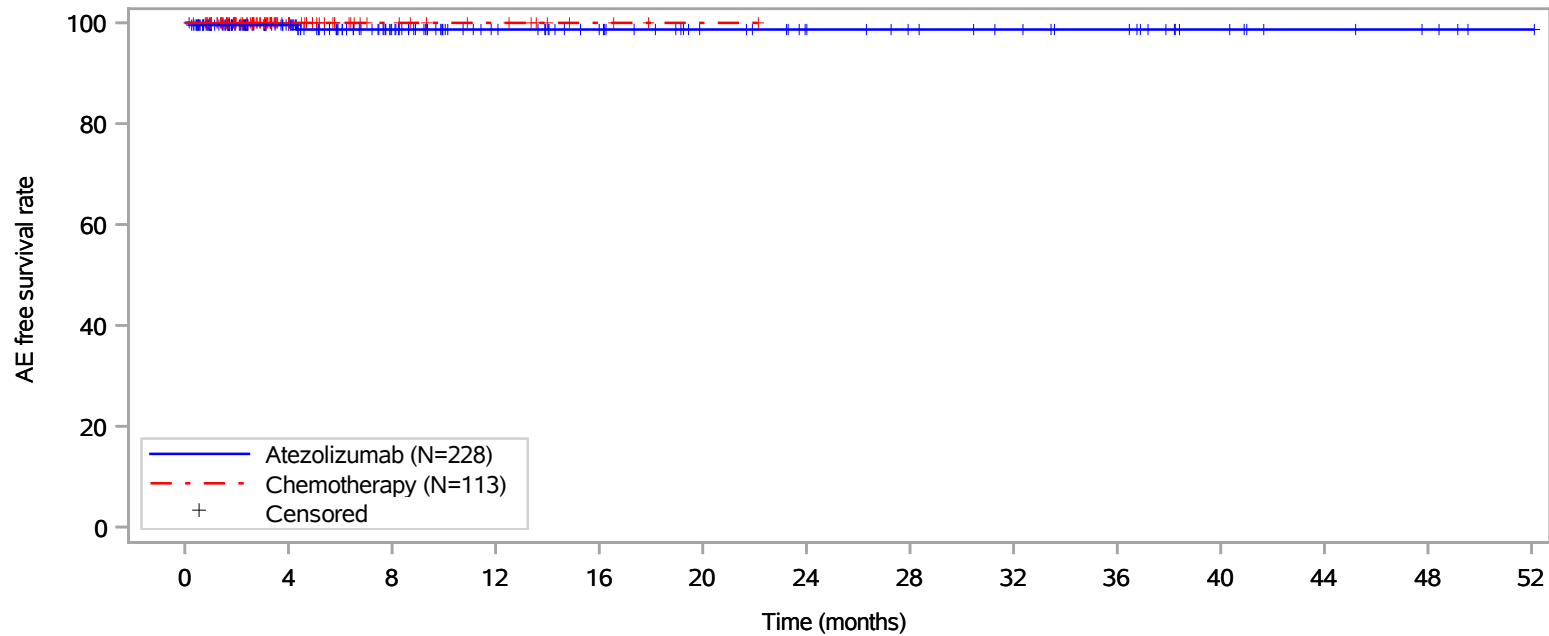
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Eczema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

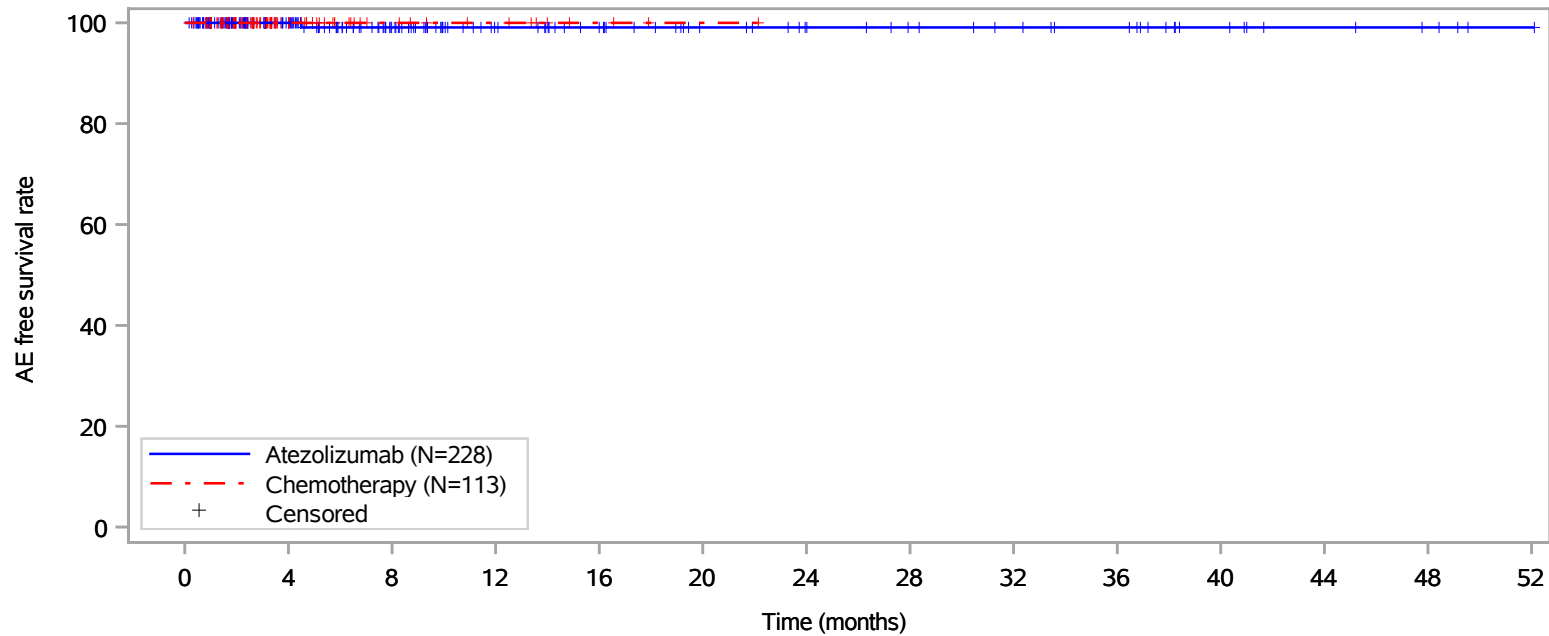
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Erythema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

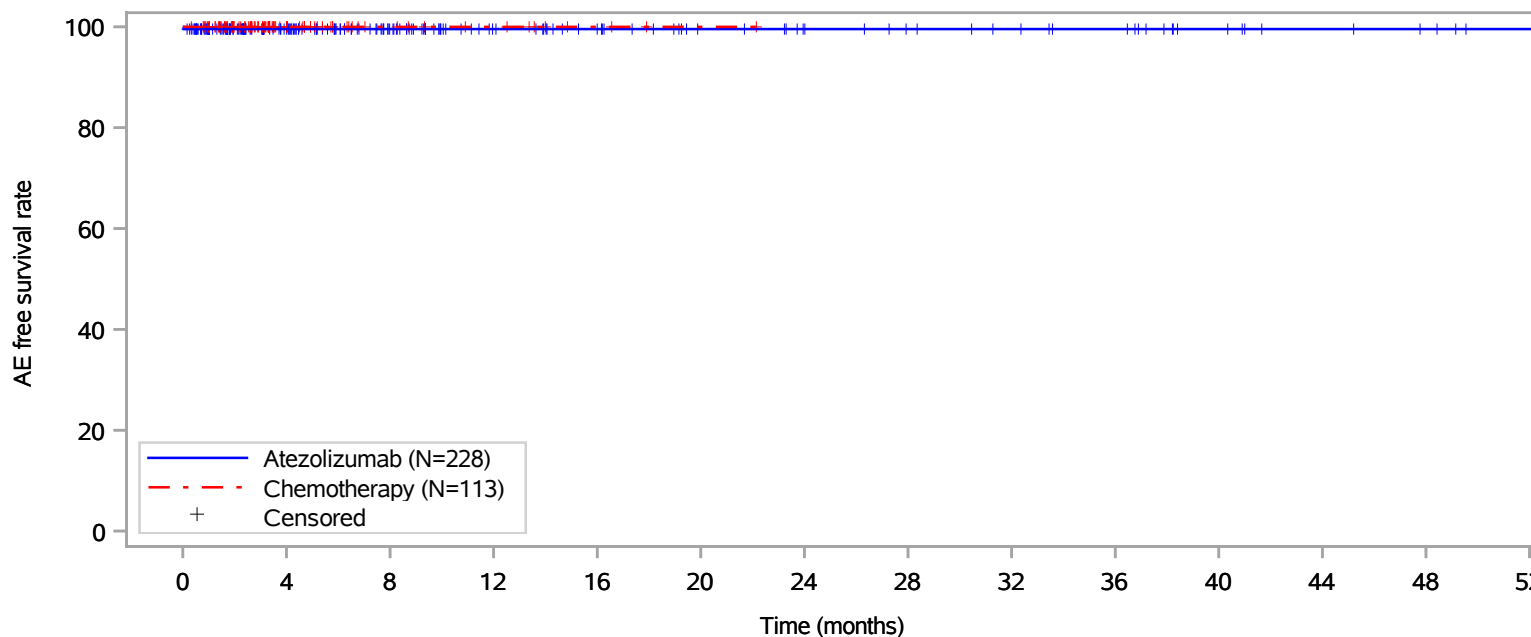
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Hyperhidrosis



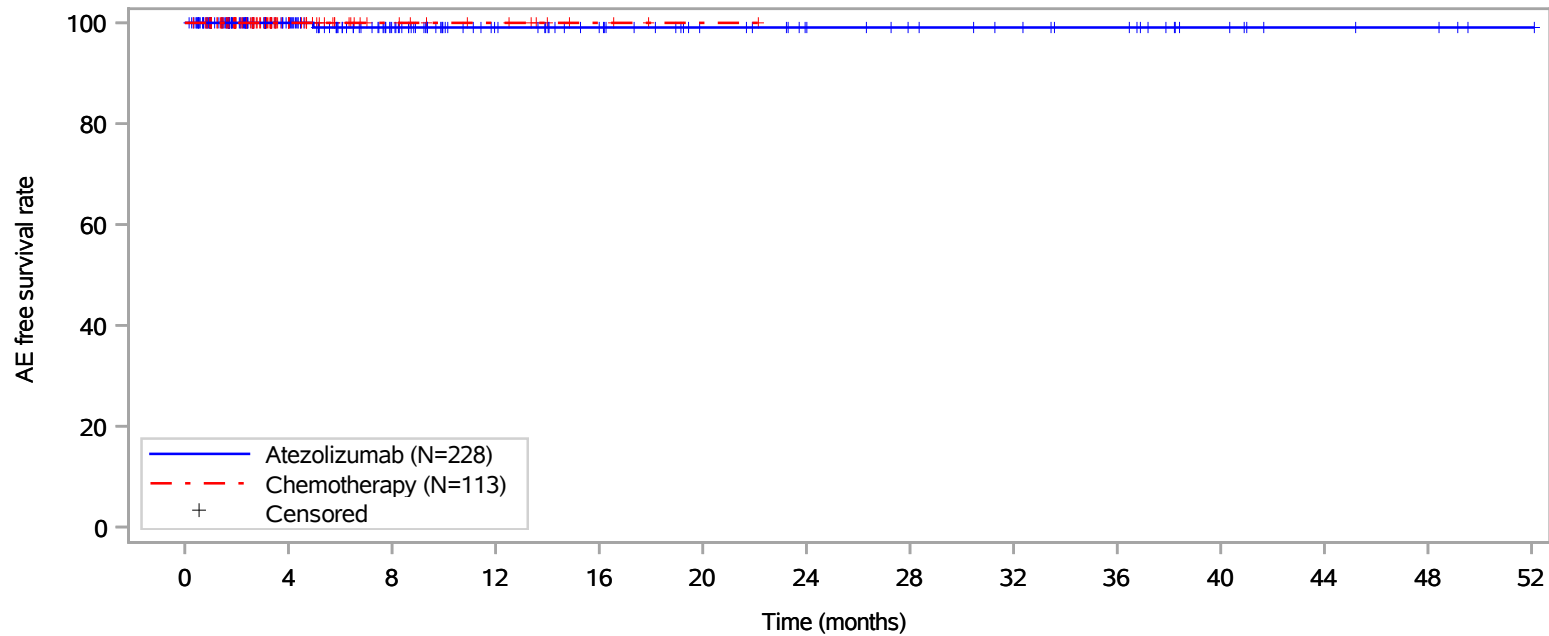
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Nail disorder



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

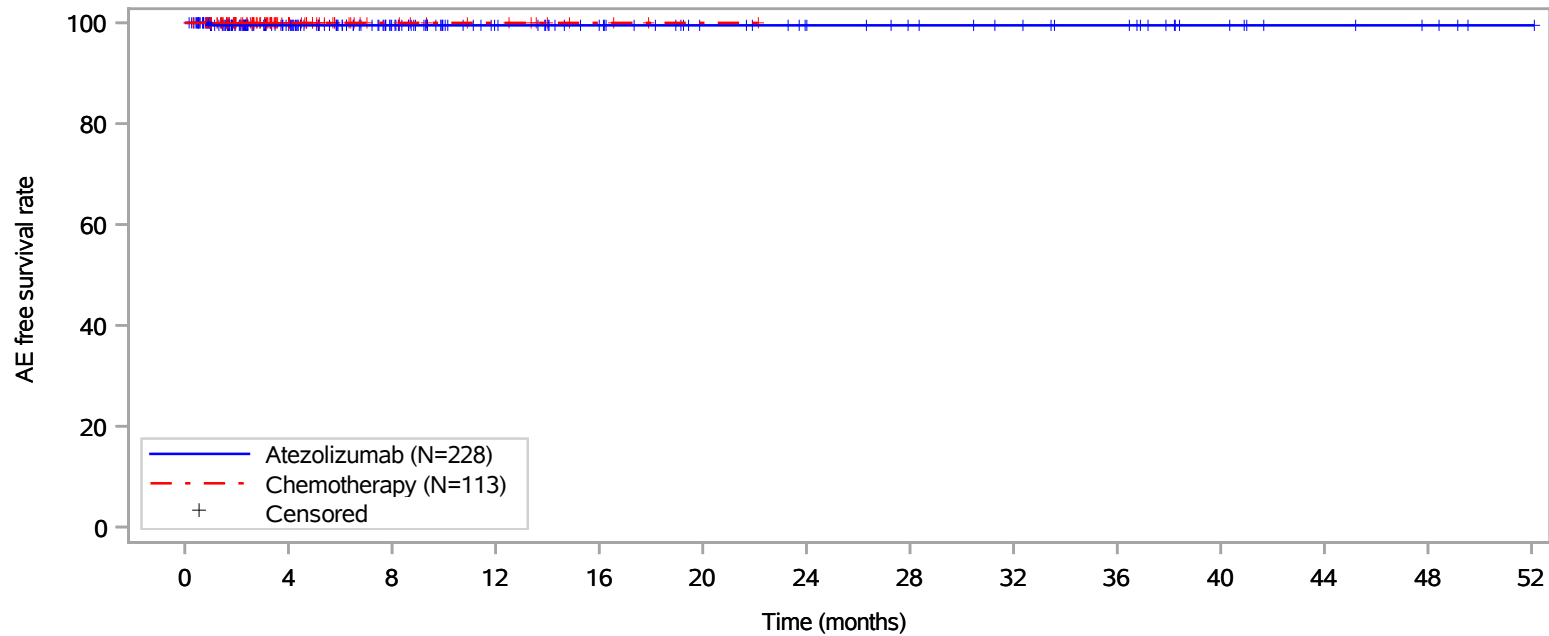
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Night sweats



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

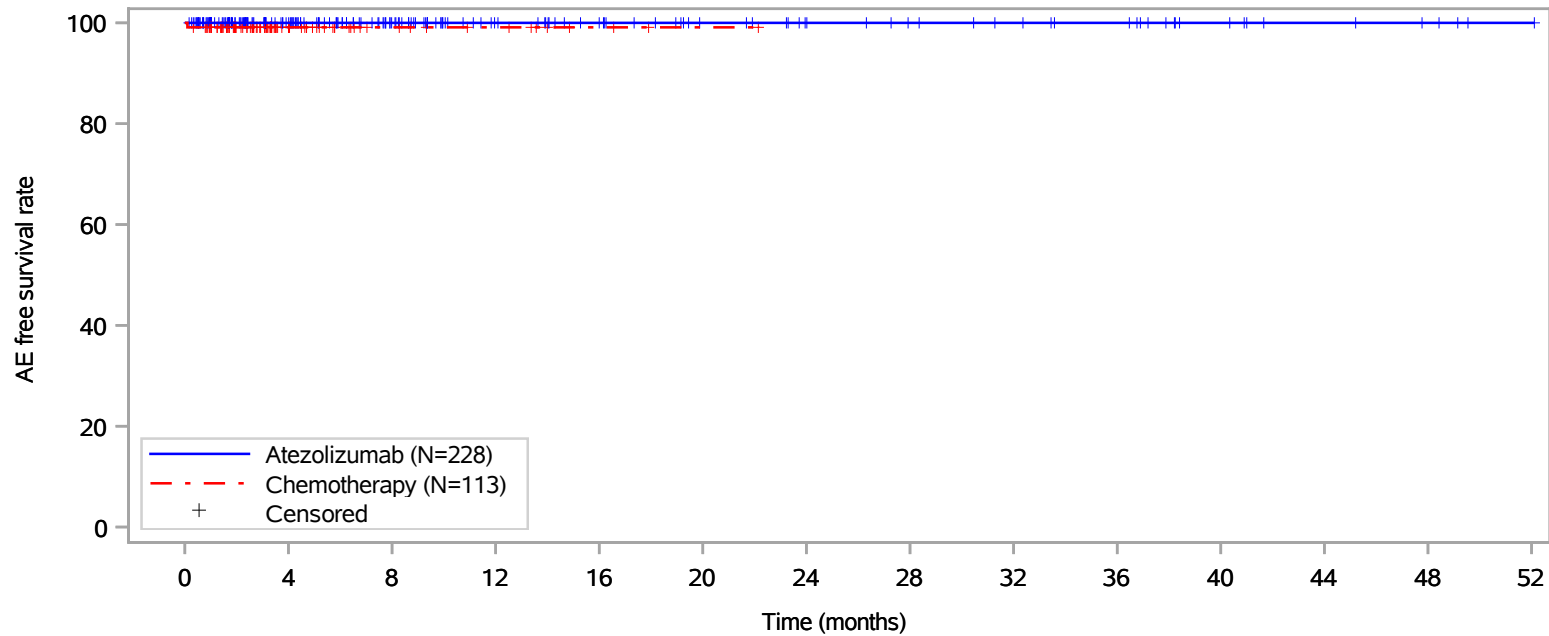
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Pain of skin



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

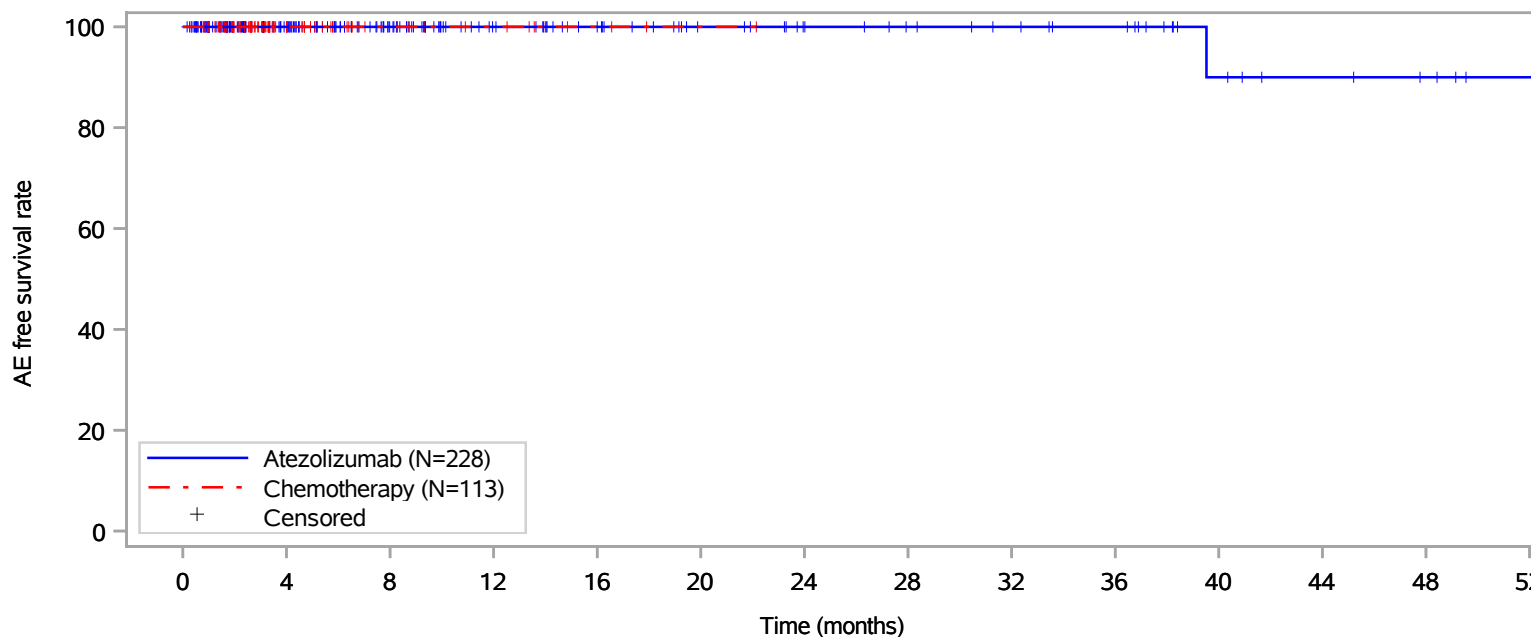
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Pityriasis rosea



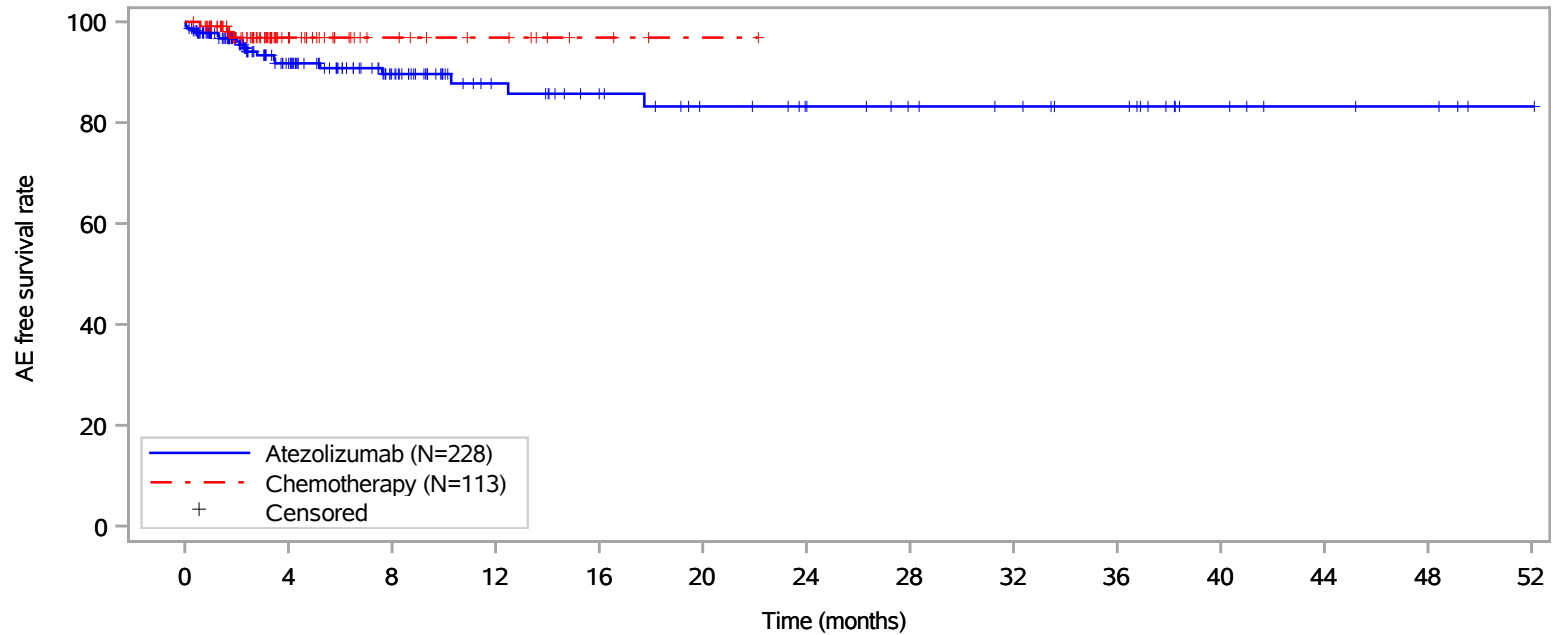
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Pruritus



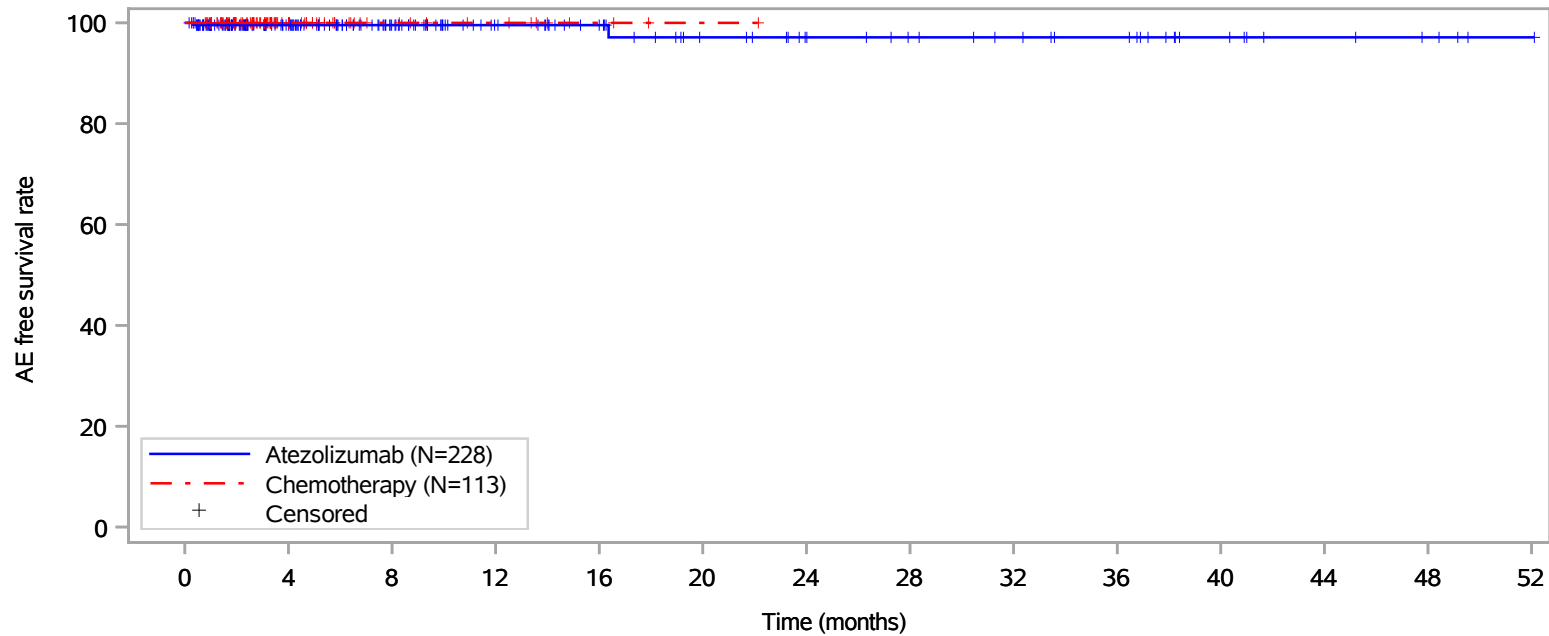
Patients at risk															
Atezolizumab	228	110	70	43	36	29	25	21	19	16	8	5	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	104	142	168	175	180	184	188	190	193	201	204	205	208	
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Psoriasis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

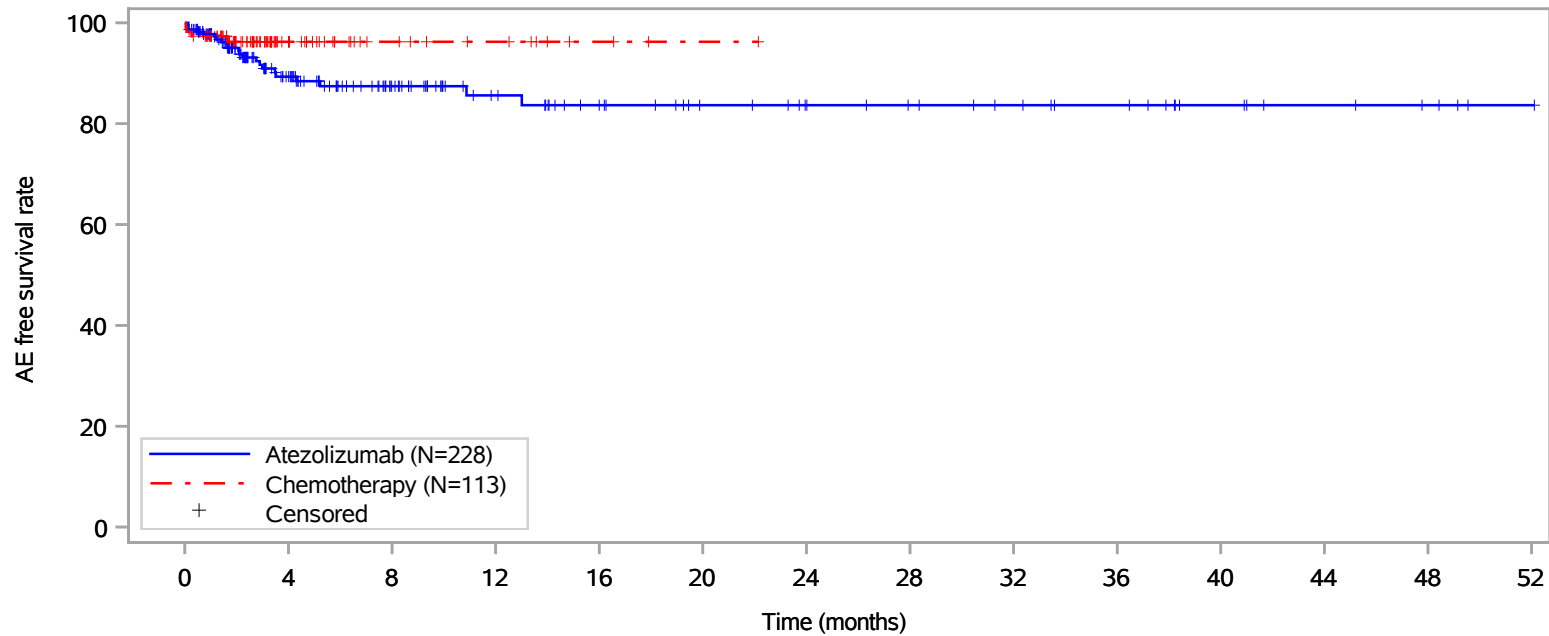
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash



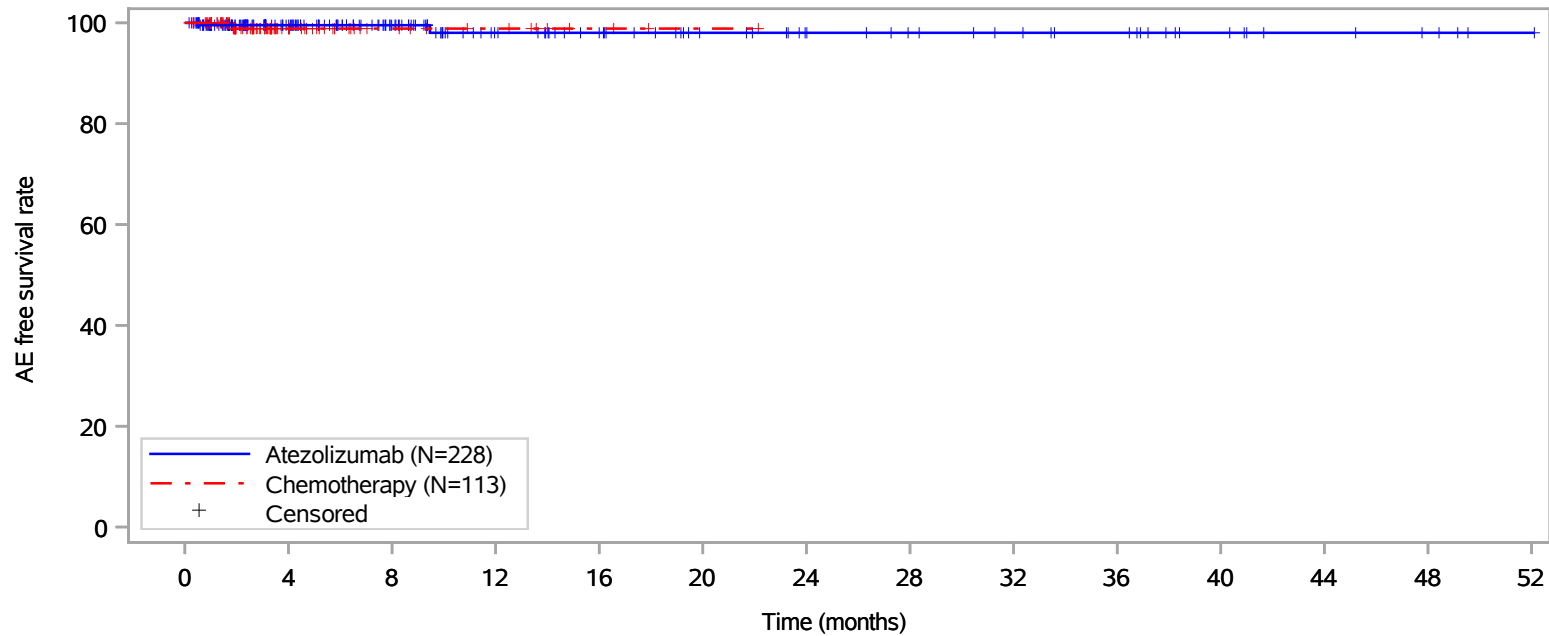
Patients at risk														
Atezolizumab	228	106	67	45	36	28	24	21	18	15	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	141	162	171	178	182	185	188	191	197	200	202	205
Chemotherapy	0	74	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash macular



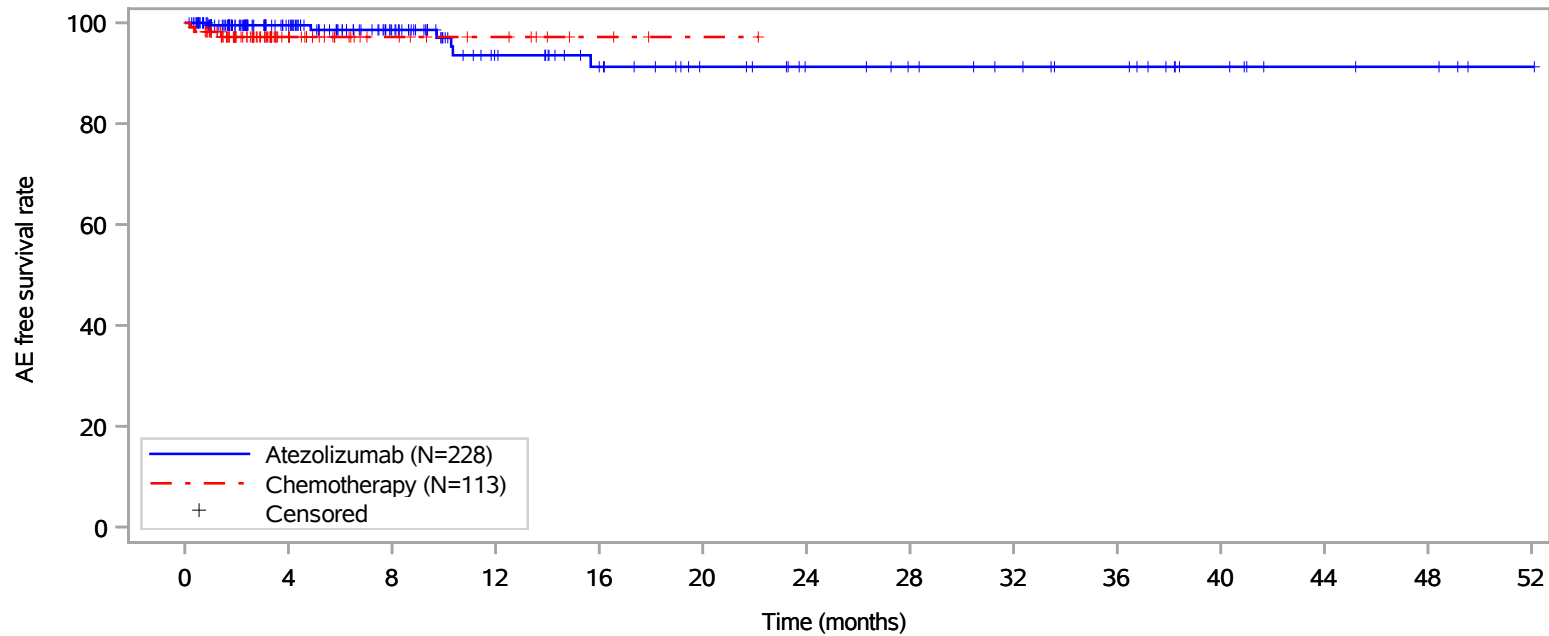
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash maculo-papular



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	49	40	31	25	22	19	16	9	5	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	191	197	200	203	206	213	217	218	221
Chemotherapy	0	77	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

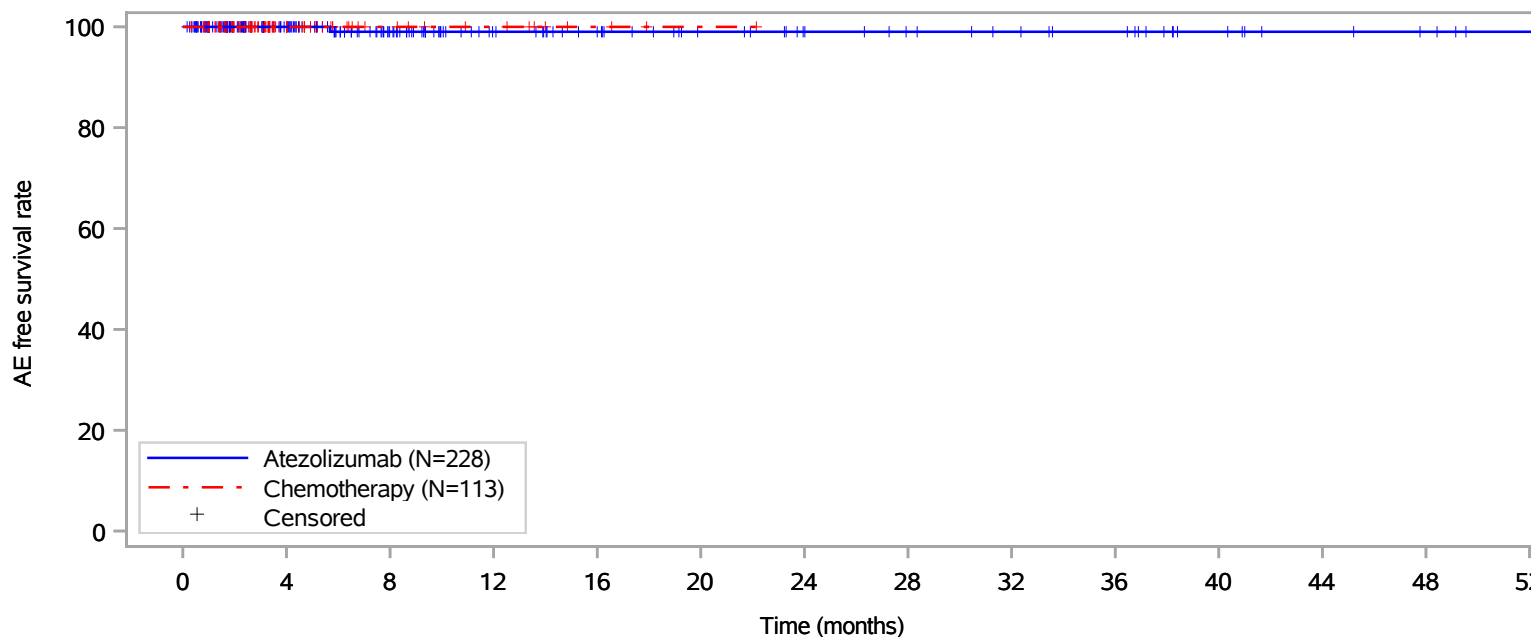
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Skin exfoliation



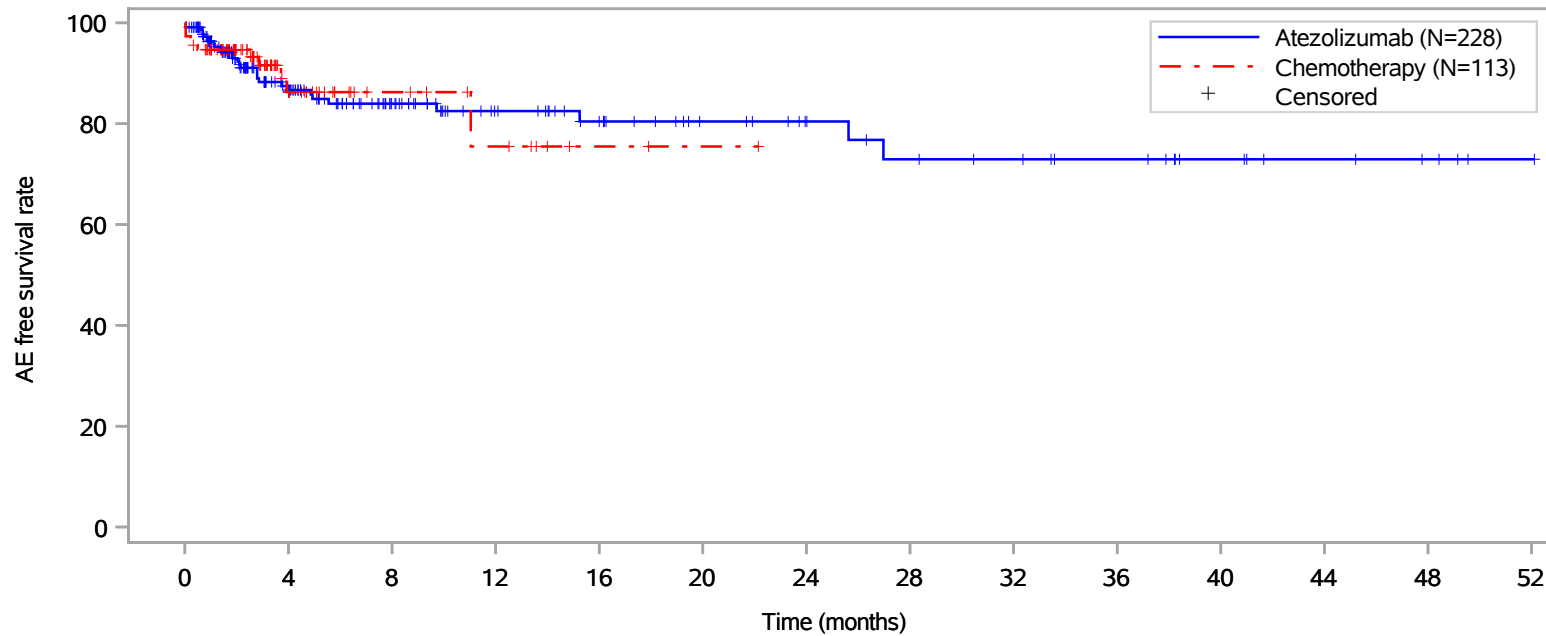
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	109	69	47	38	28	23	19	17	14	9	6	4	1
Chemotherapy	113	32	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	97	133	154	163	172	177	179	181	184	189	192	194	197
Chemotherapy	0	71	92	95	100	101	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

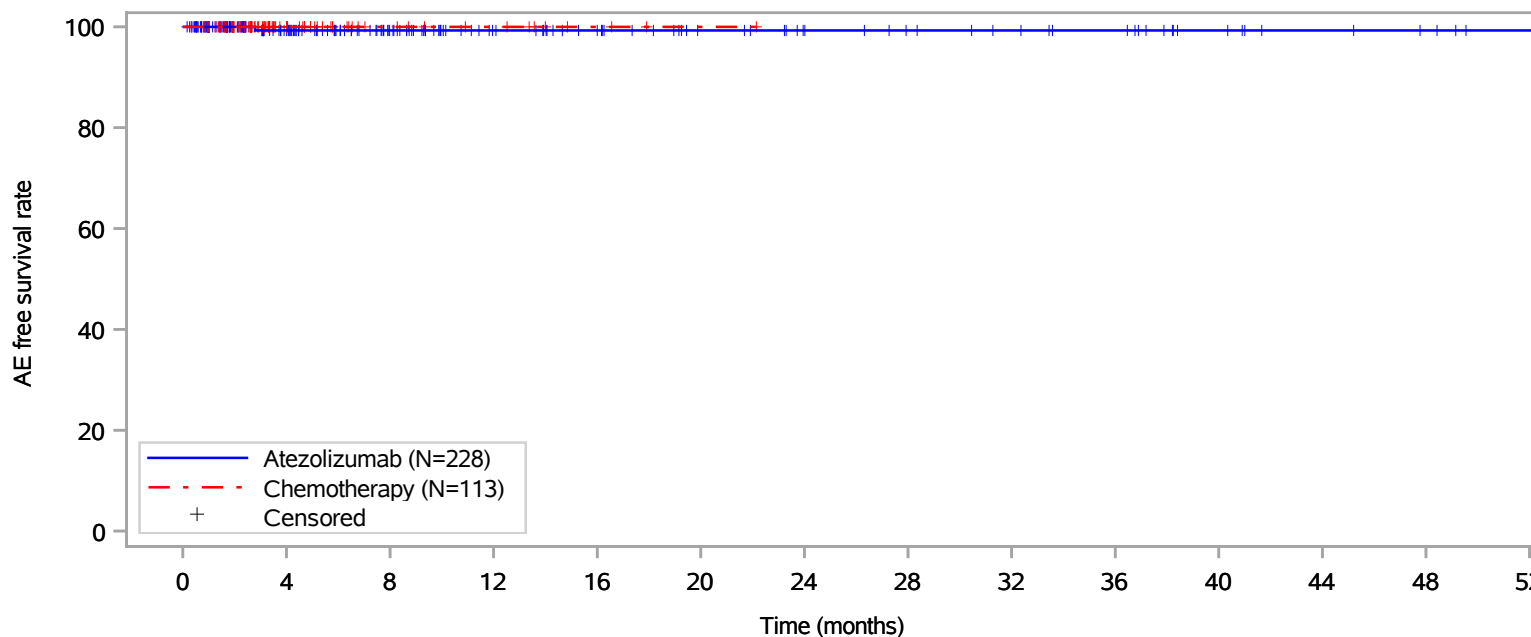
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Aortic arteriosclerosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

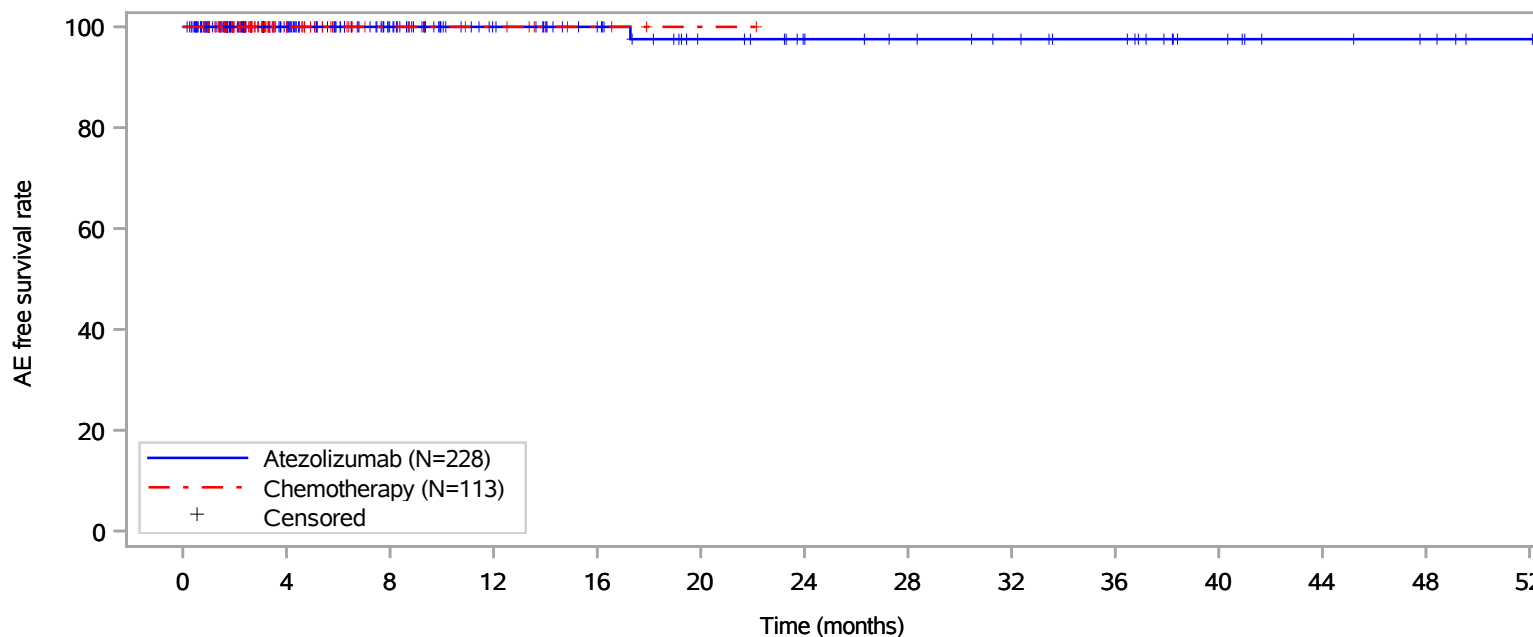
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Arterial insufficiency



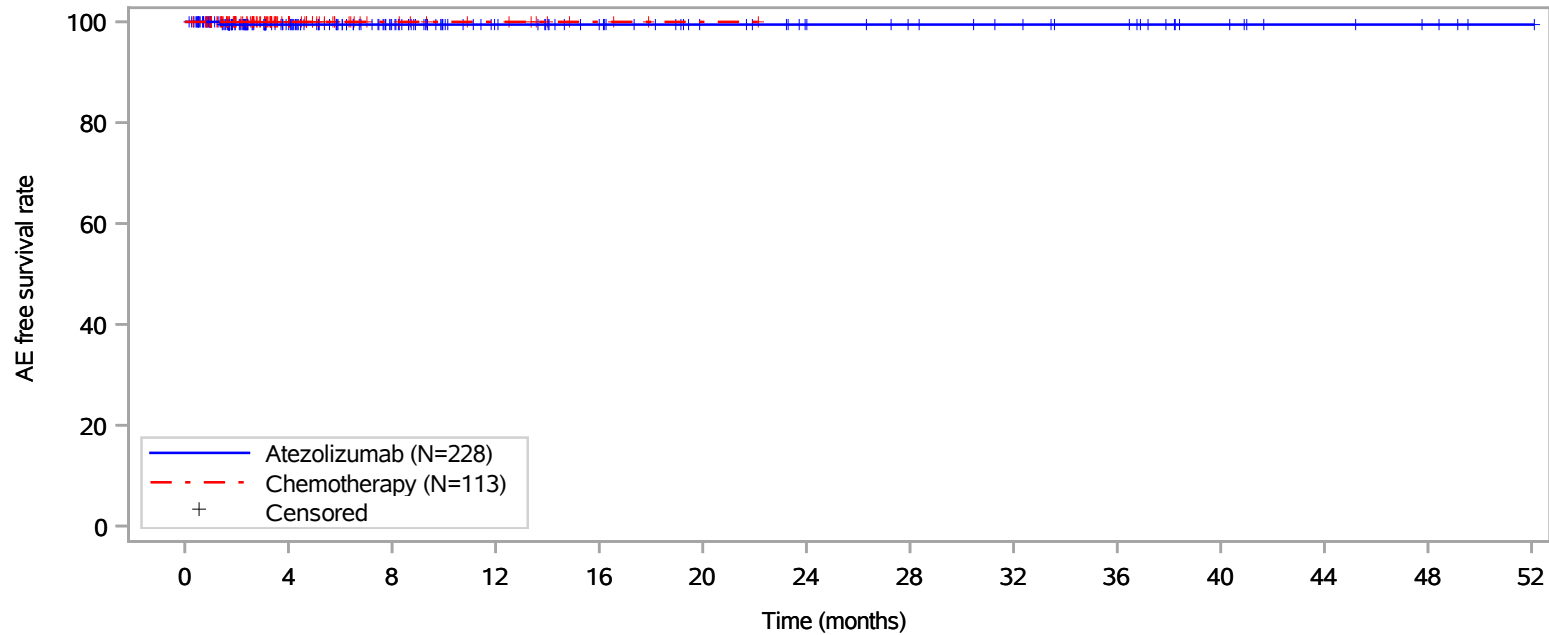
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Arteriosclerosis



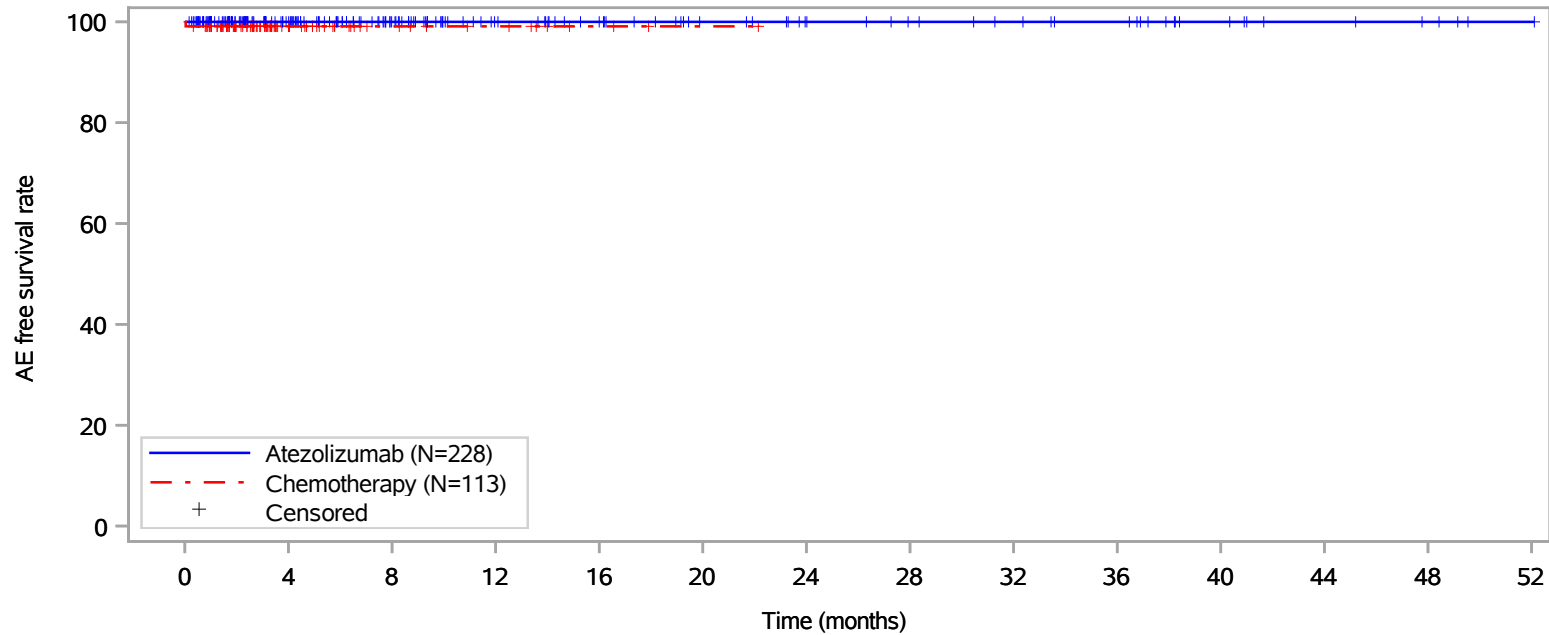
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Capillary leak syndrome



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

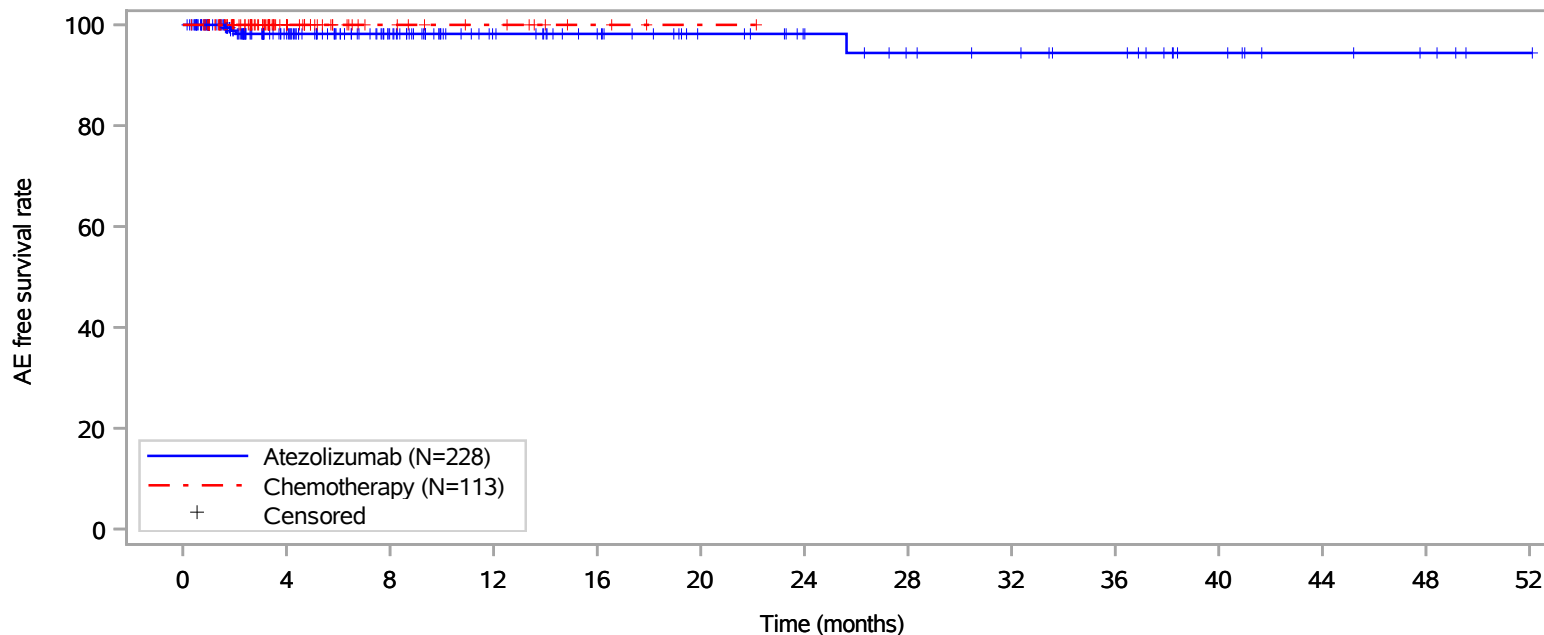
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Deep vein thrombosis



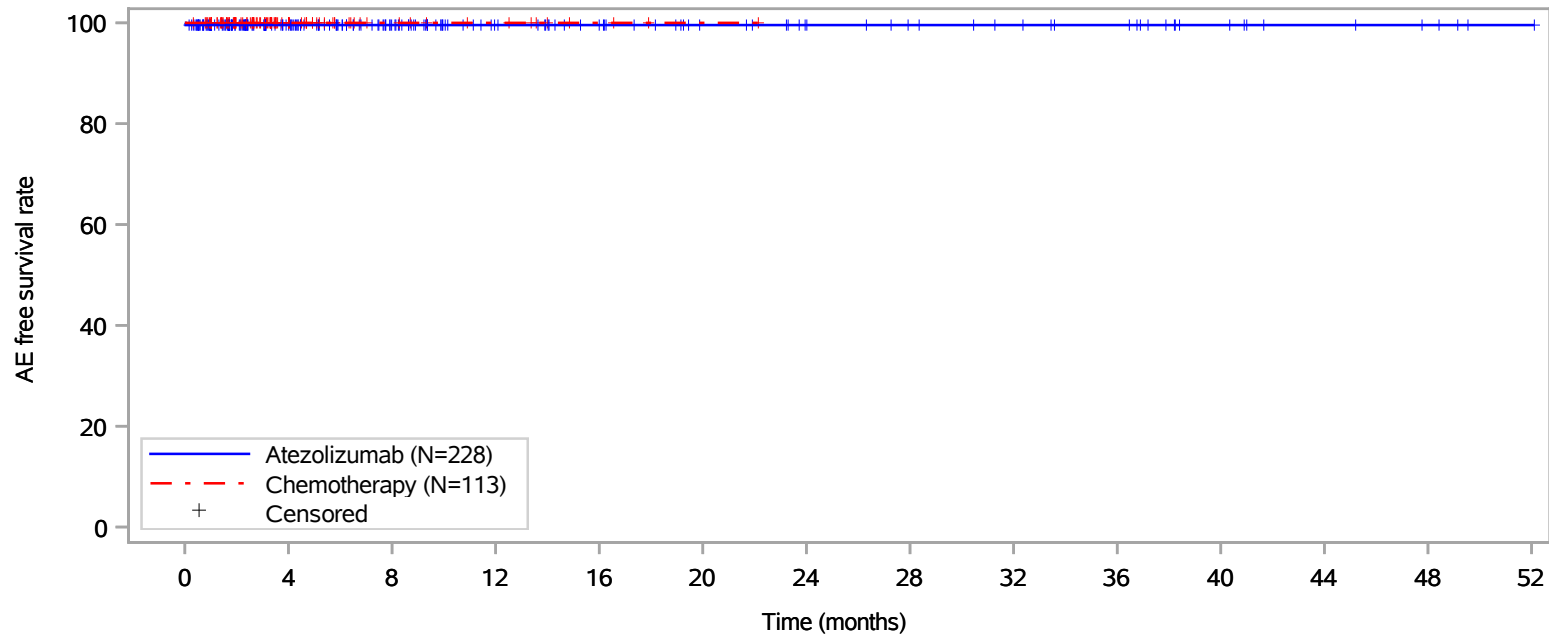
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	204	207	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Flushing



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

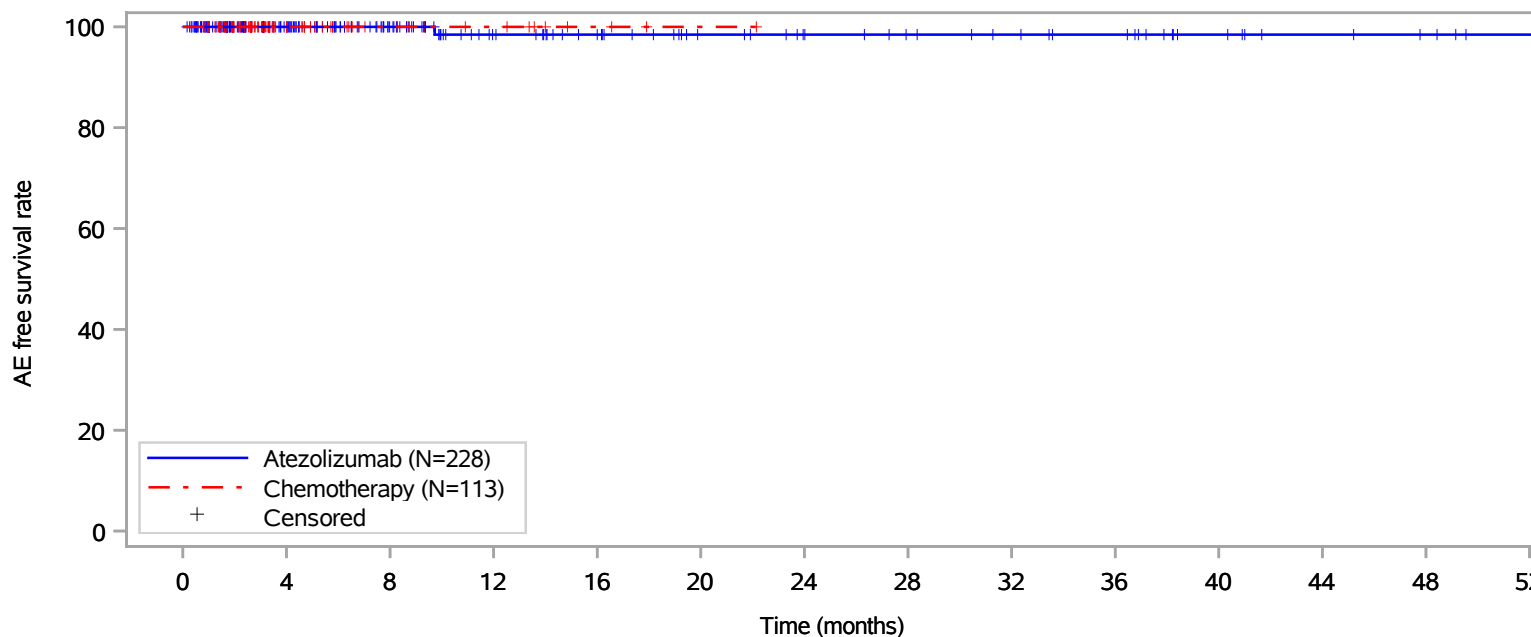
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Haematoma



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

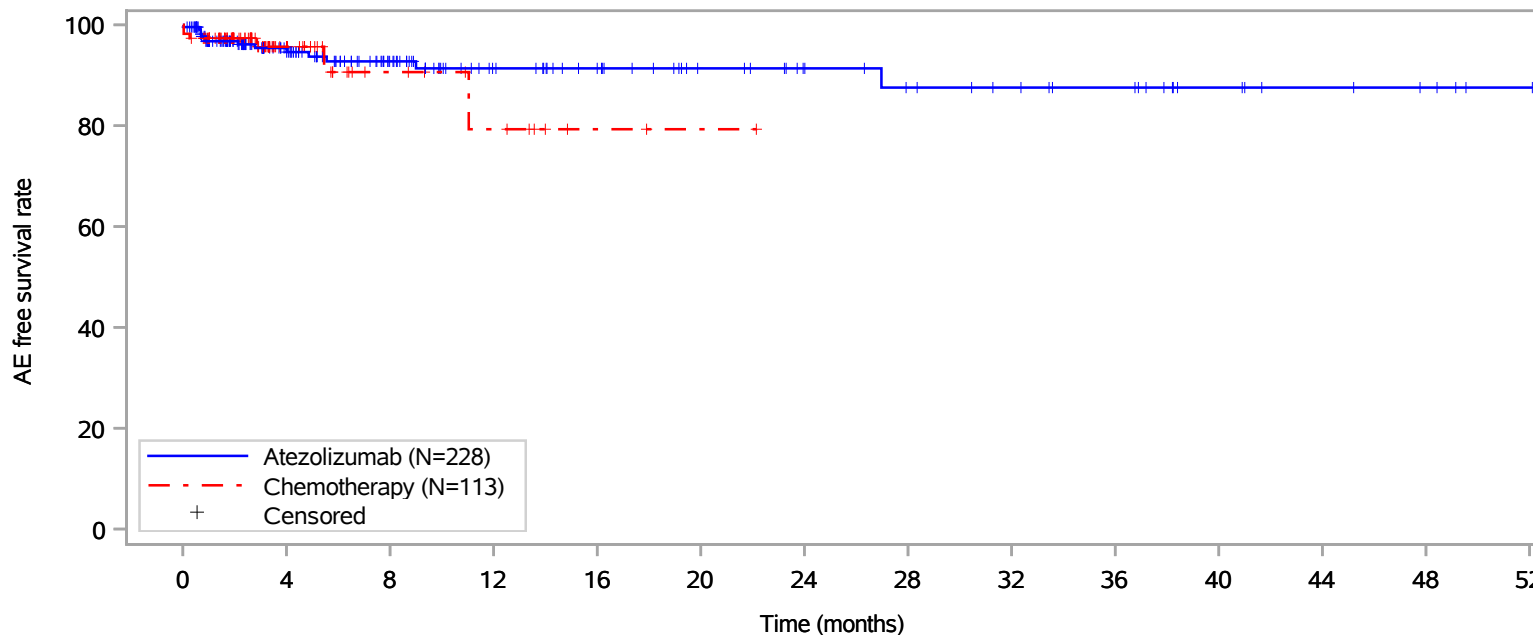
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Hypertension



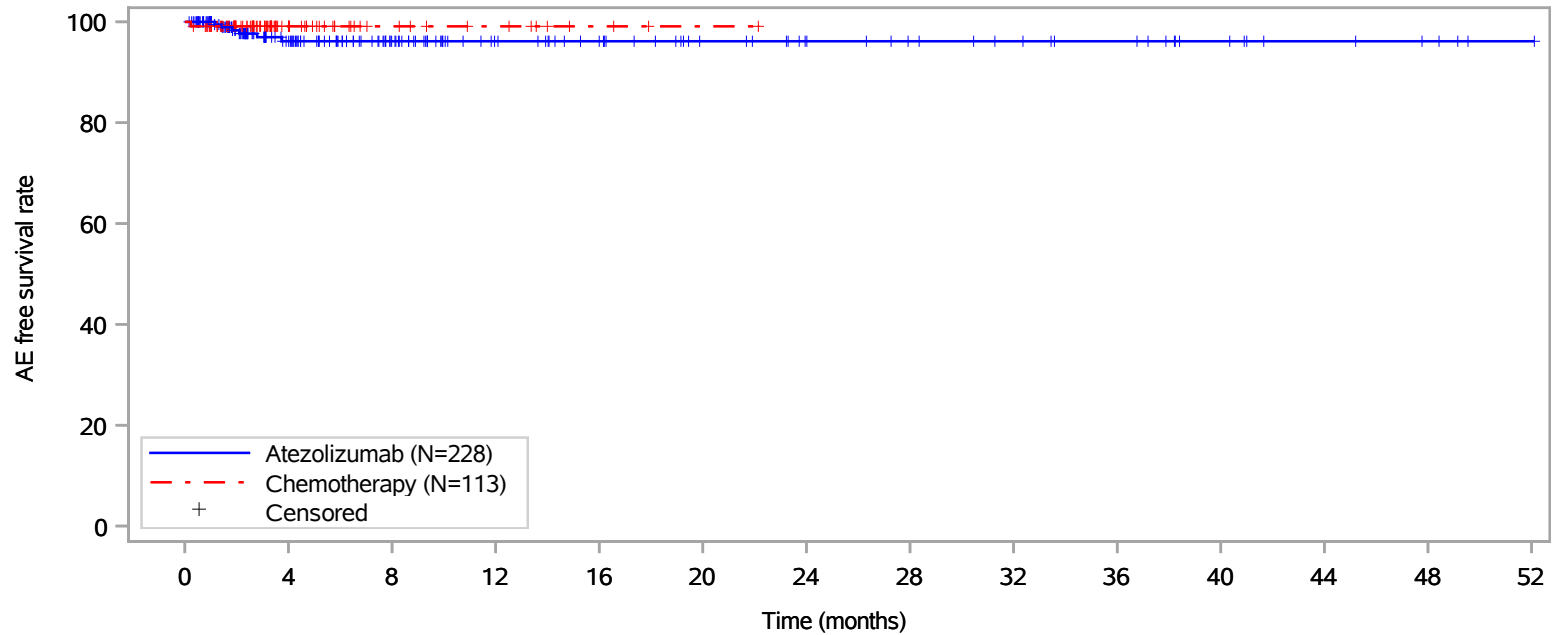
Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	77	52	43	32	26	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	139	163	173	183	189	192	195	198	205	208	210	213
Chemotherapy	0	75	97	100	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Hypotension



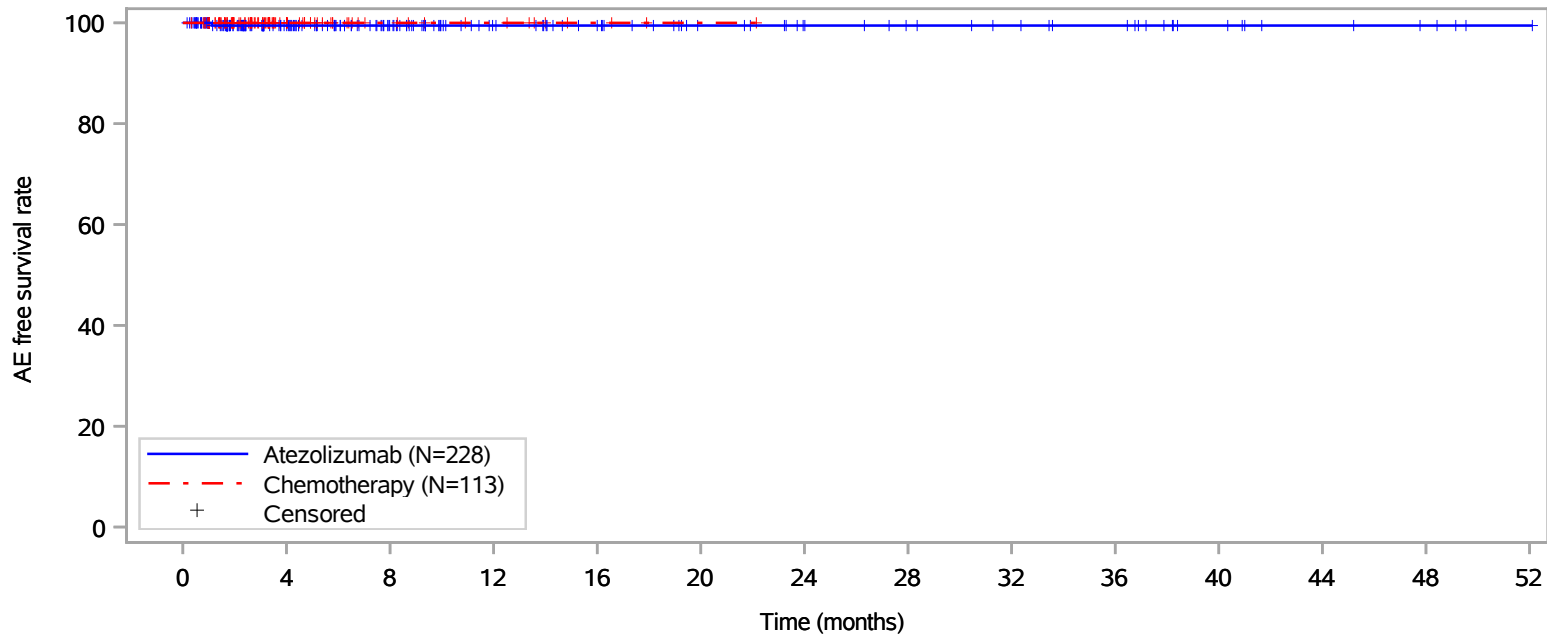
Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	76	51	43	32	26	22	19	16	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	171	180	190	196	200	203	206	212	216	218	221
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Orthostatic hypotension



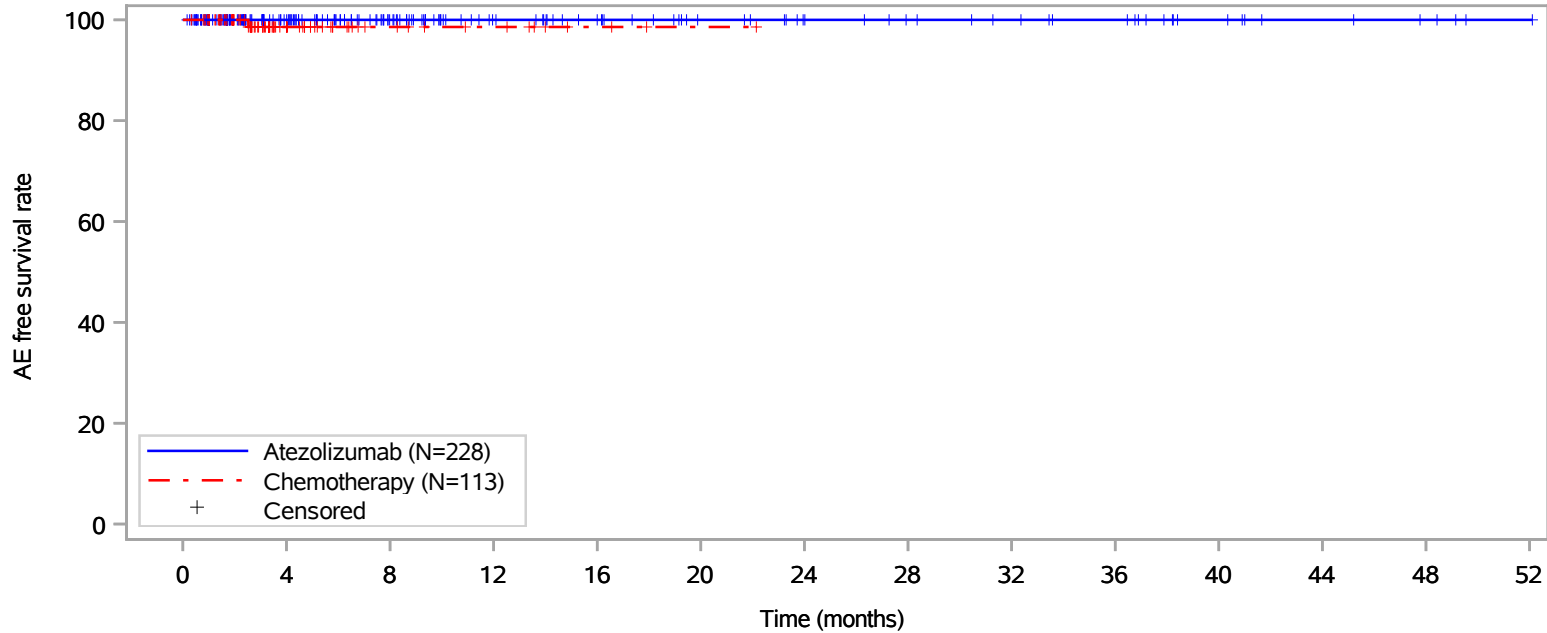
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Peripheral ischaemia



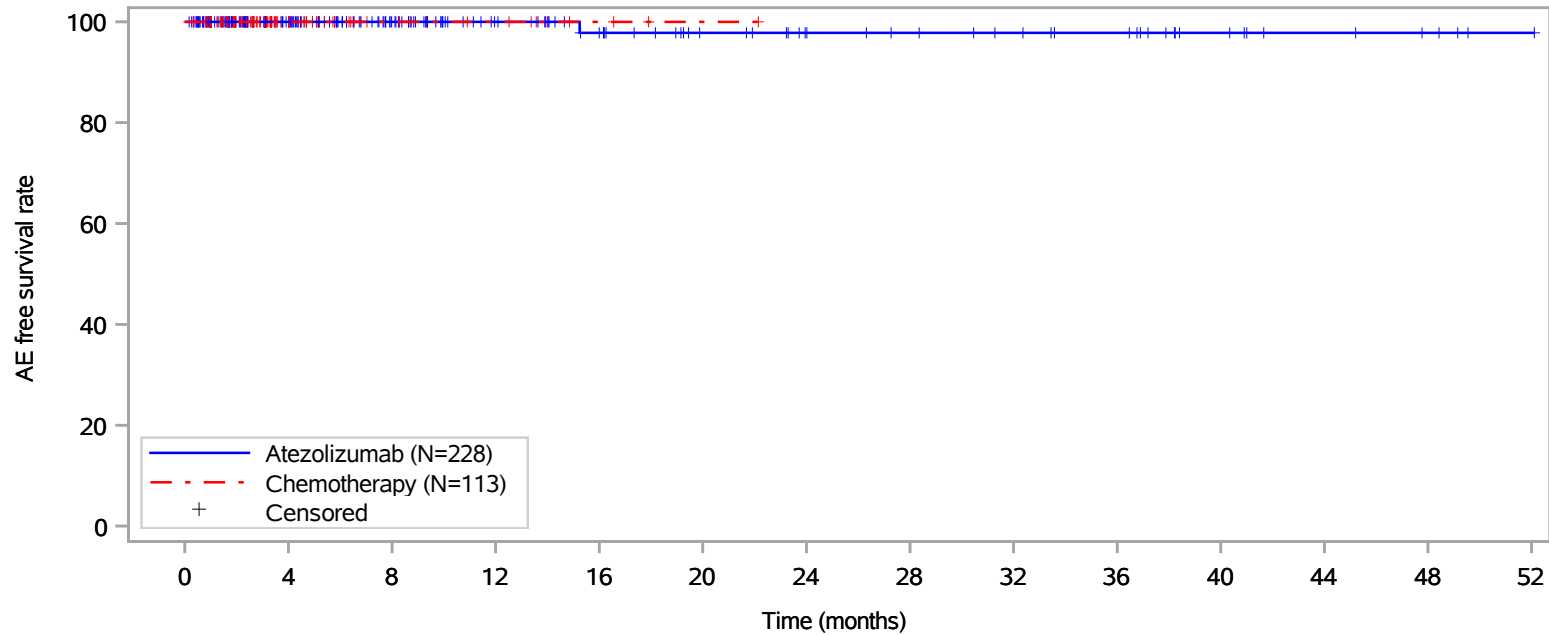
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Peripheral venous disease



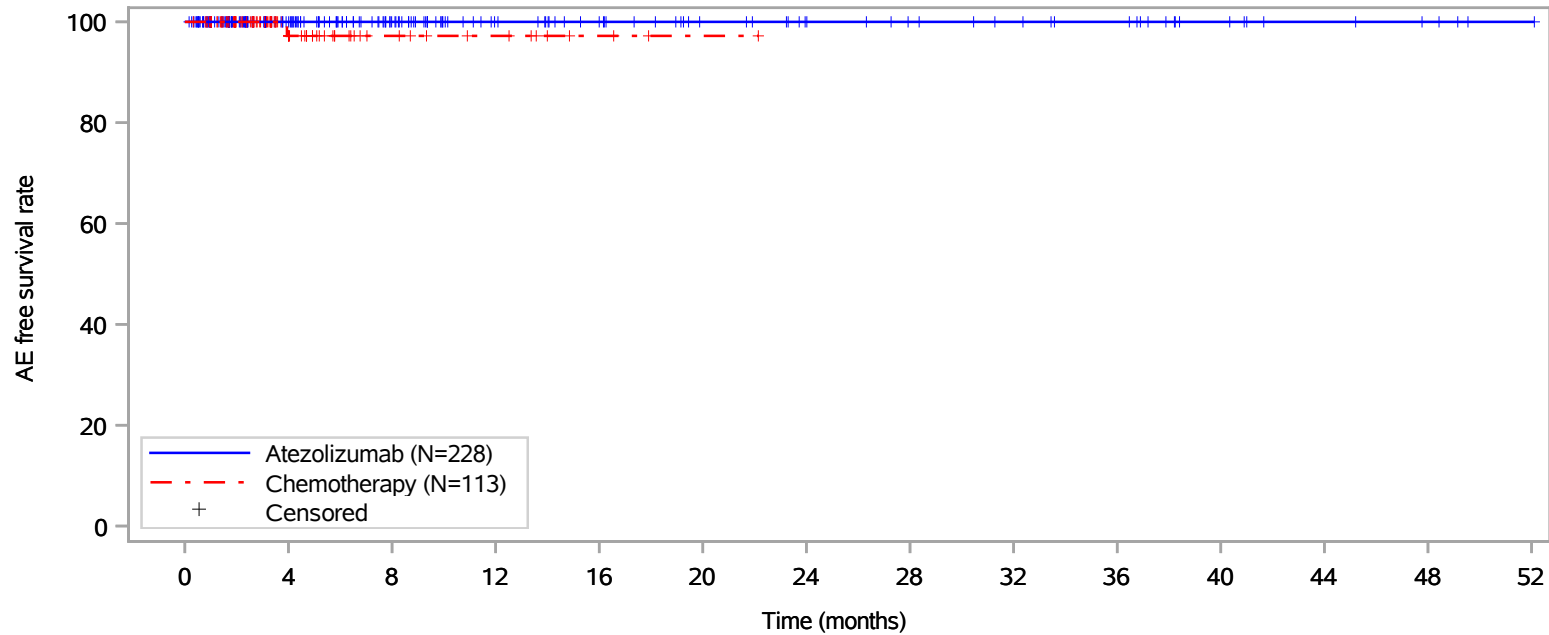
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Superior vena cava occlusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

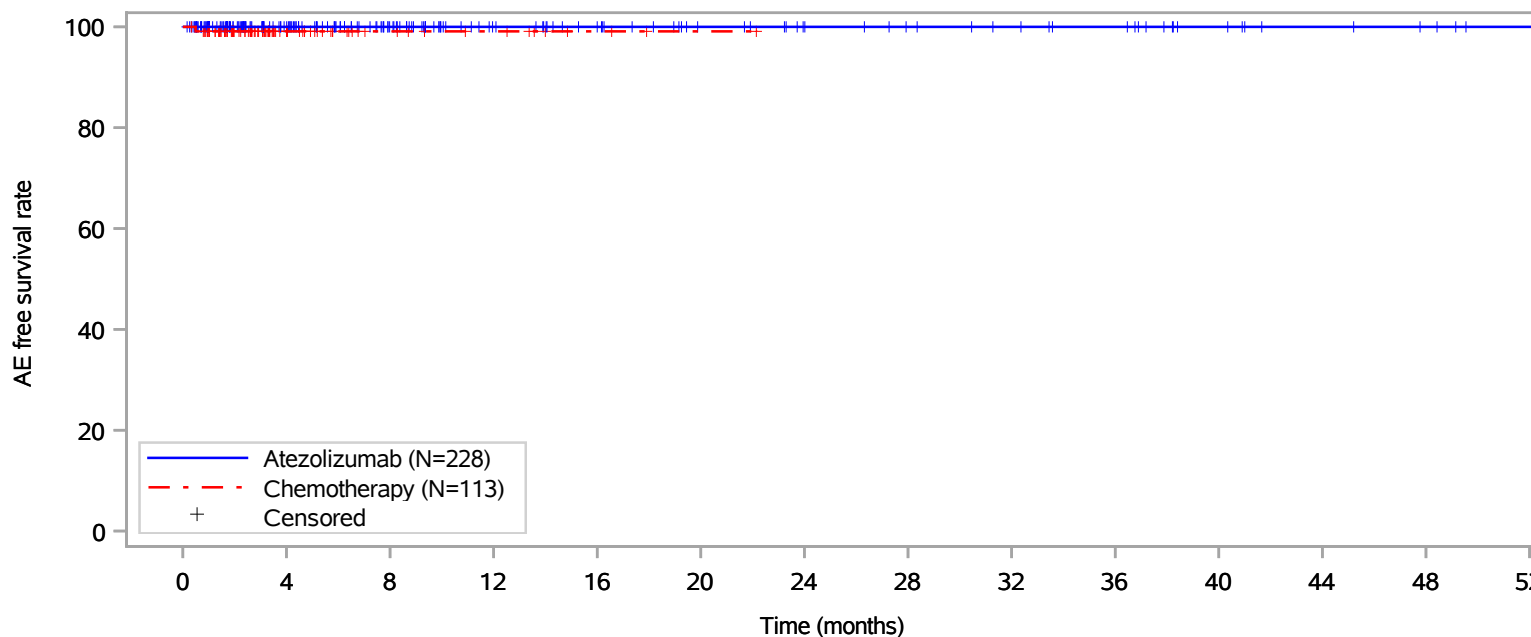
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Thrombophlebitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

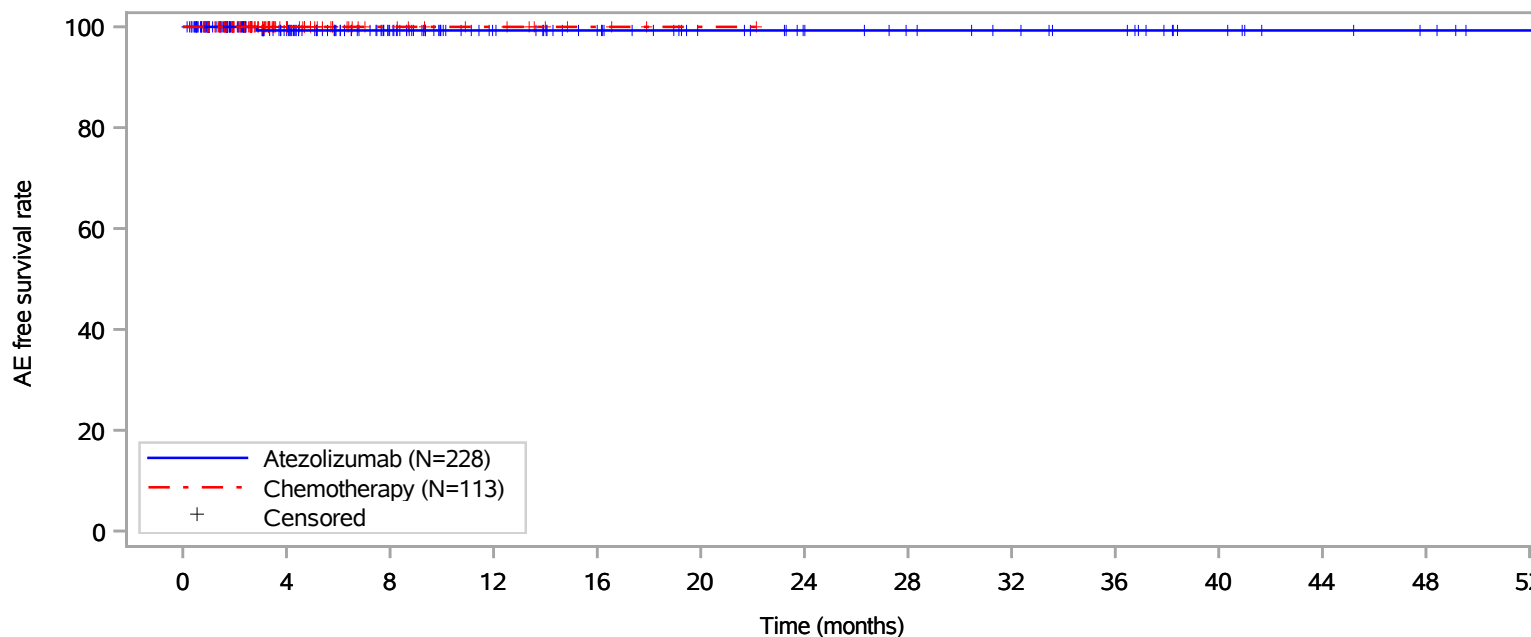
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Thrombosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

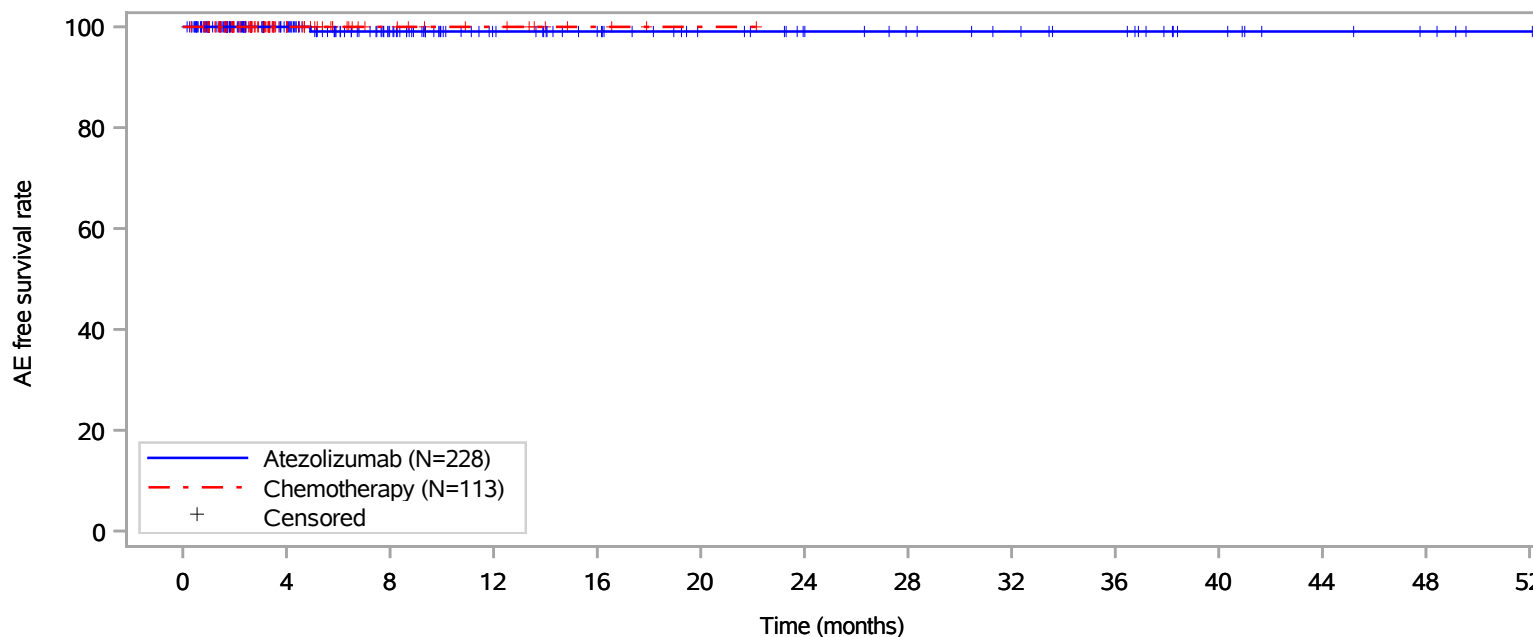
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Vascular insufficiency



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

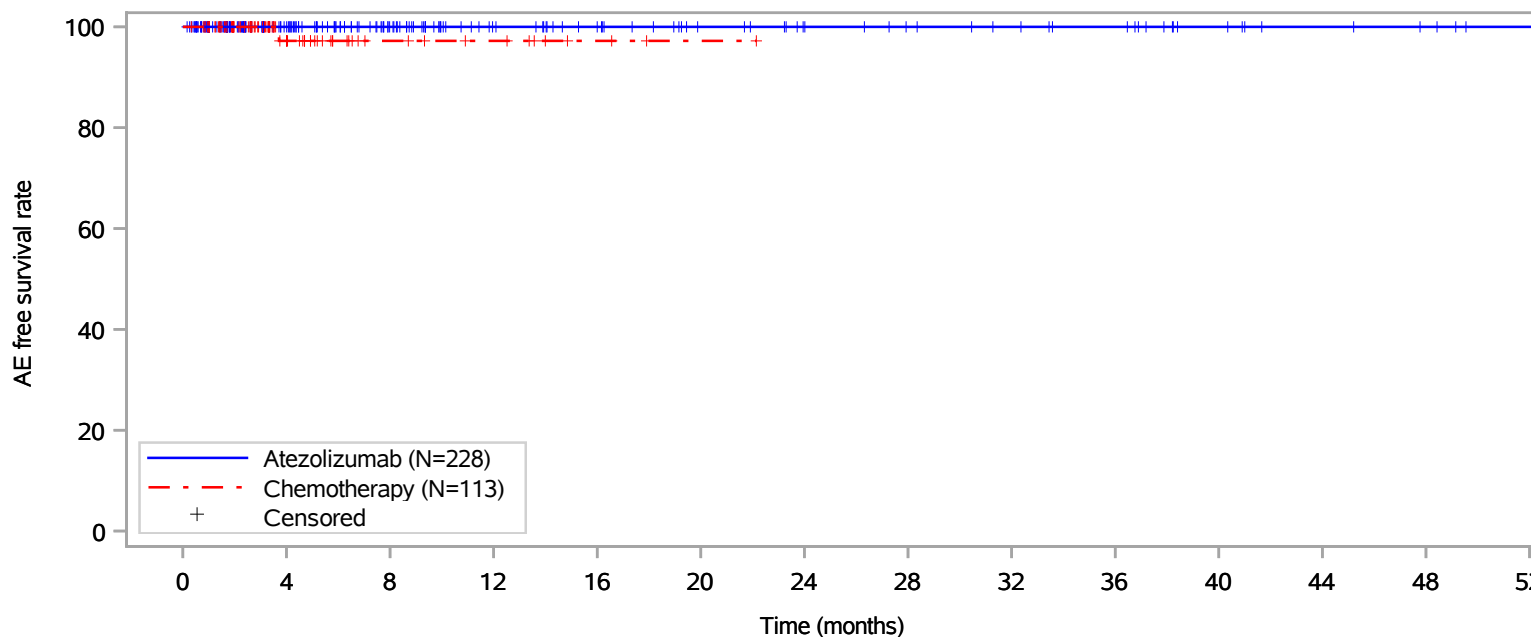
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, White coat hypertension



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

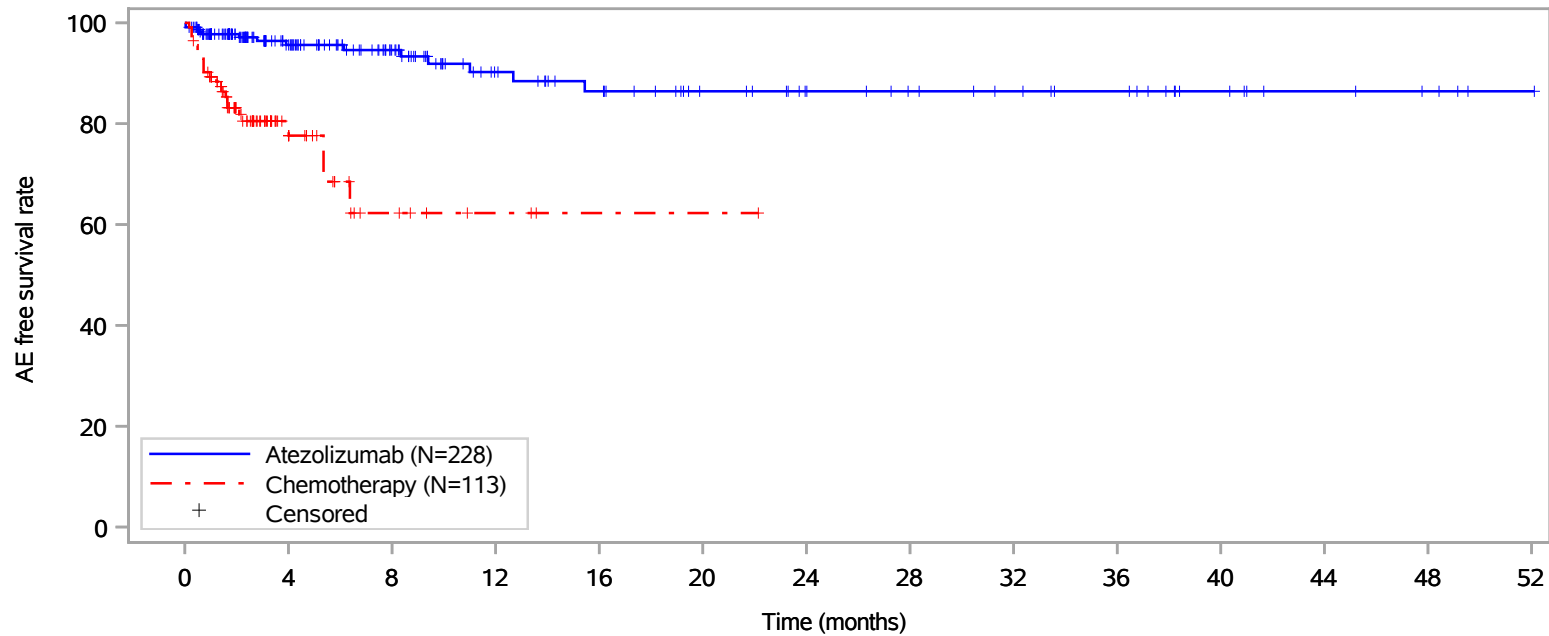
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 31JUL2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	79	51	43	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	28	7	3	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	140	165	171	181	187	191	194	197	204	208	210	213
Chemotherapy	0	65	82	86	88	88	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

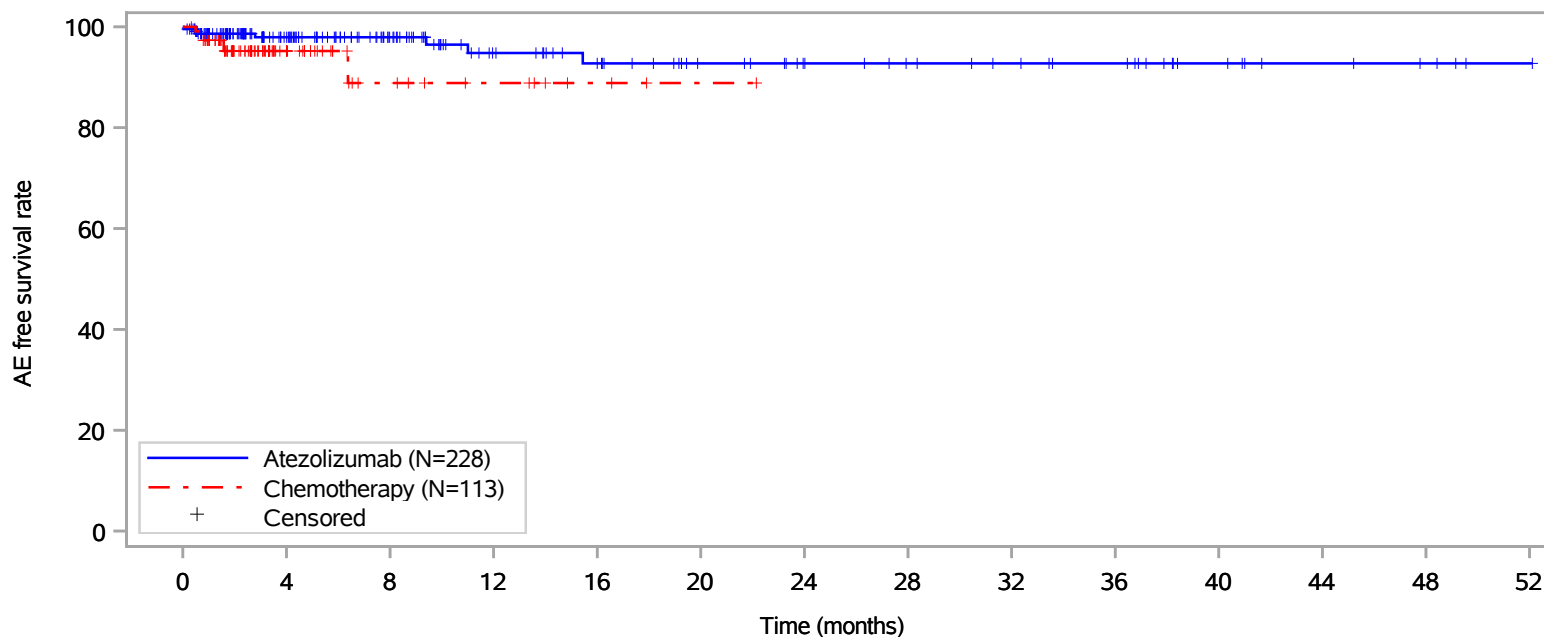
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Anaemia



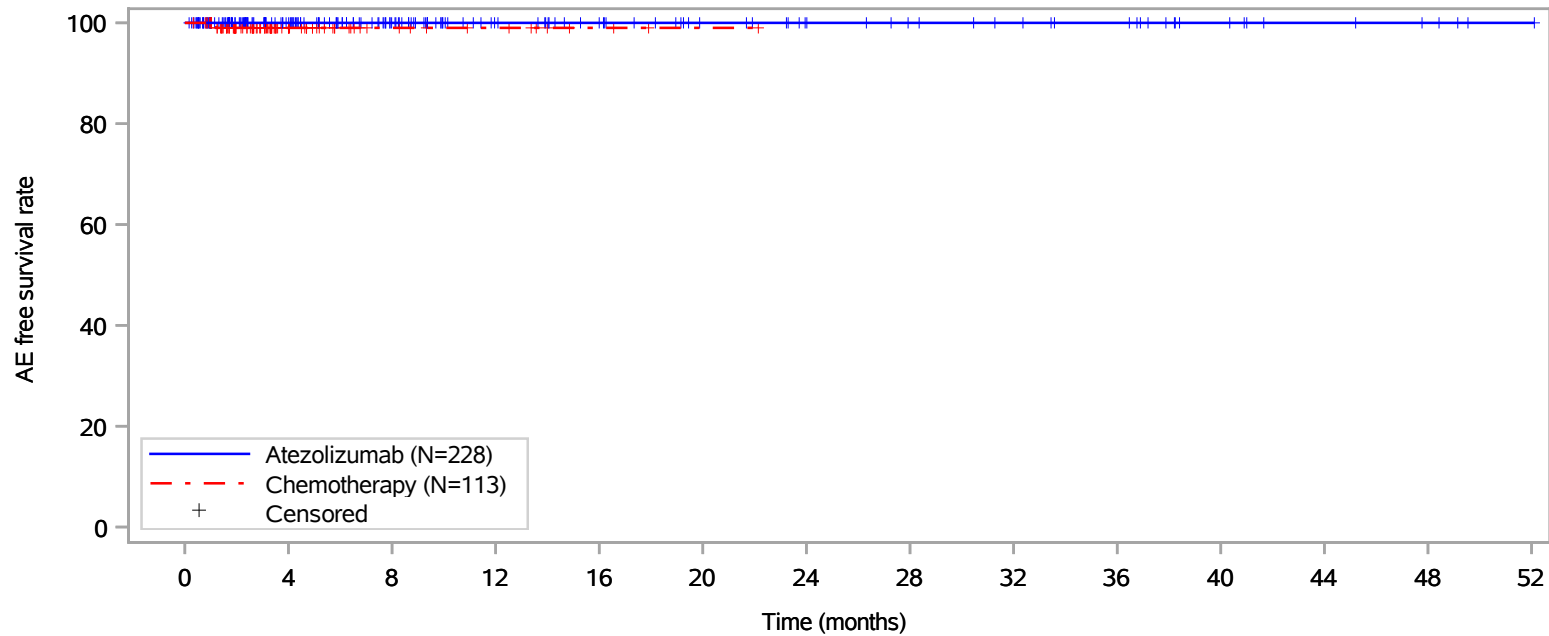
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	143	169	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	74	96	100	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Disseminated intravascular coagulation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

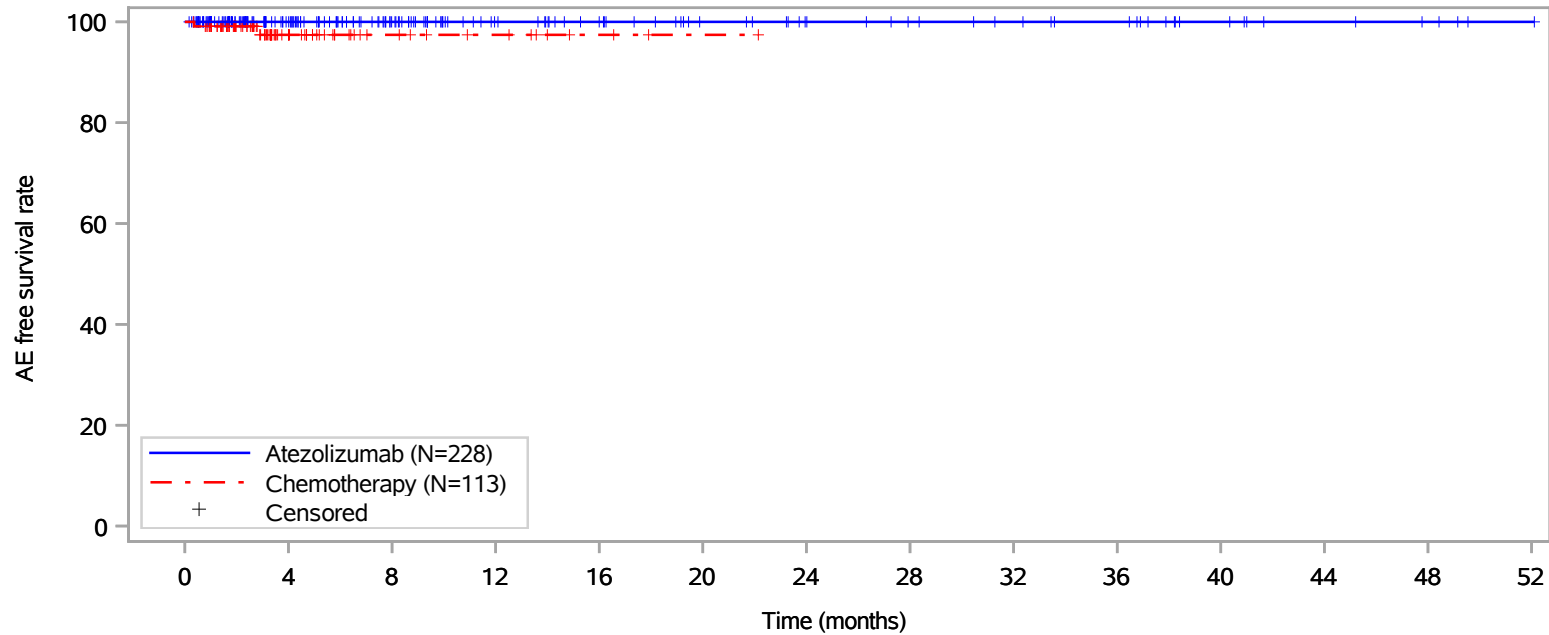
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Febrile neutropenia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

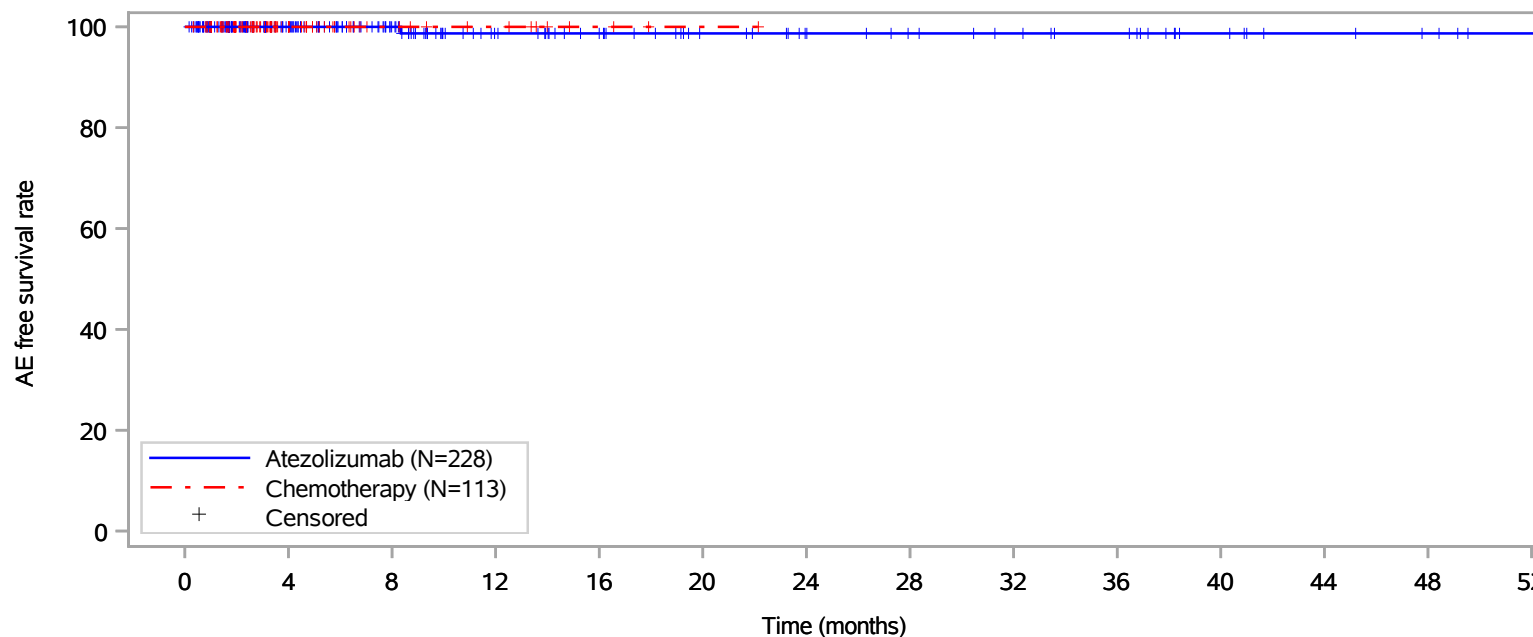
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukocytosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

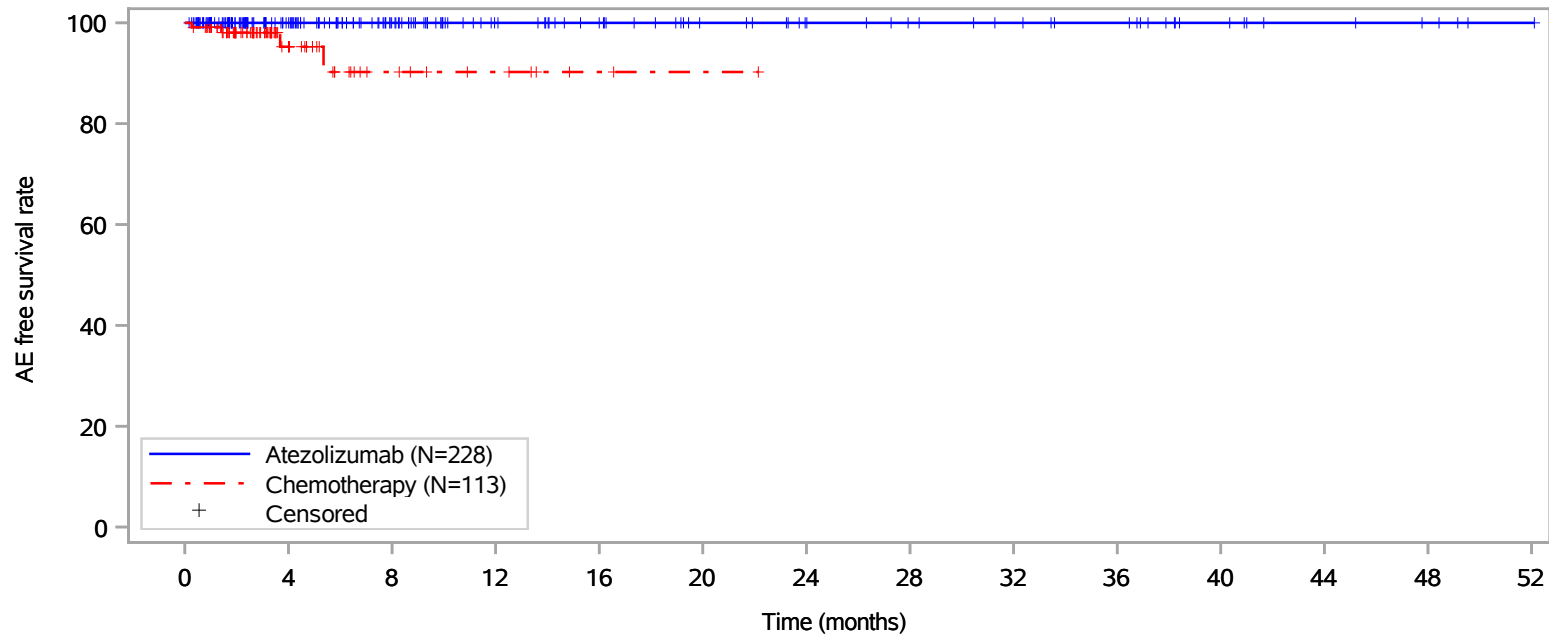
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukopenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	99	103	107	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

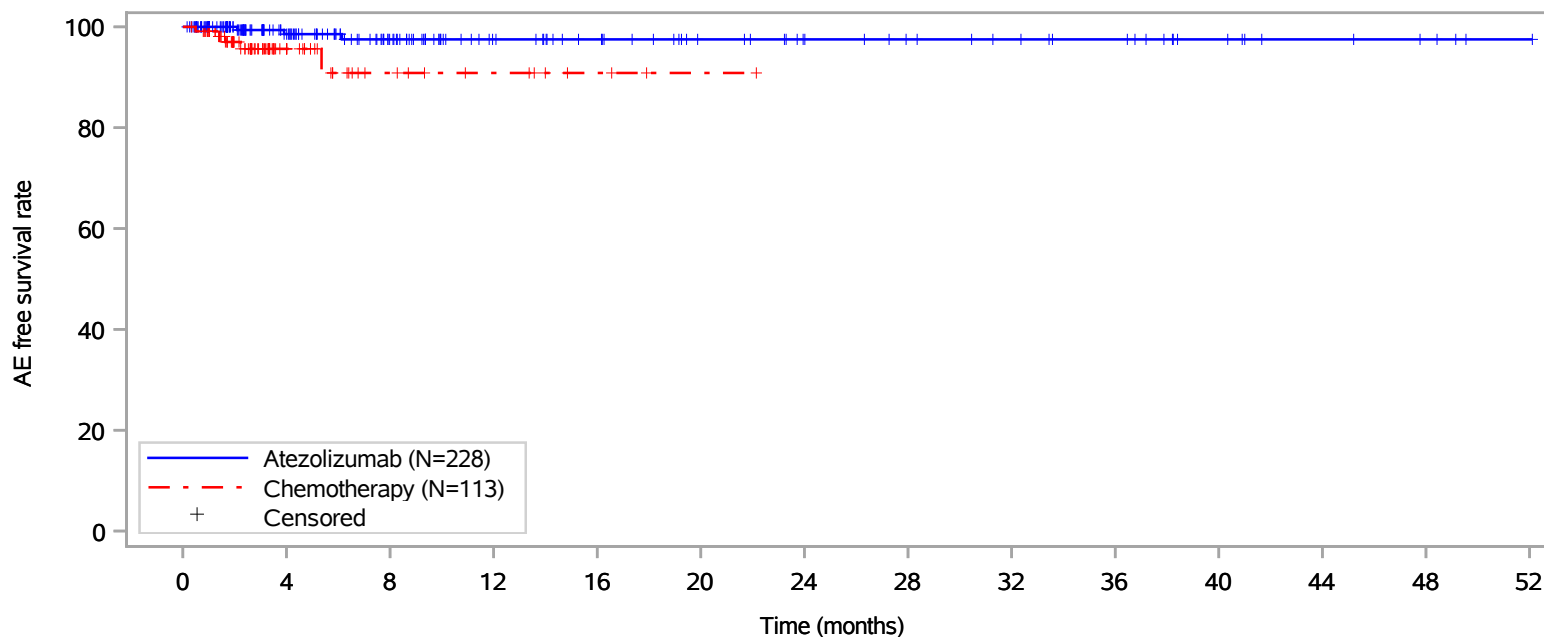
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Lymphopenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	52	43	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	97	101	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

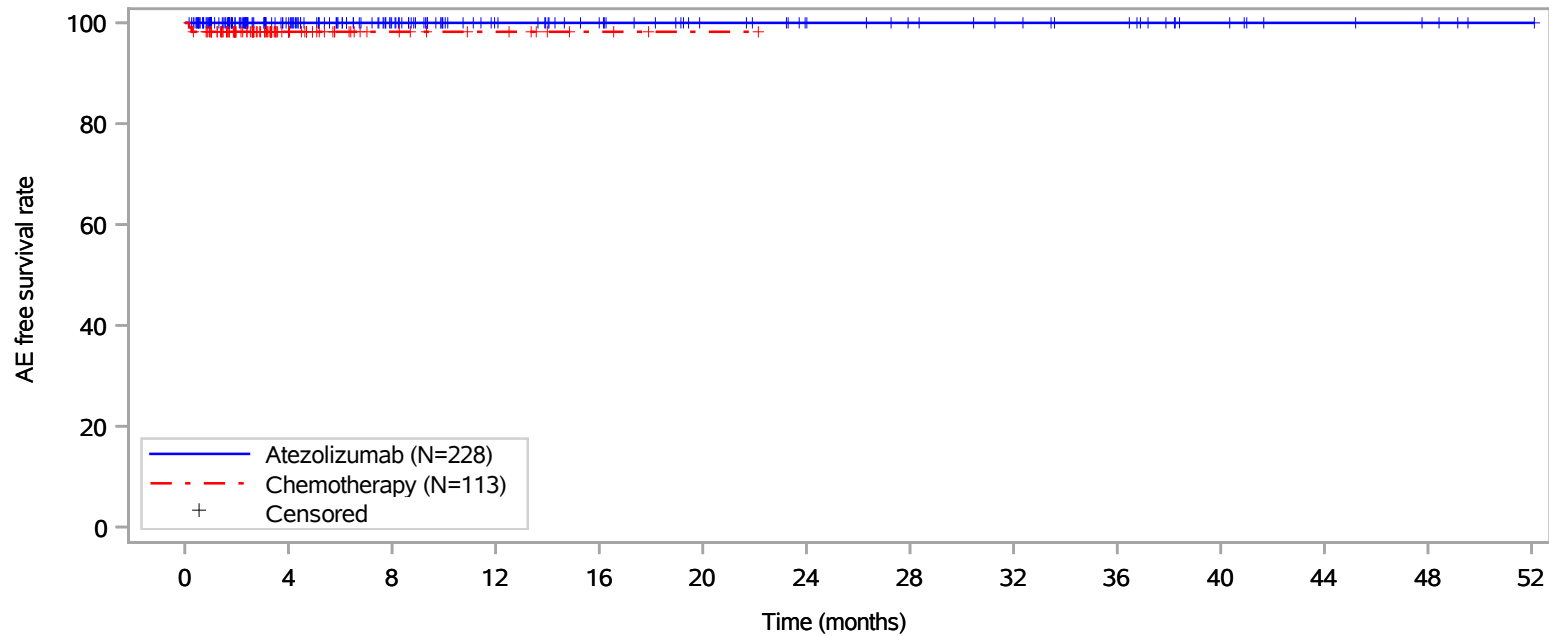
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Myelosuppression



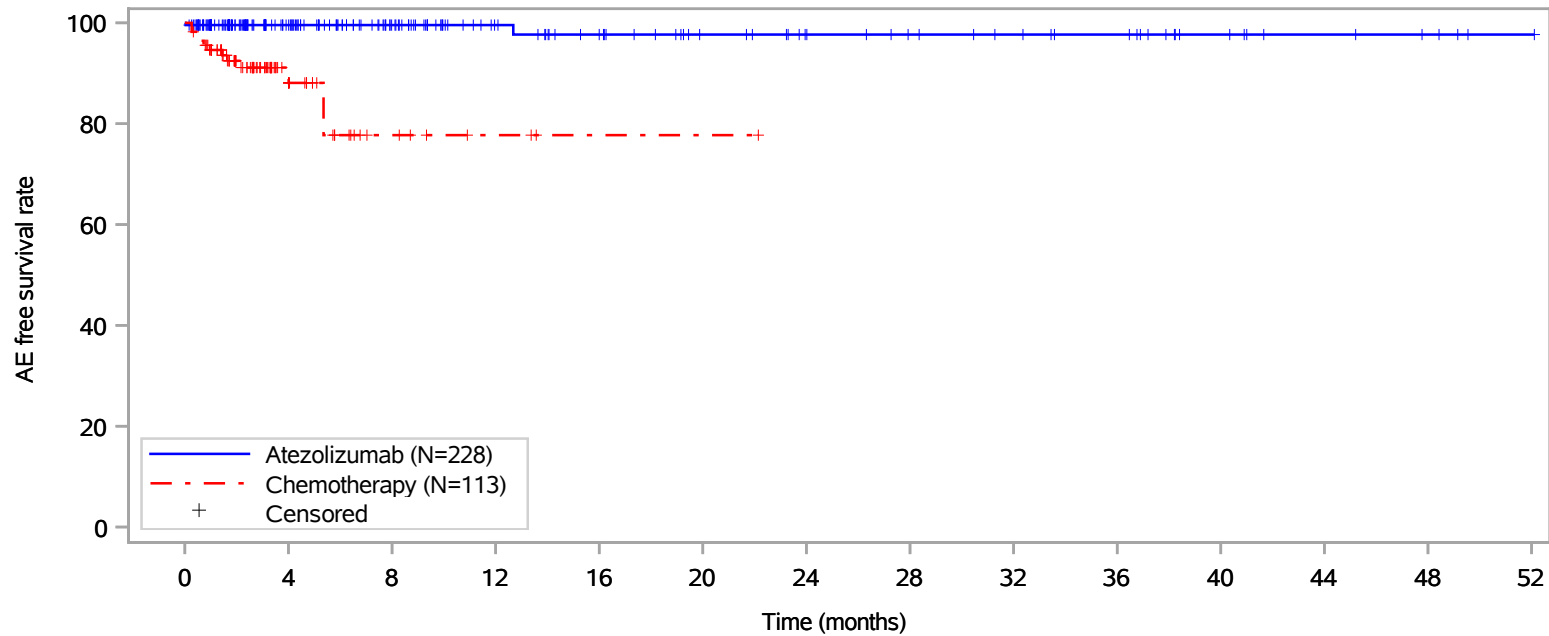
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Neutropenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	30	7	3	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	74	94	98	100	100	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

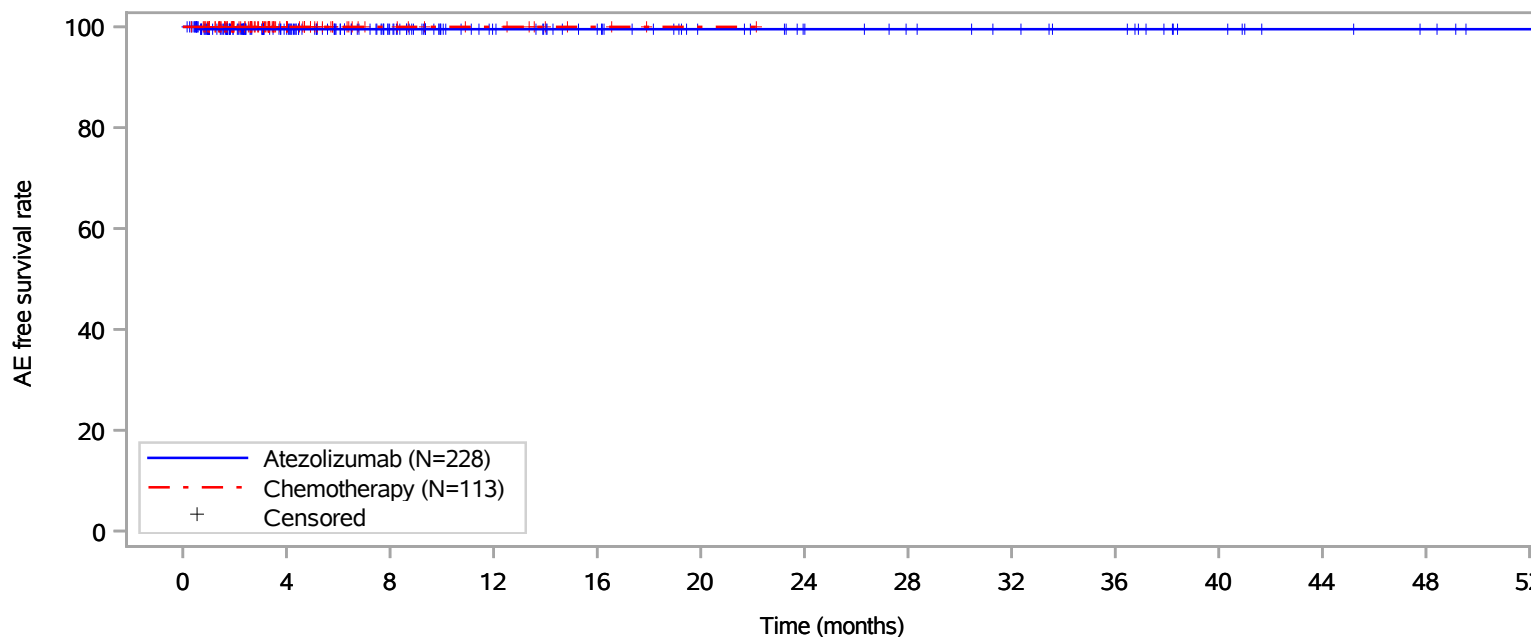
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Normocytic anaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

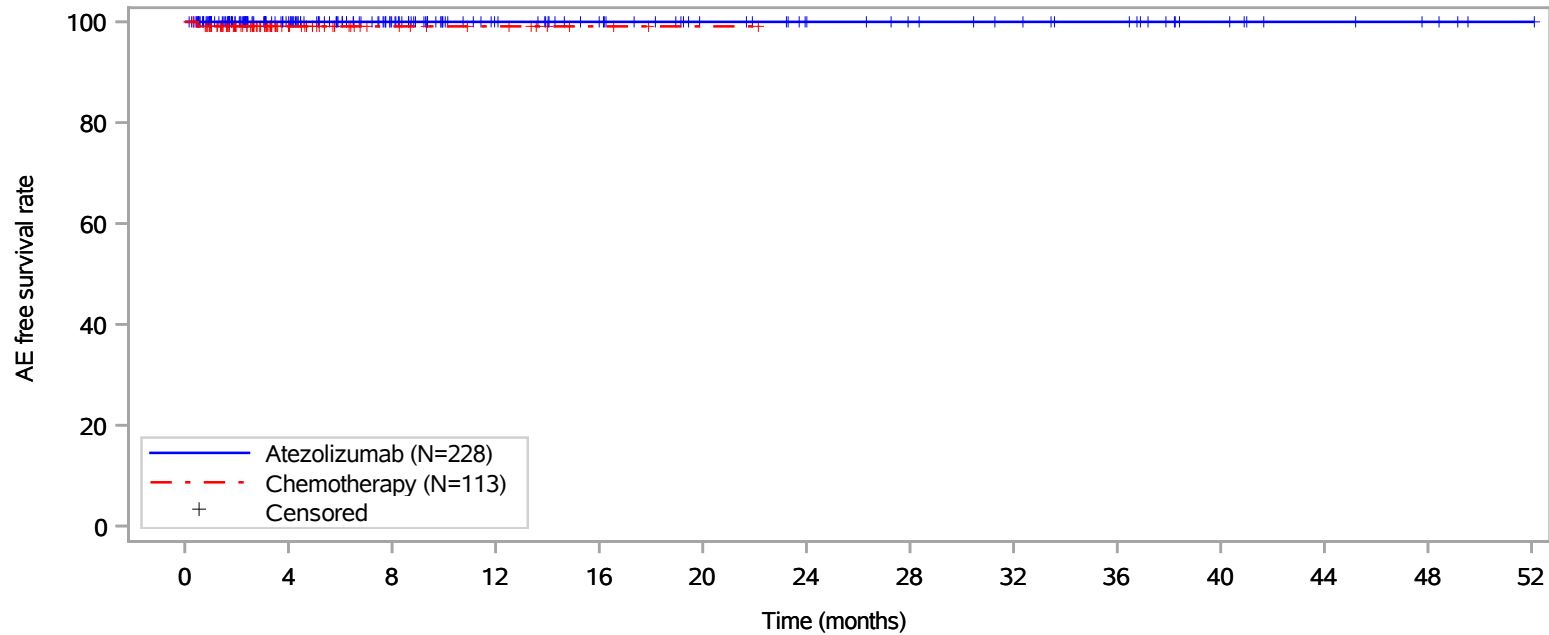
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Thrombocytopenia



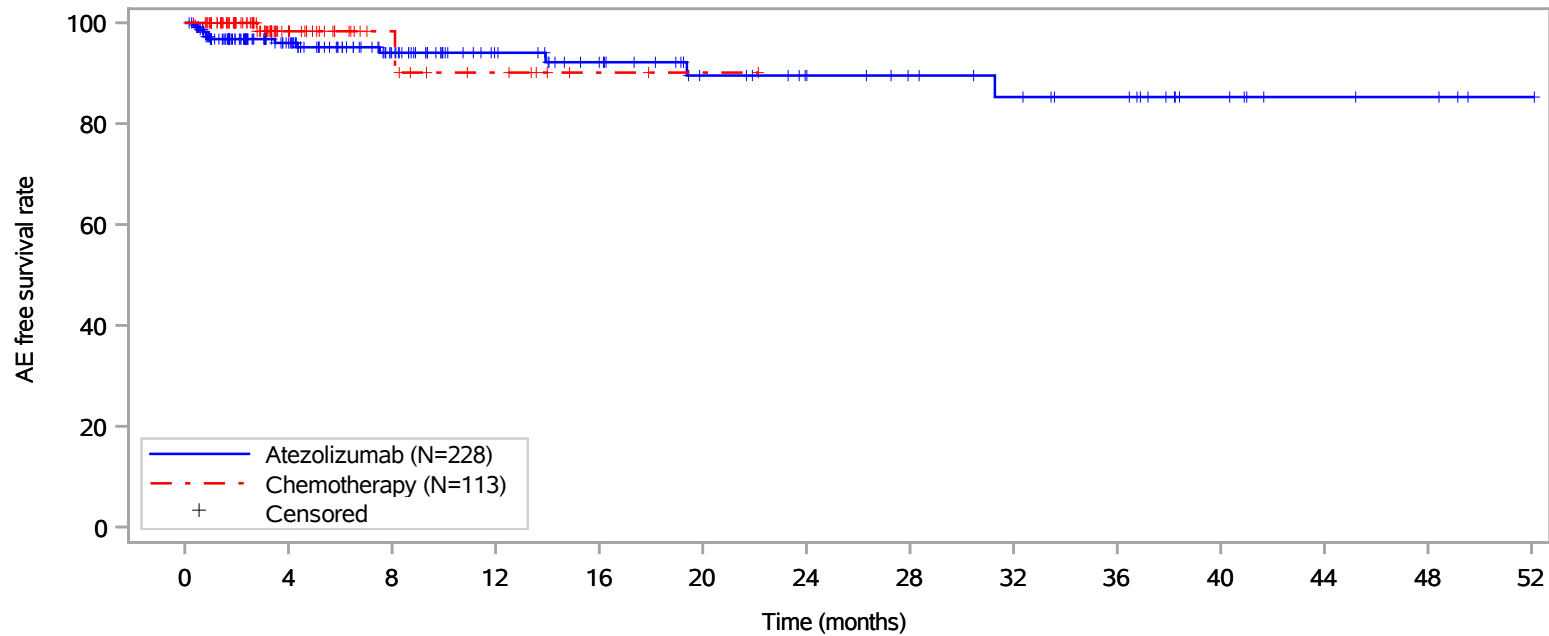
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	53	44	32	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	99	139	165	174	184	189	193	195	198	206	210	211	214
Chemotherapy	0	78	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

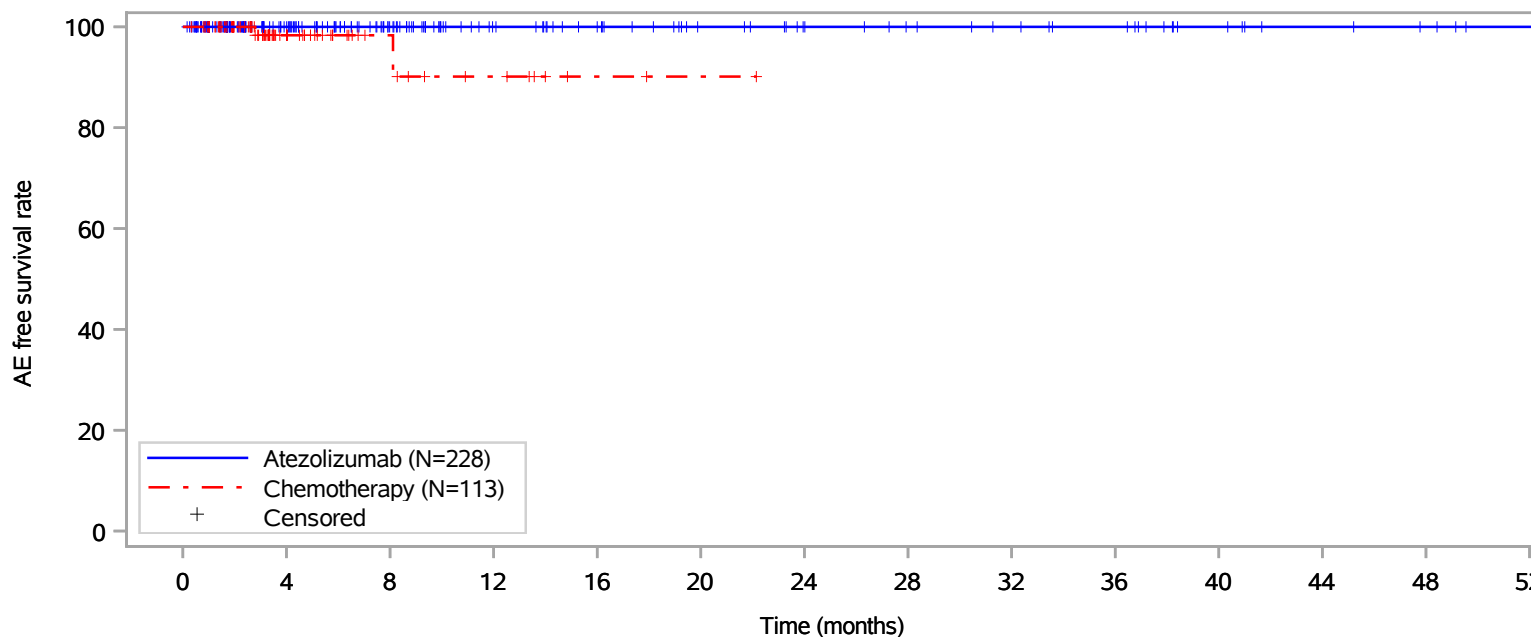
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute coronary syndrome



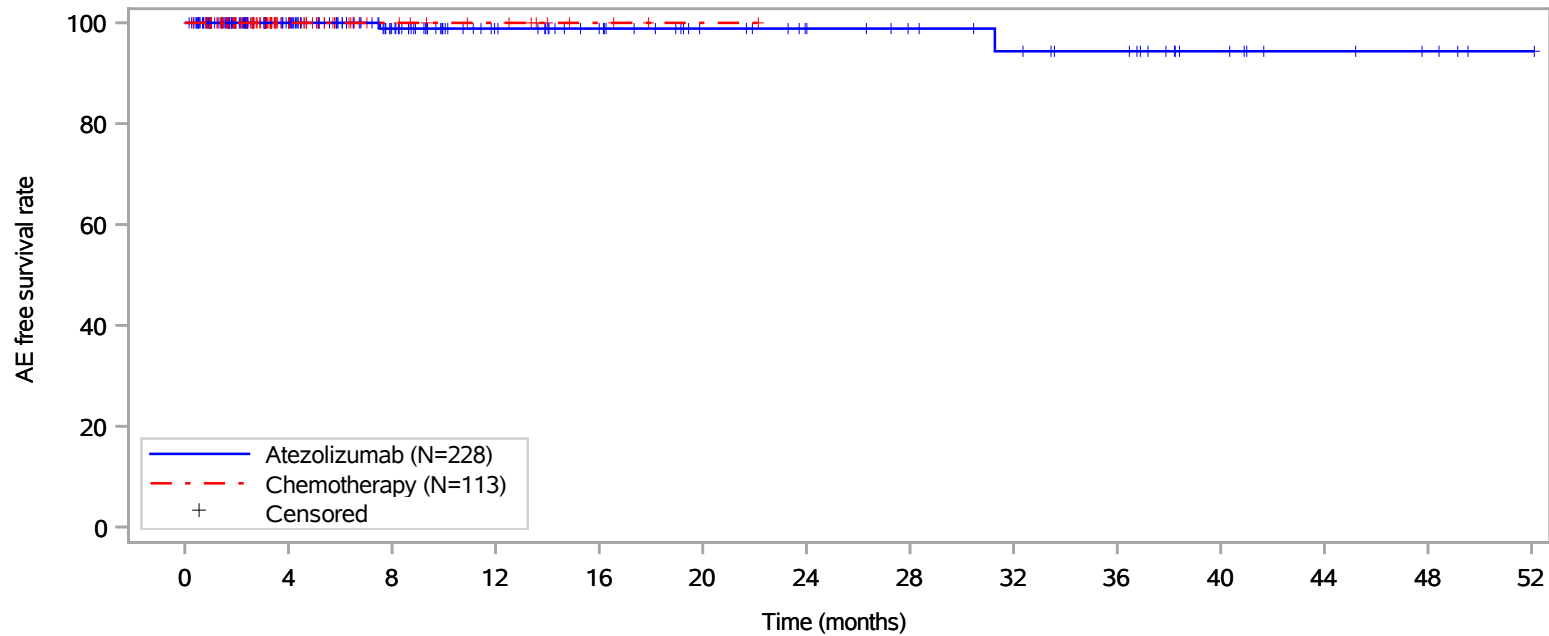
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute myocardial infarction



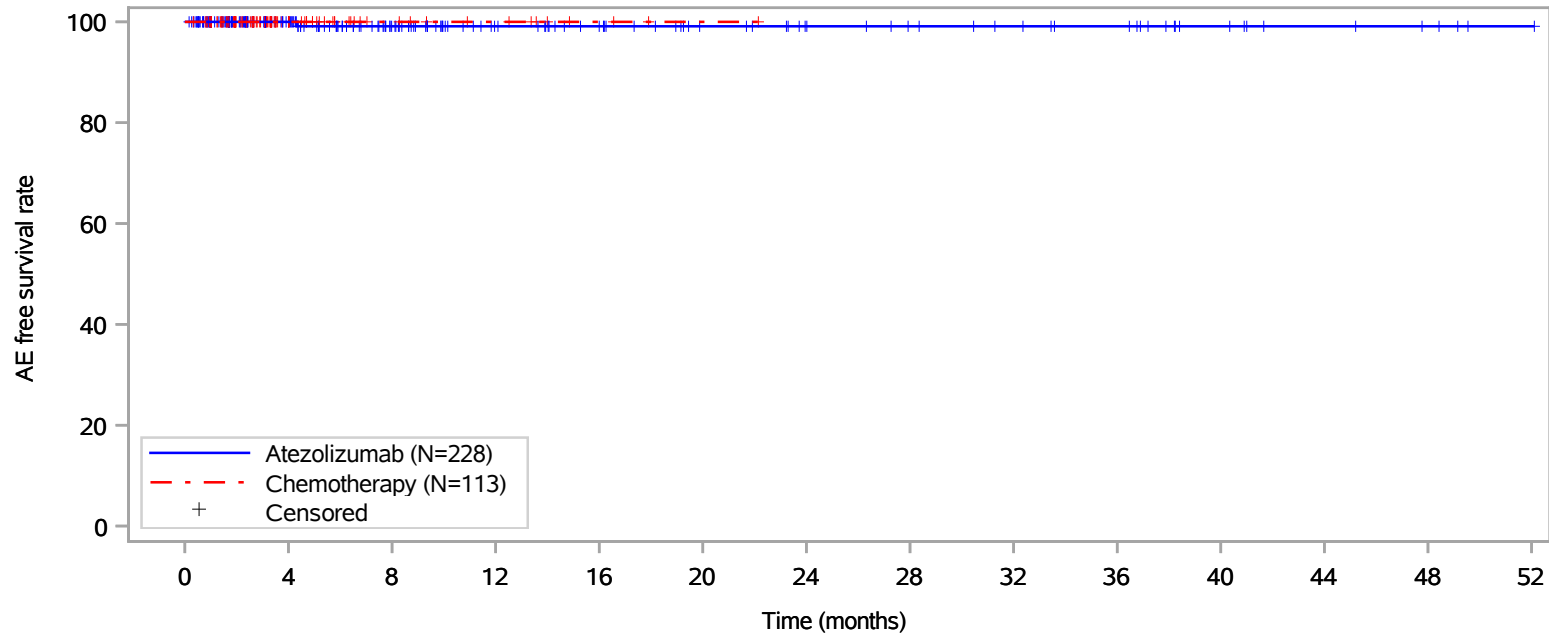
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Angina pectoris



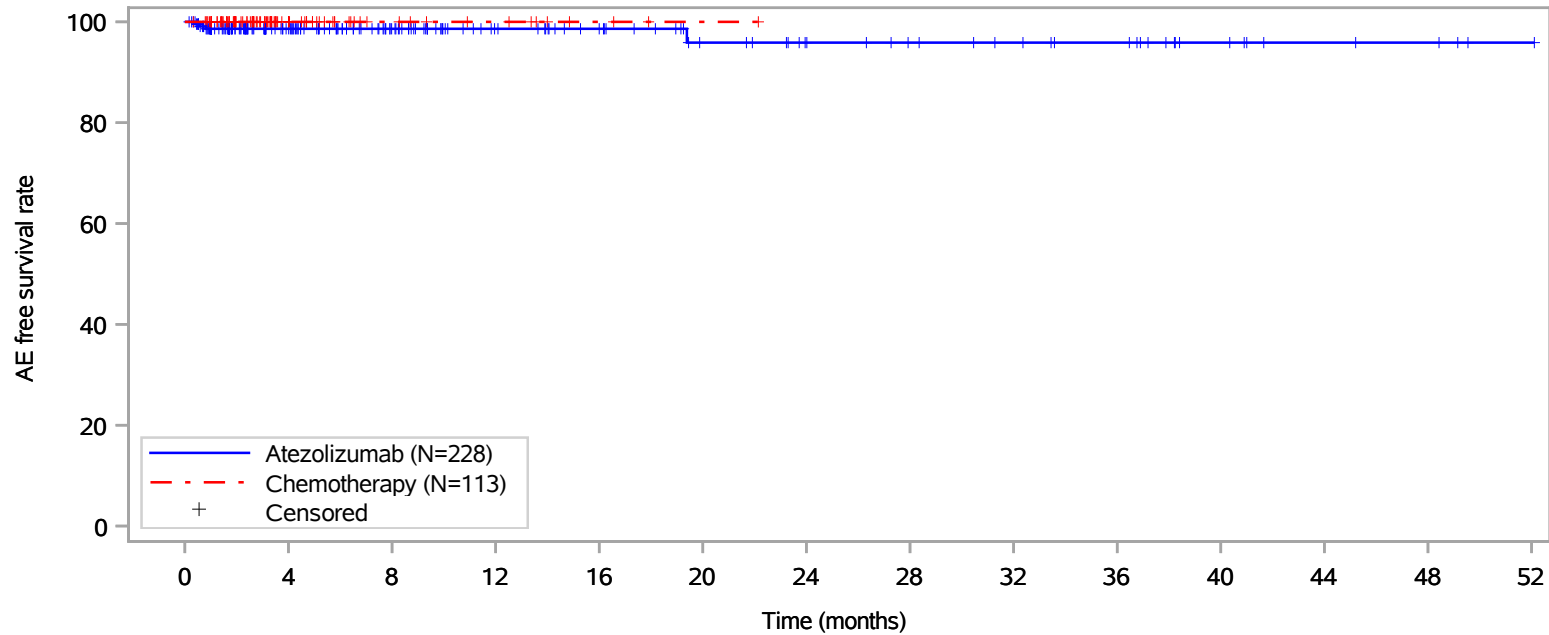
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Atrial fibrillation



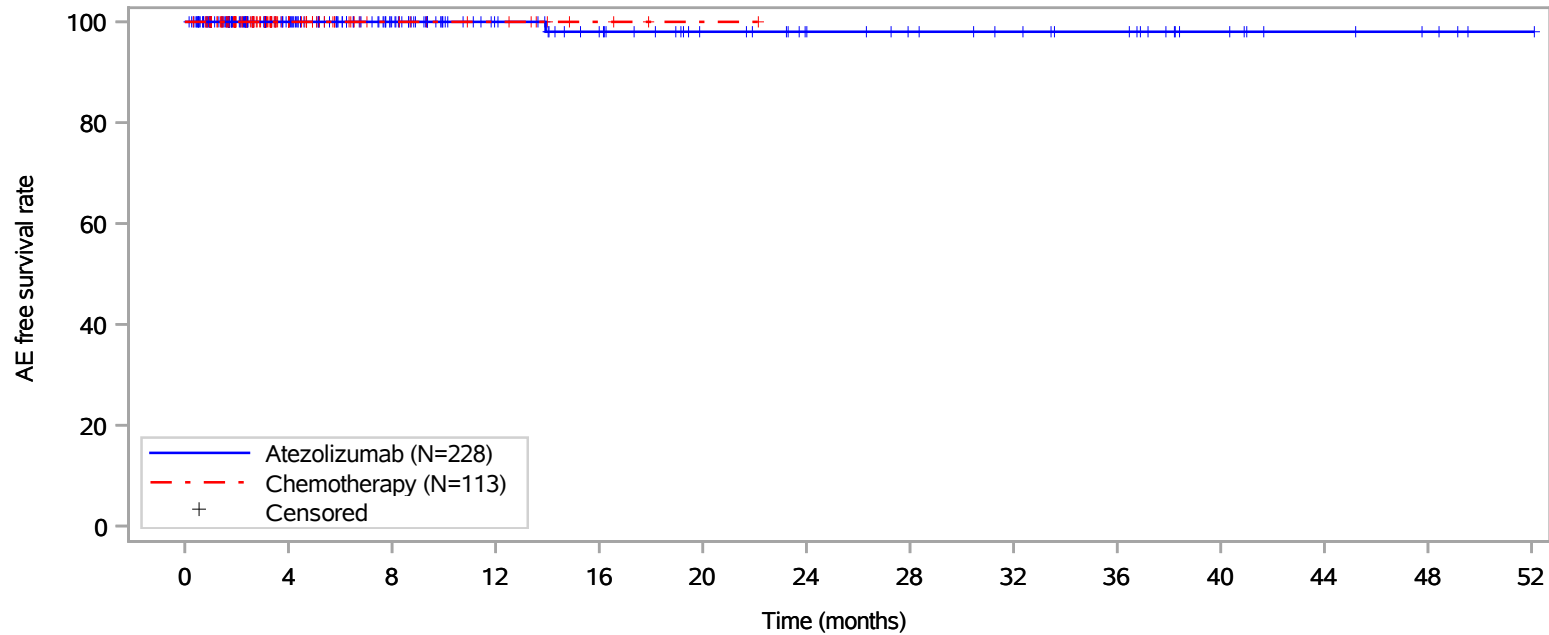
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac arrest



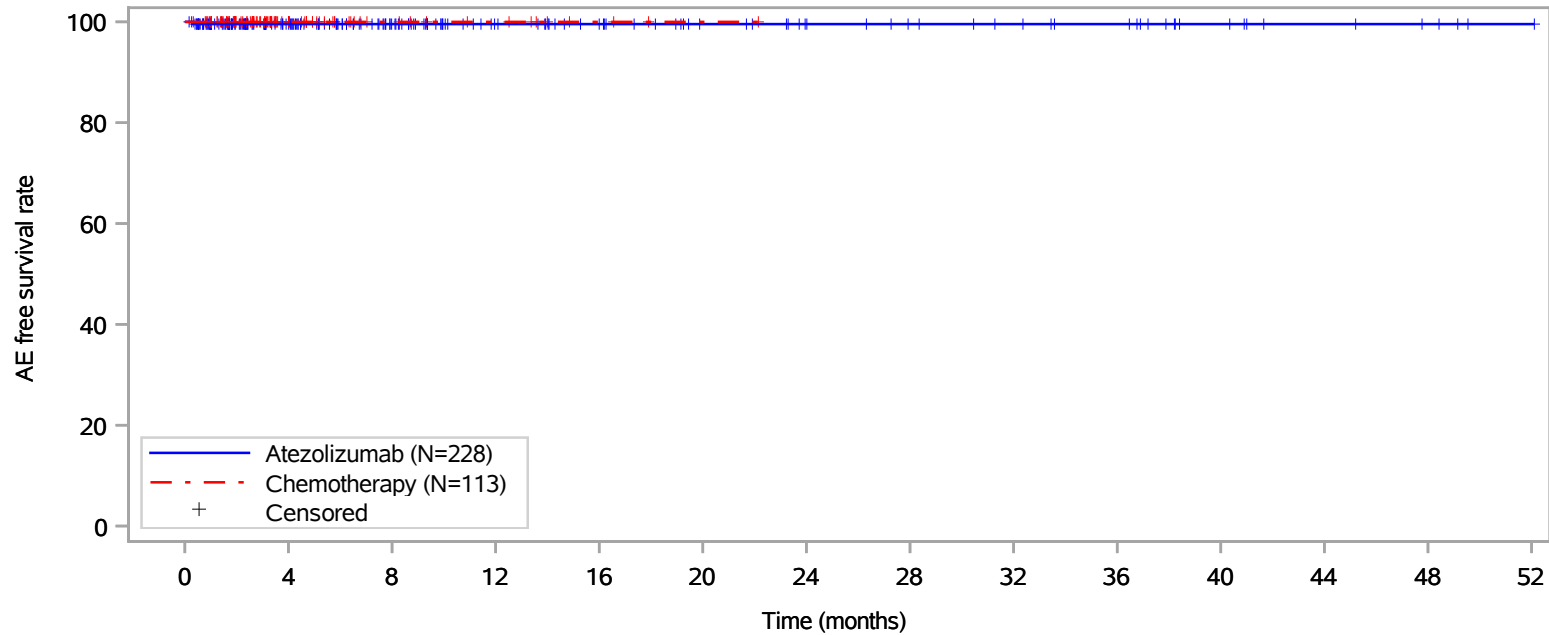
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac disorder



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

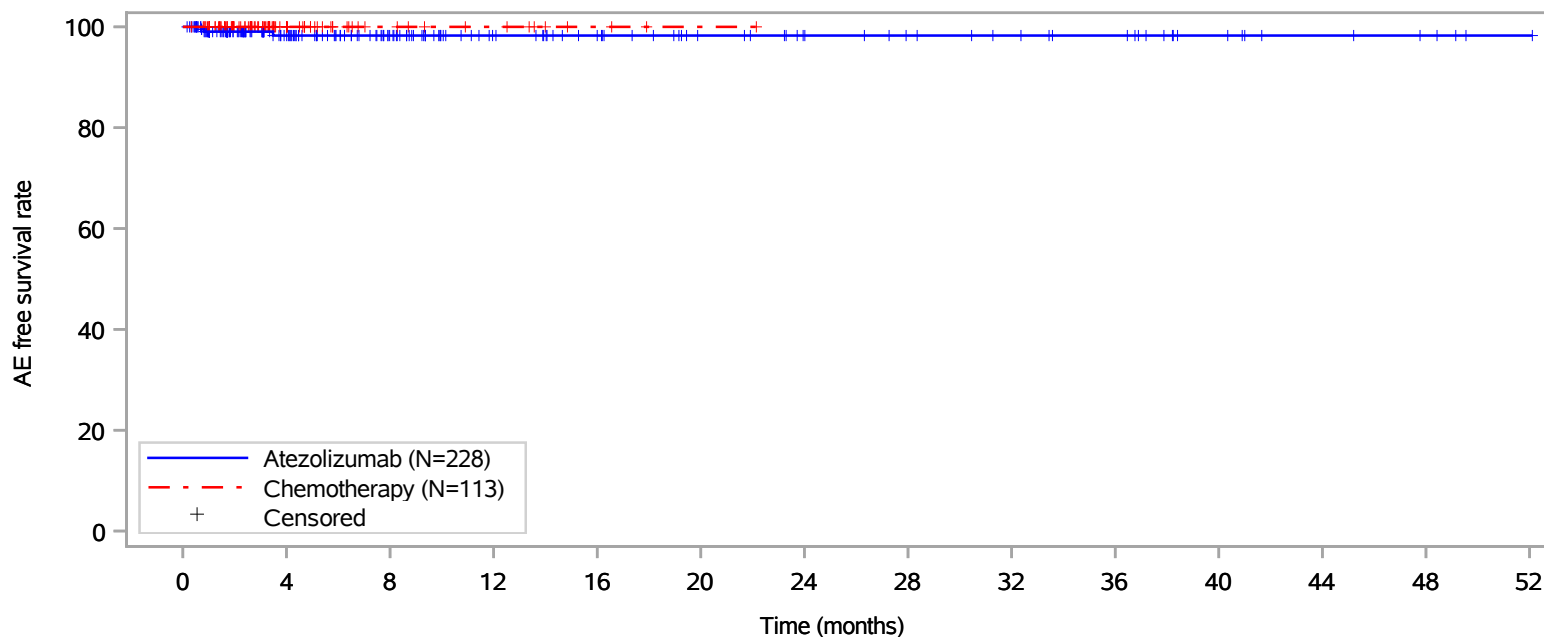
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

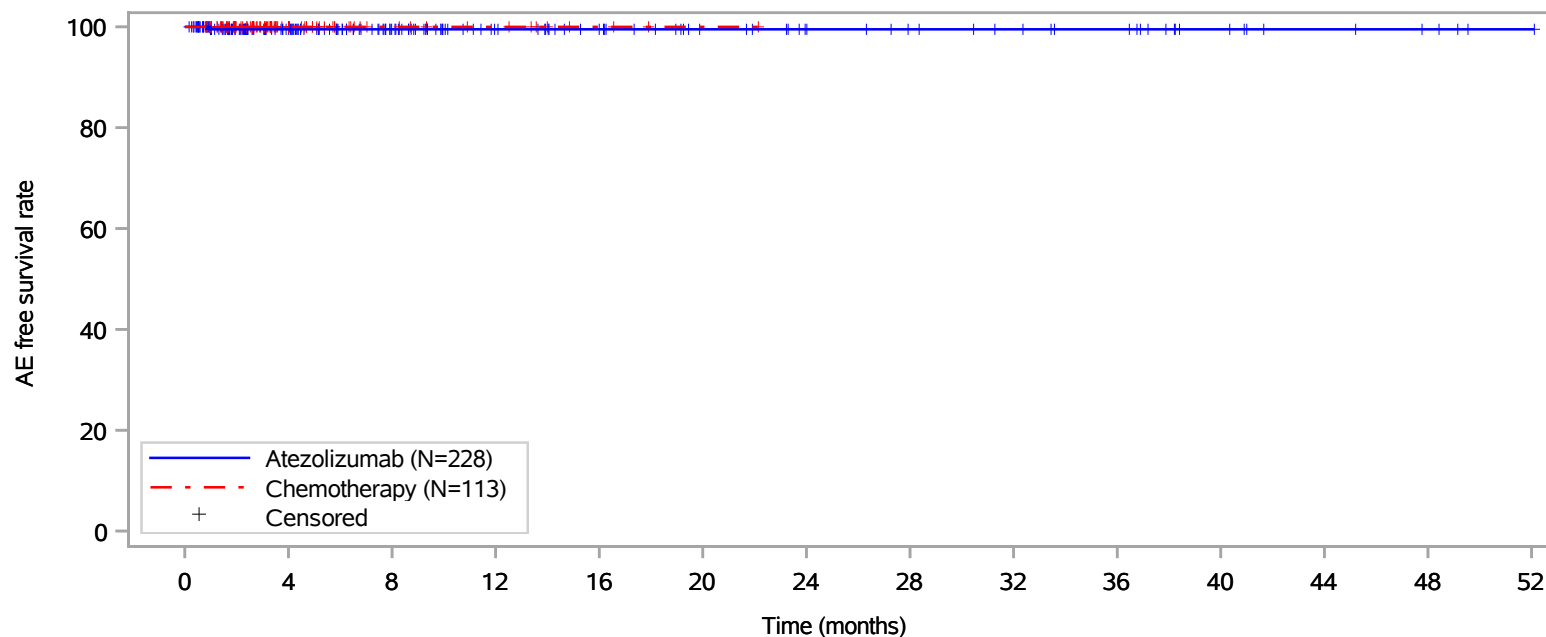
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure congestive



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

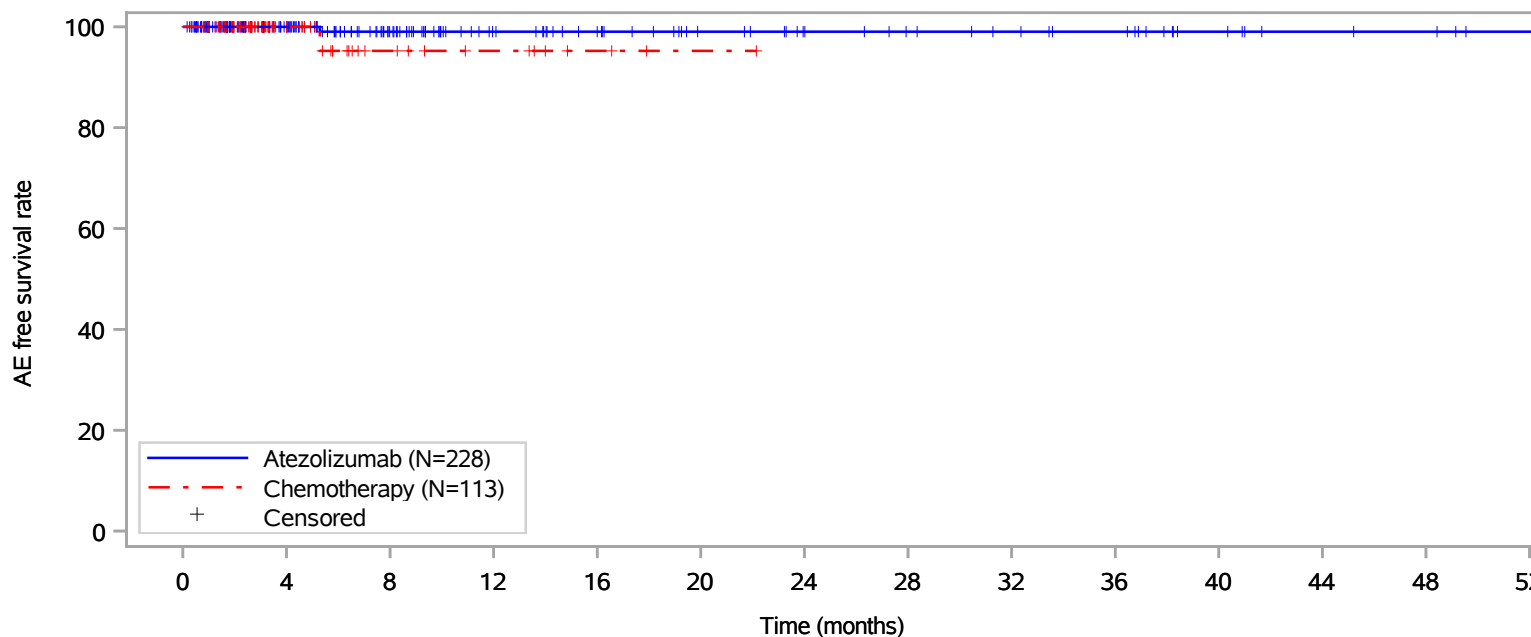
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

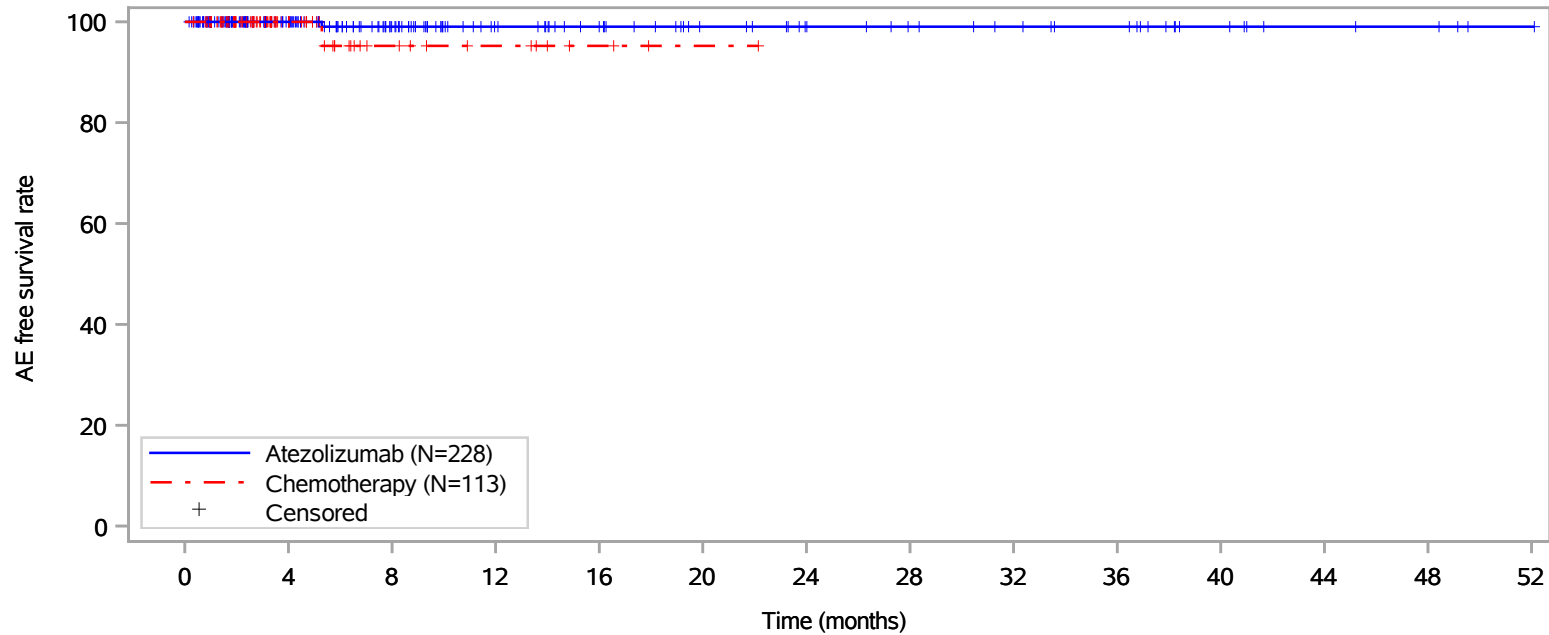
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Cataract



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

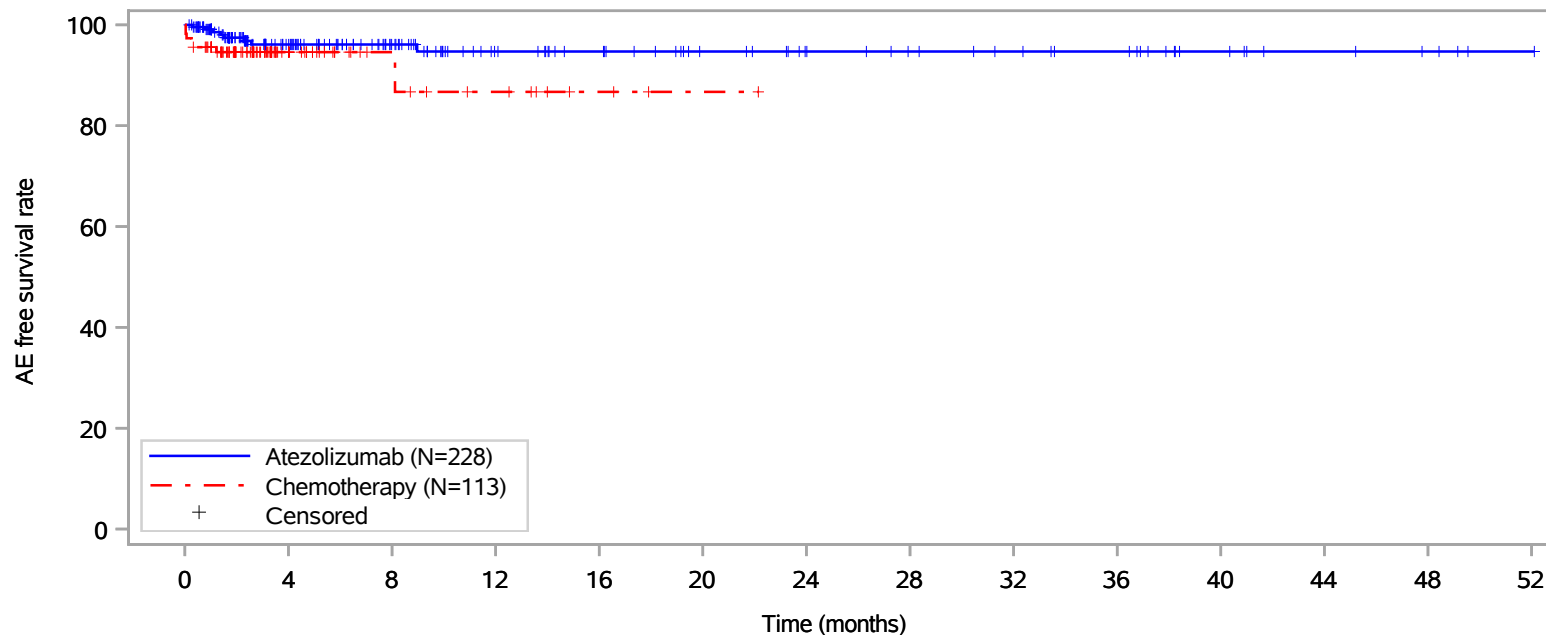
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, All



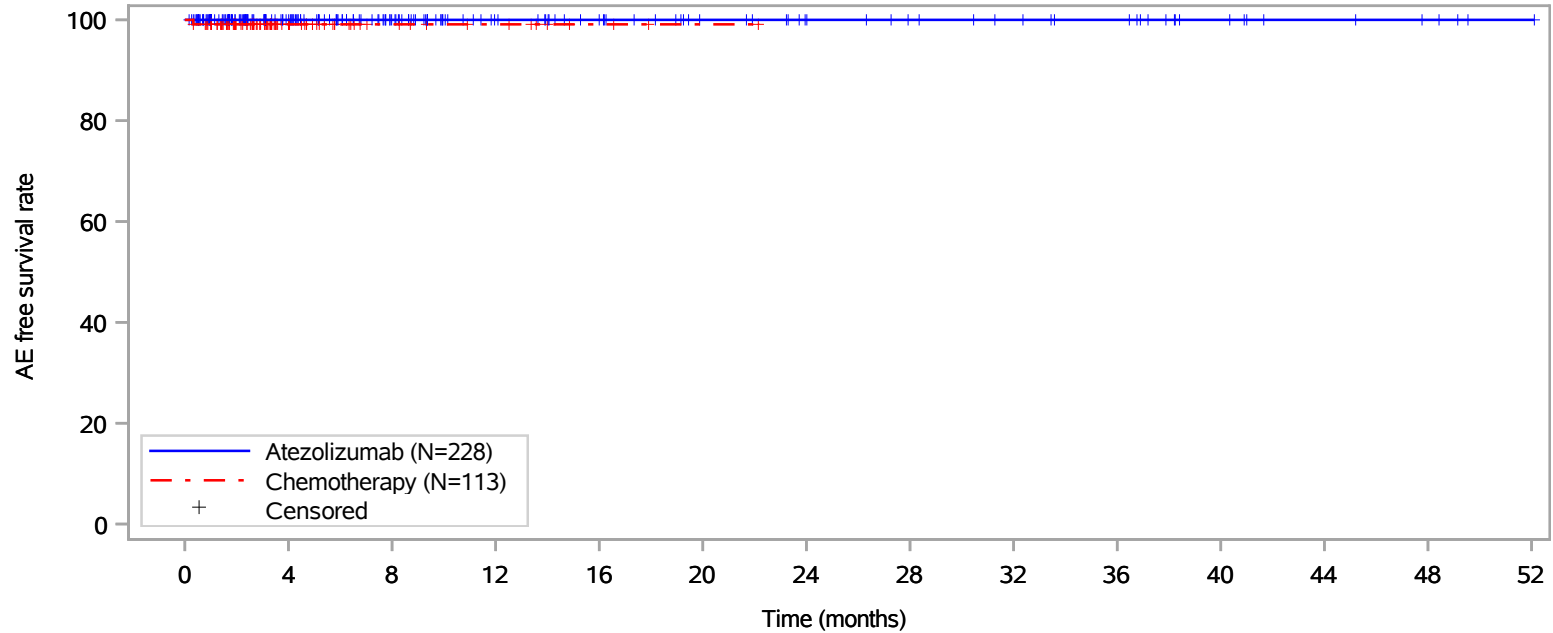
Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	78	52	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	143	168	176	186	192	196	199	202	210	214	216	219
Chemotherapy	0	74	95	98	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal pain



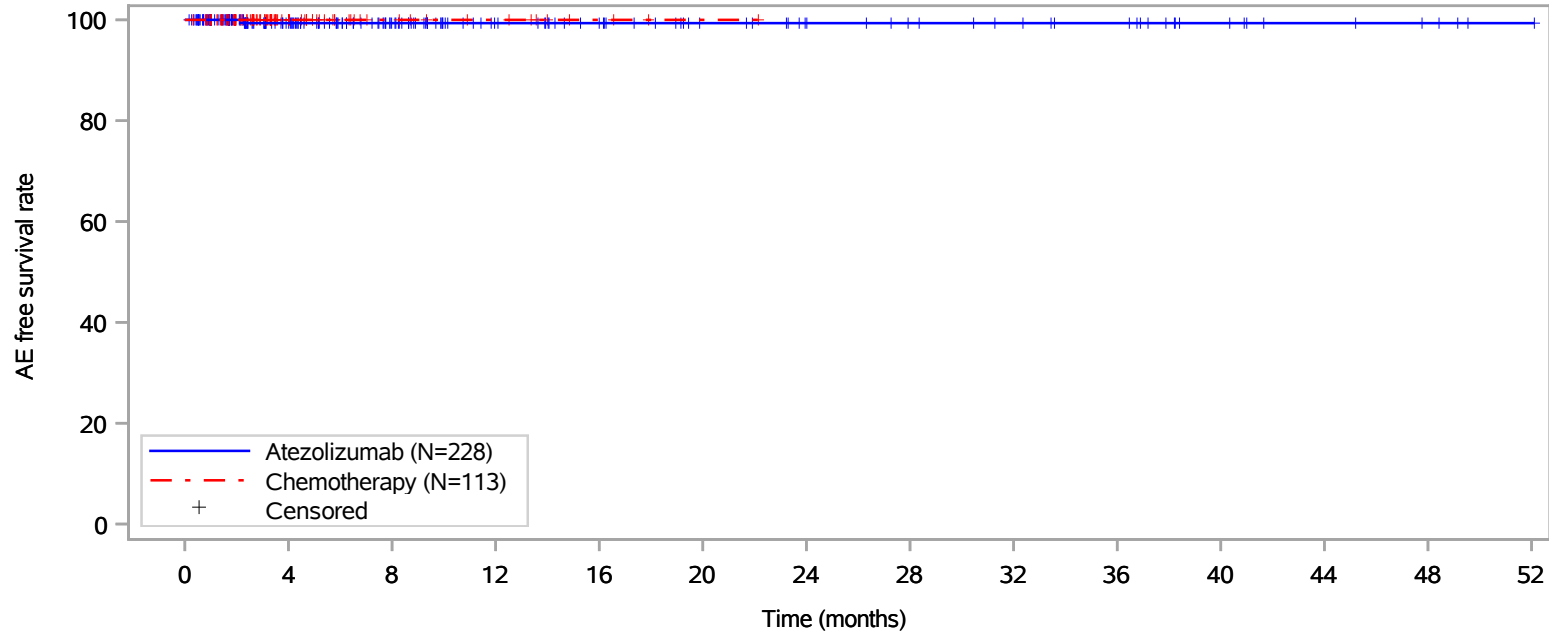
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Autoimmune colitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

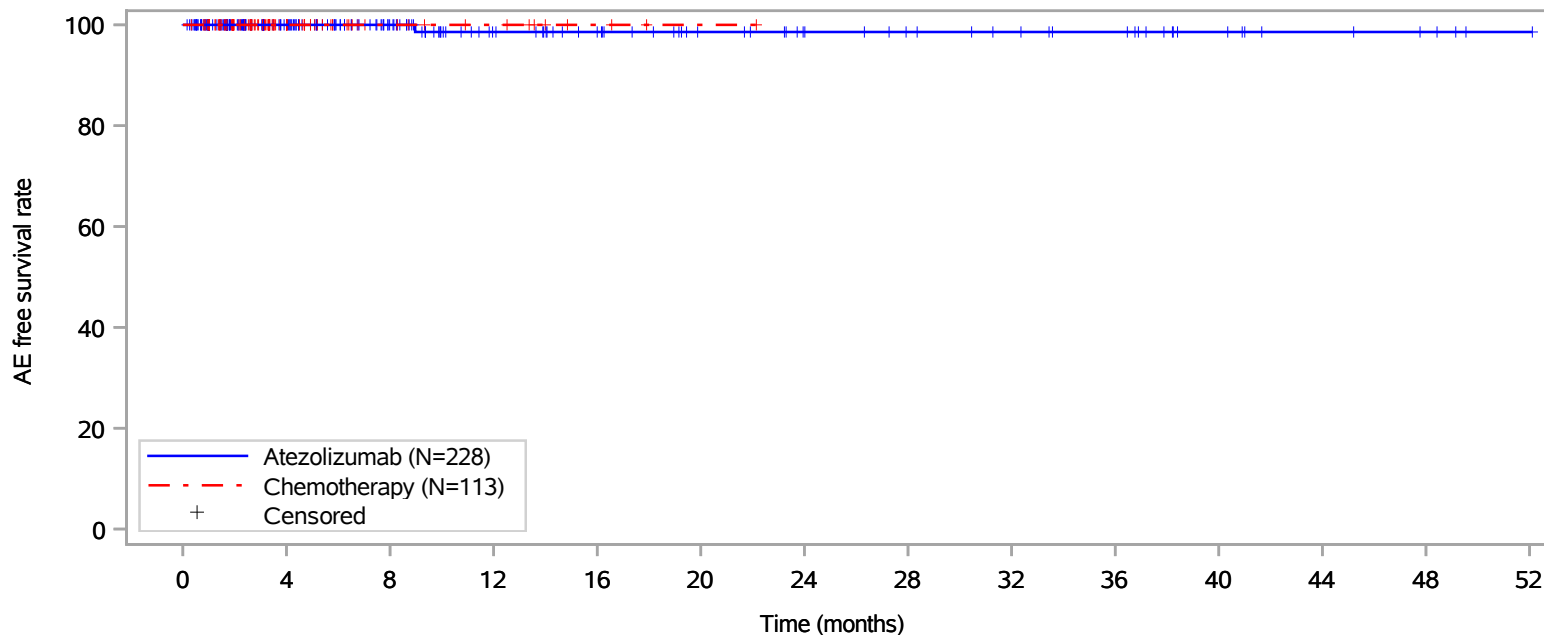
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Colitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

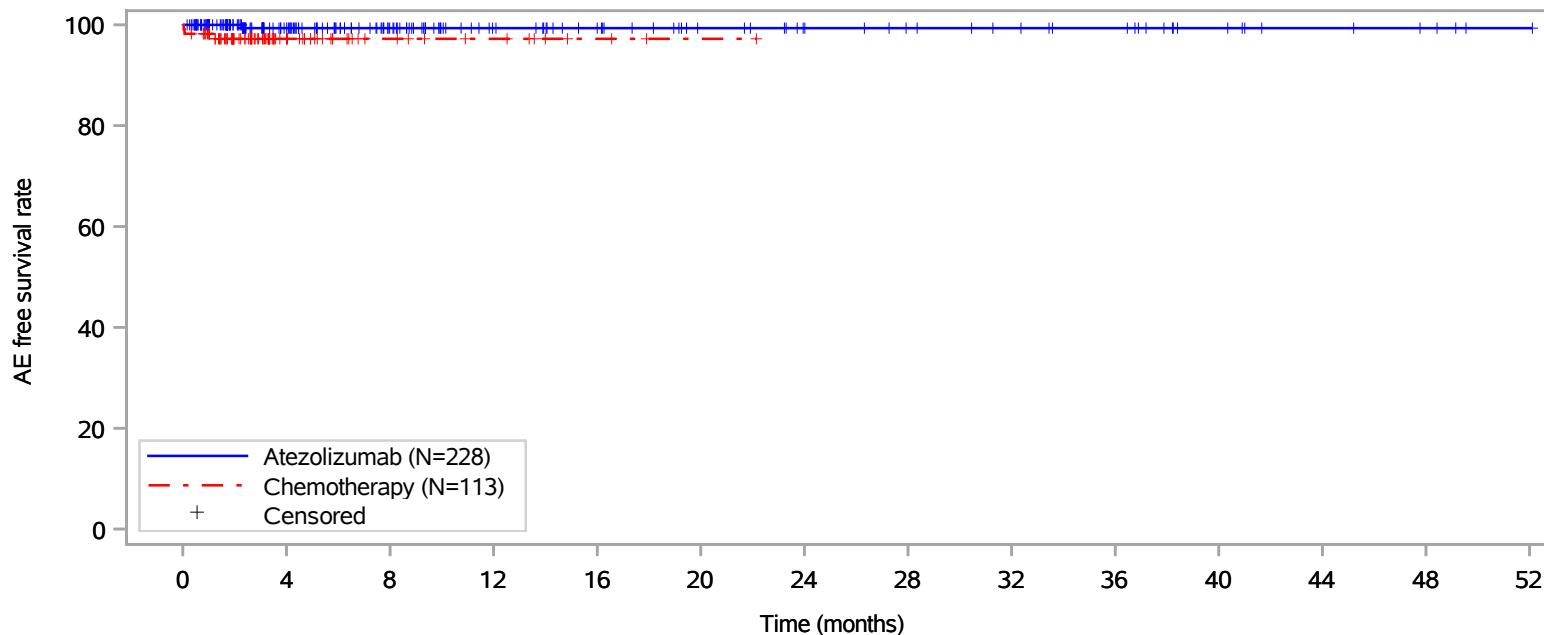
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diarrhoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

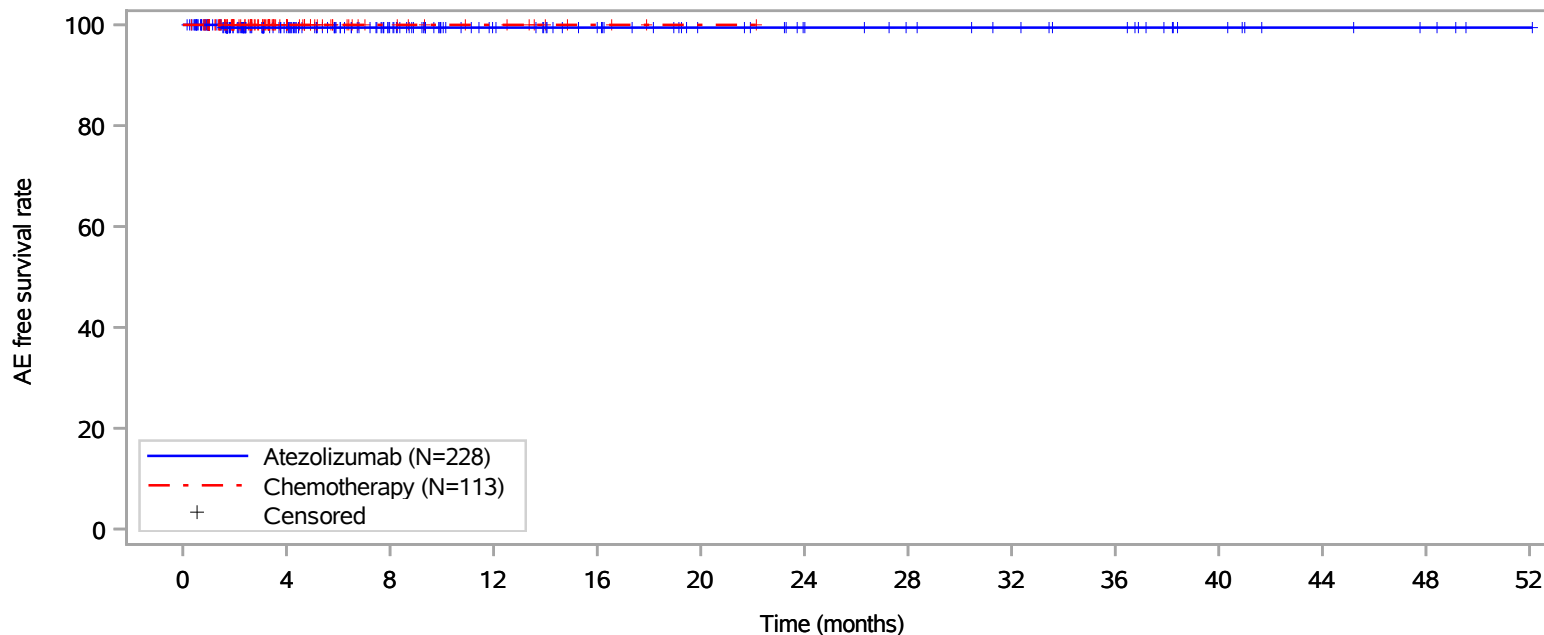
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diverticulum intestinal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

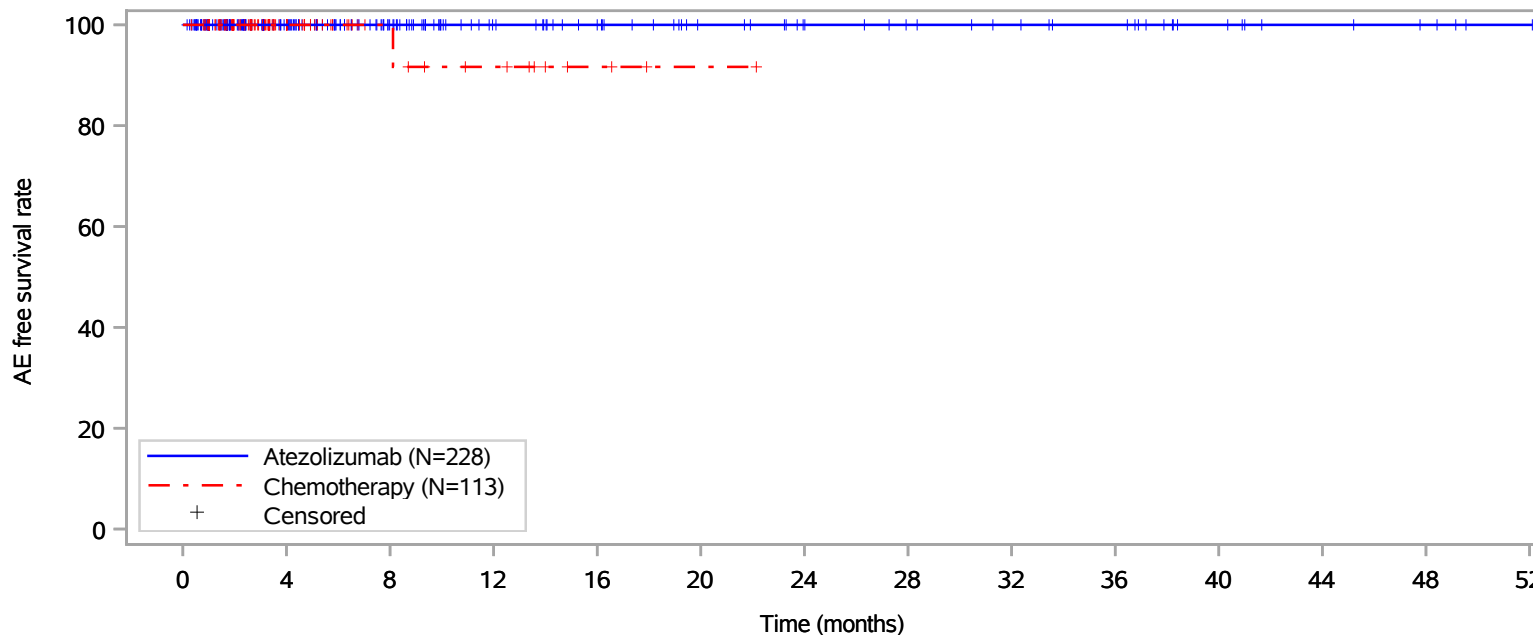
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastric dilatation



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

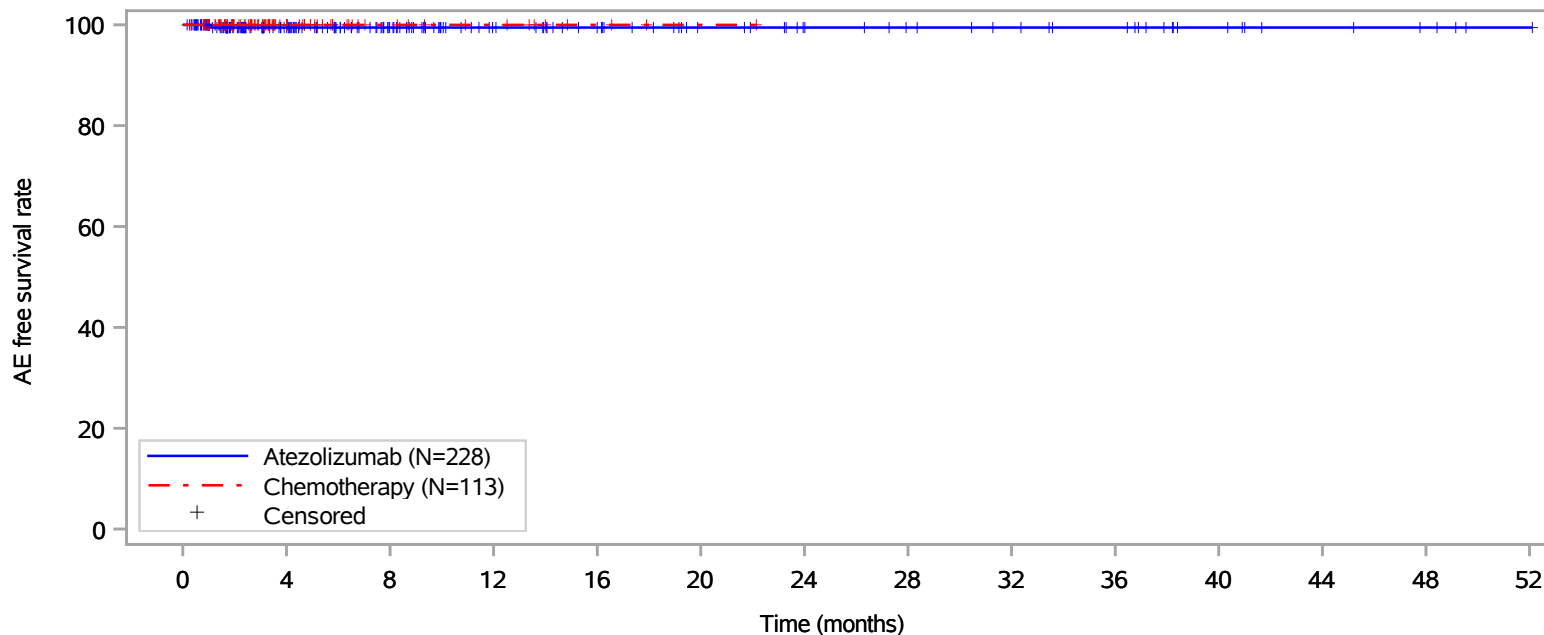
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastrointestinal toxicity



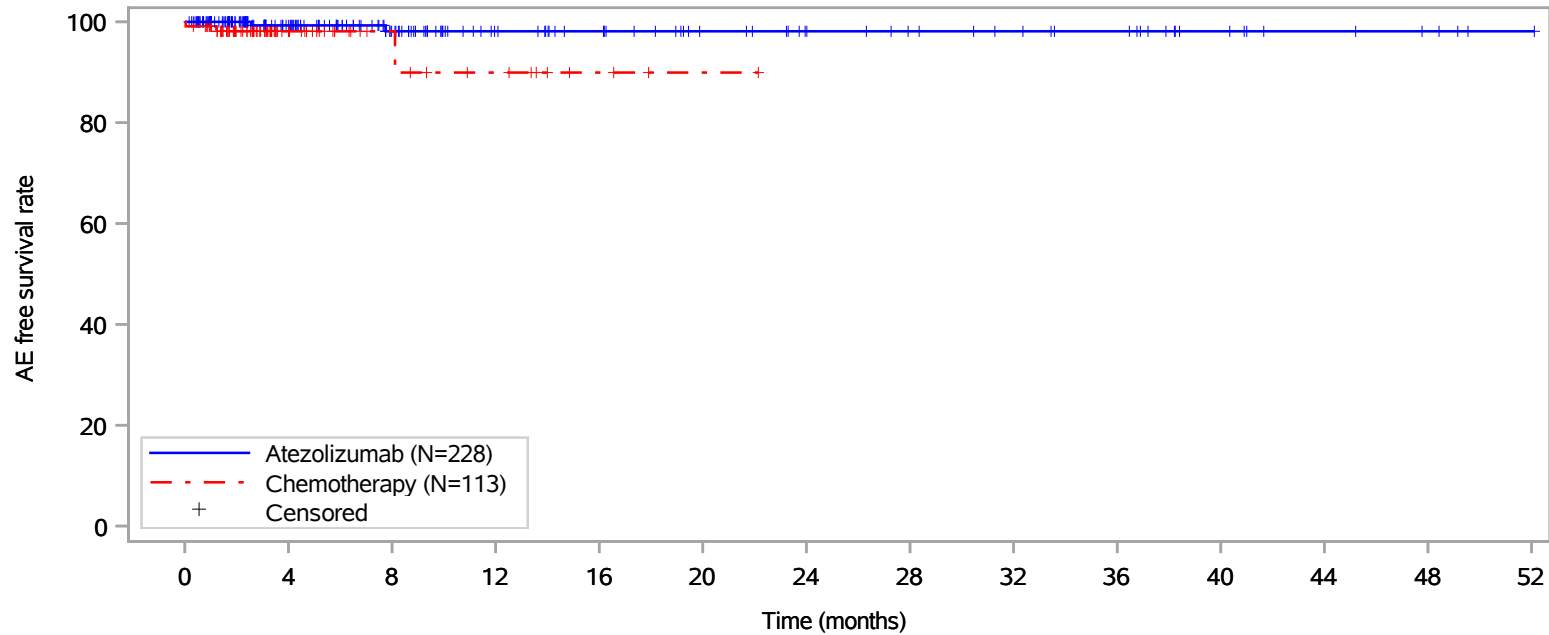
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Nausea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	99	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

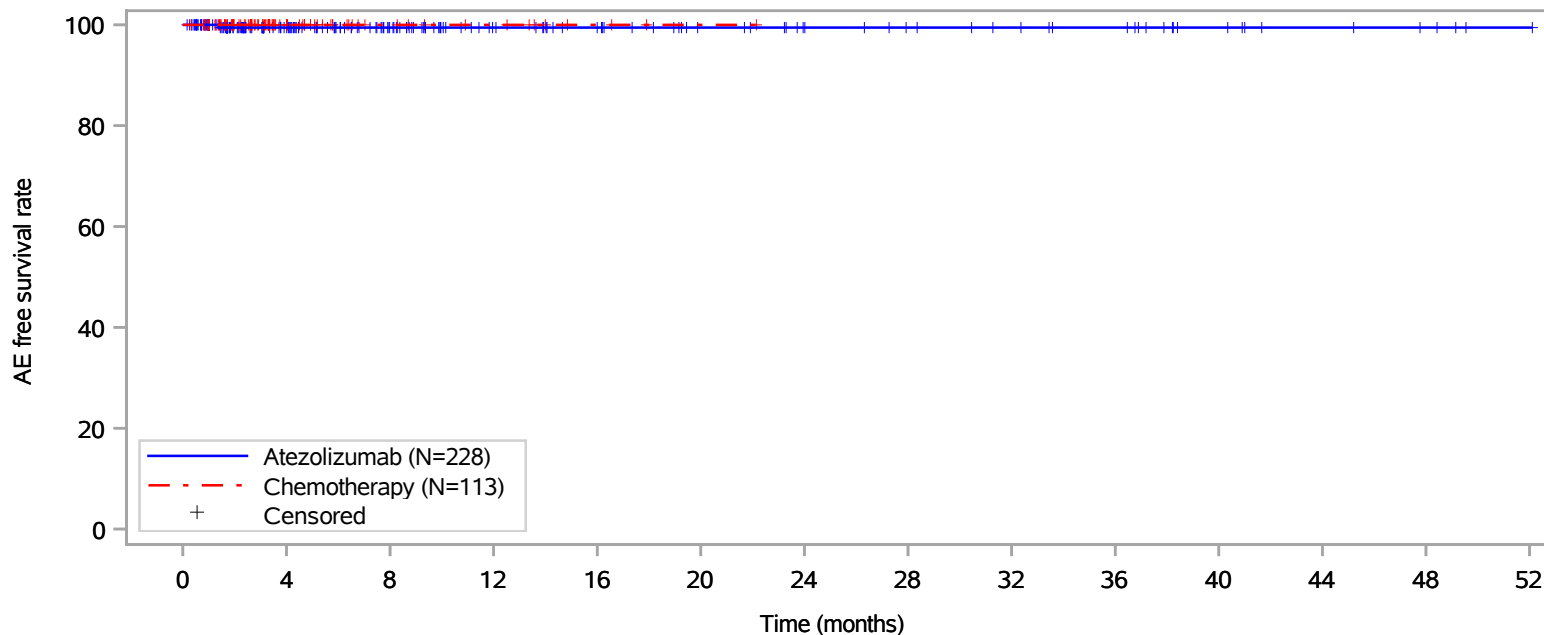
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oesophageal stenosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

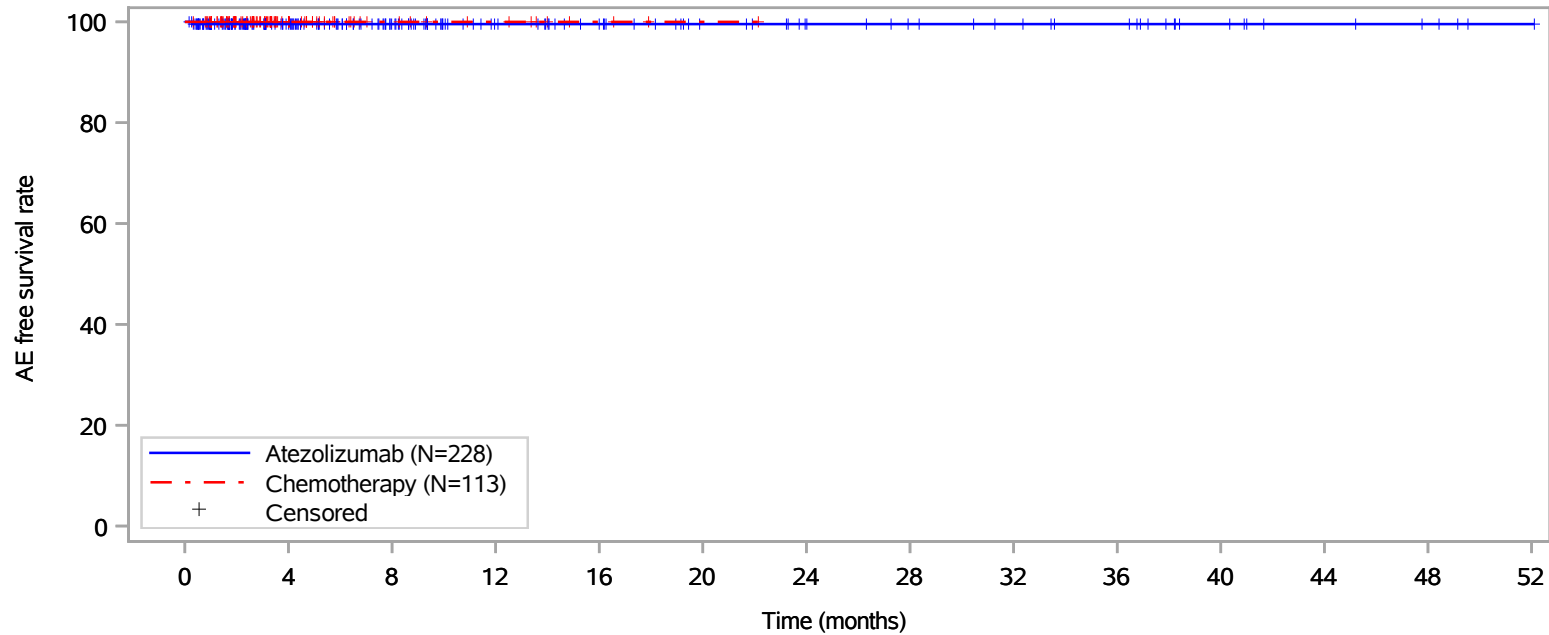
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Pancreatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

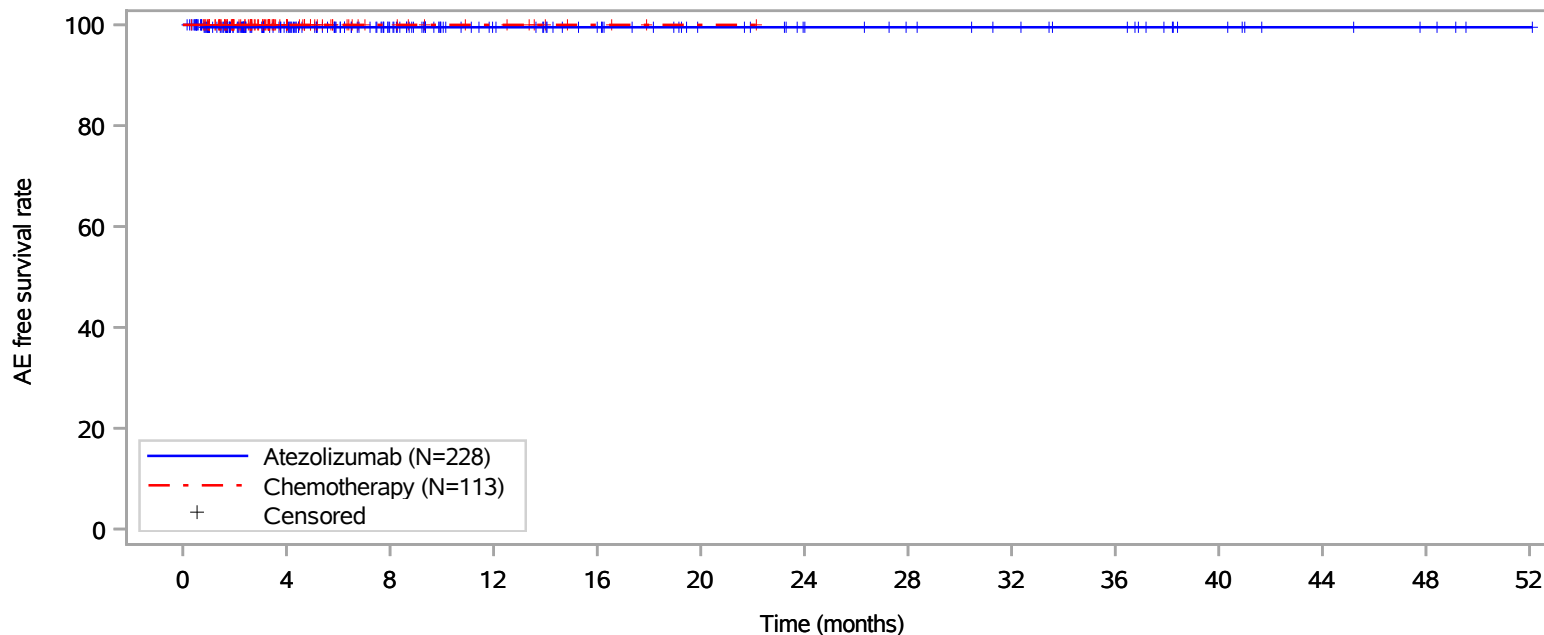
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Small intestinal perforation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

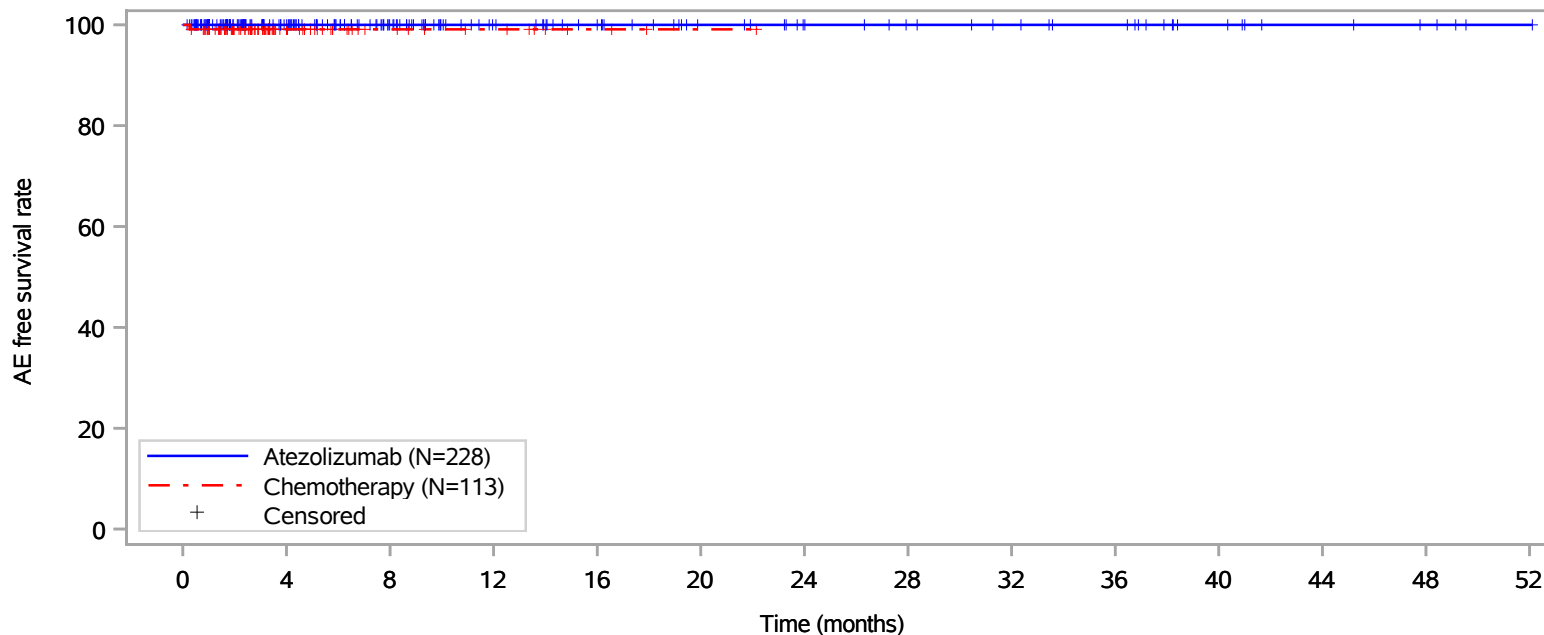
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Vomiting



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

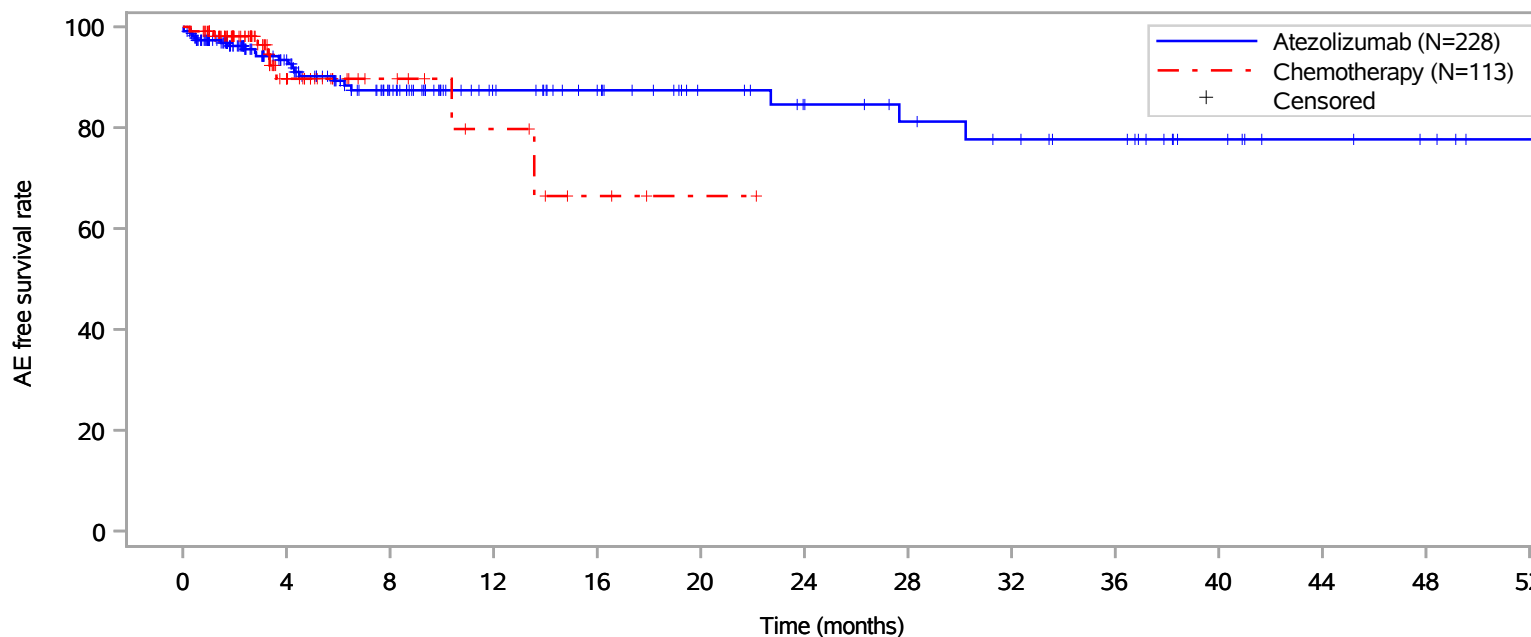
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, All



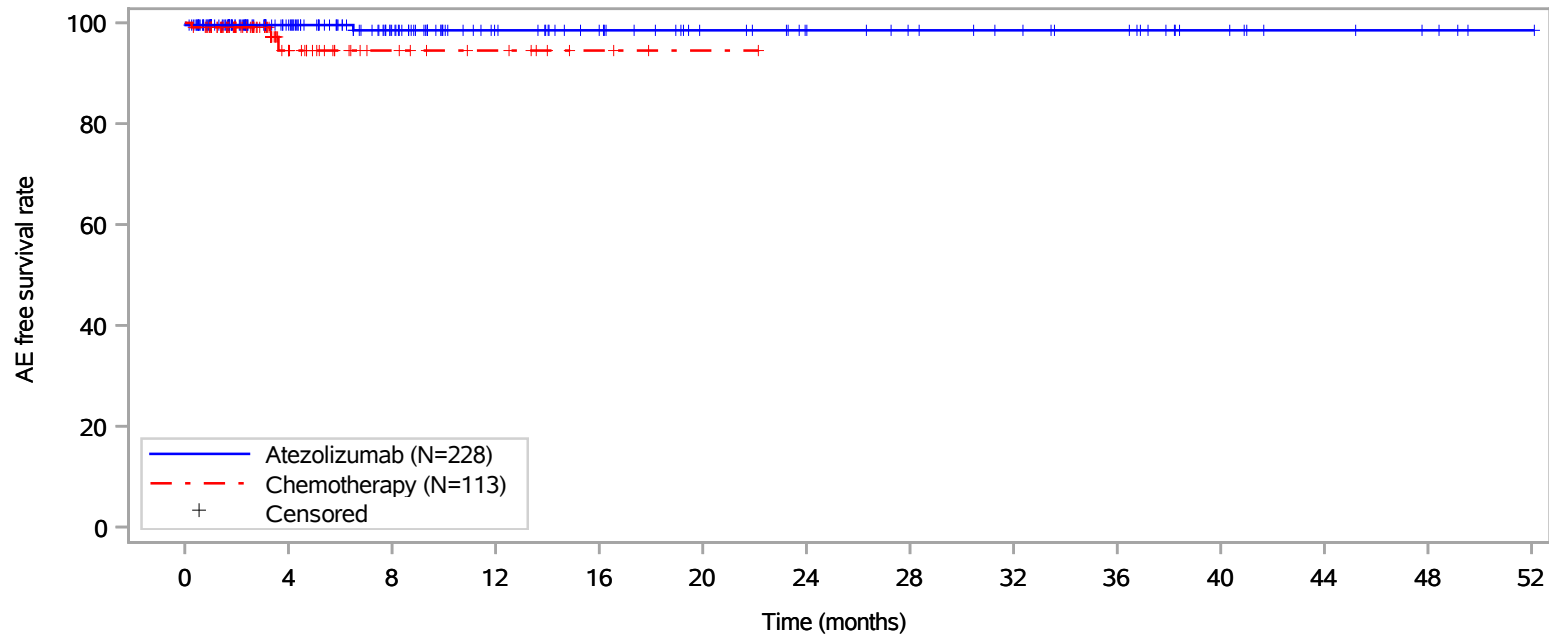
Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	96	130	156	166	176	180	183	185	188	196	200	202	205
Chemotherapy	0	74	95	99	102	104	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Asthenia



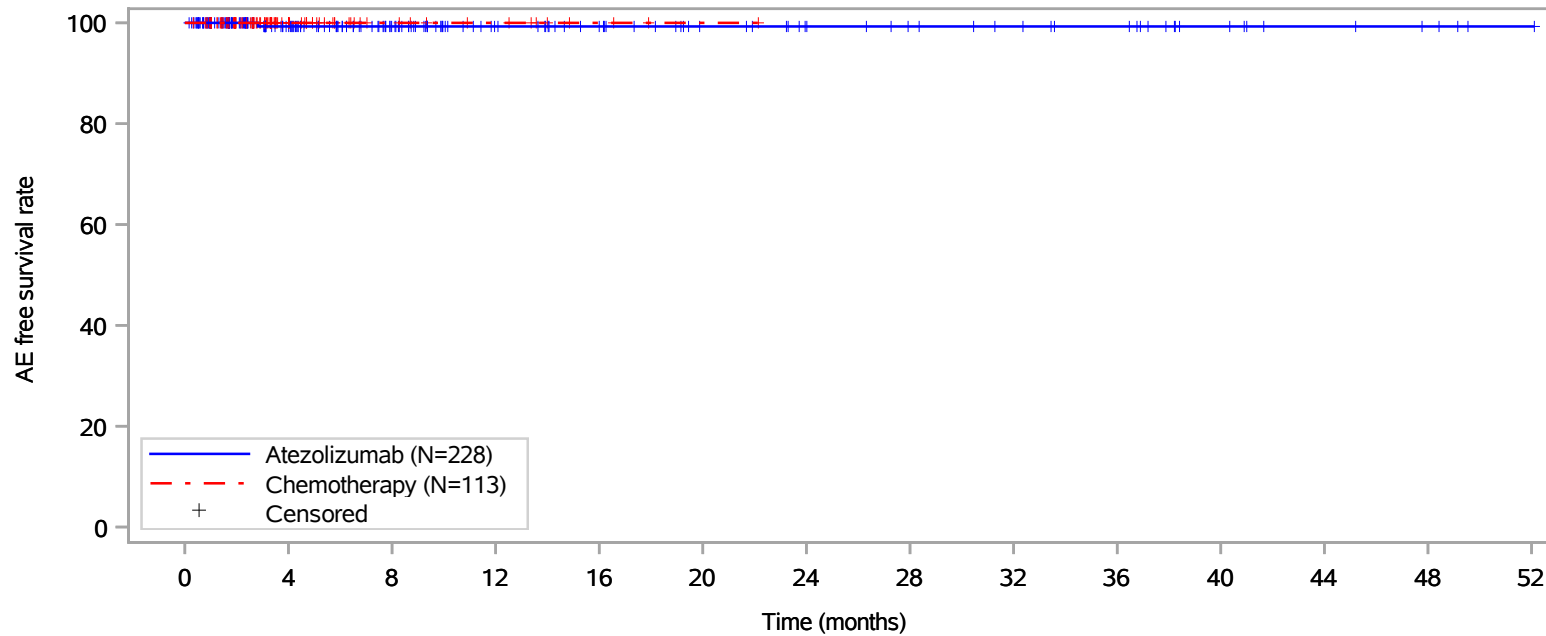
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Chest pain



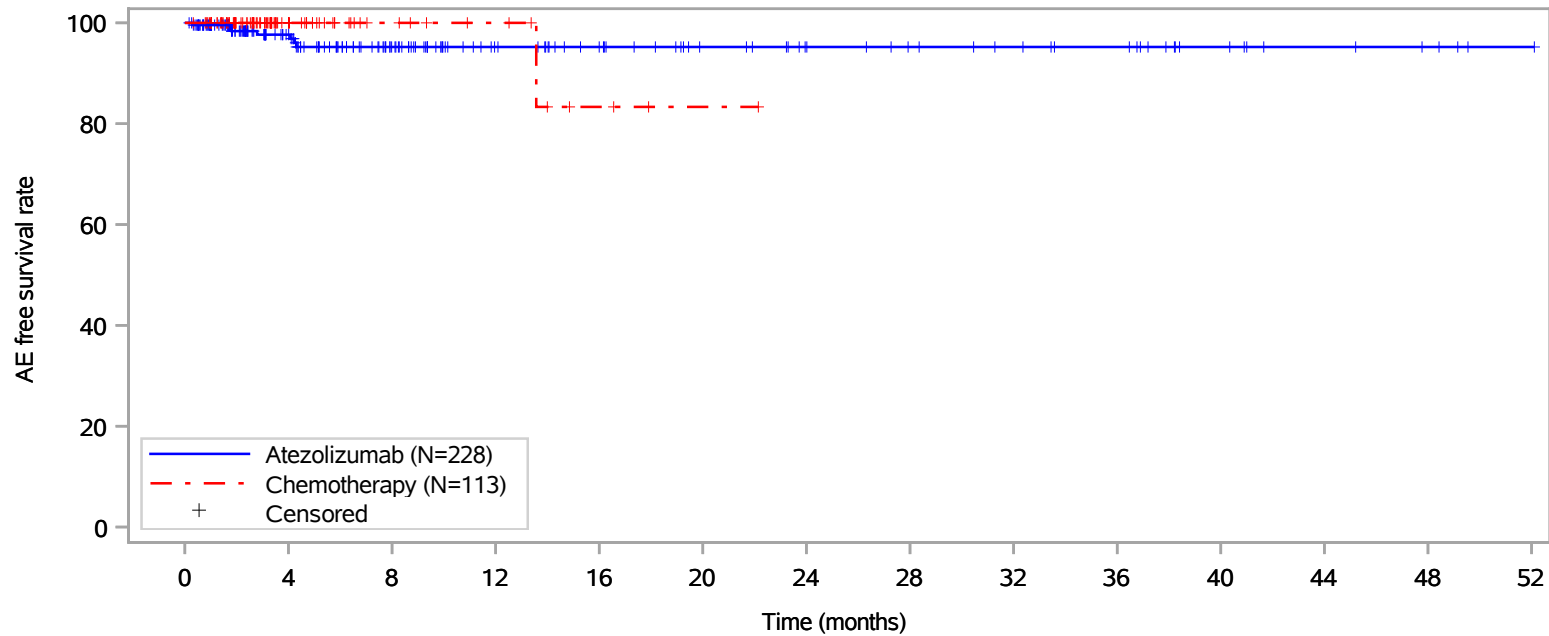
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Death



Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	140	167	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

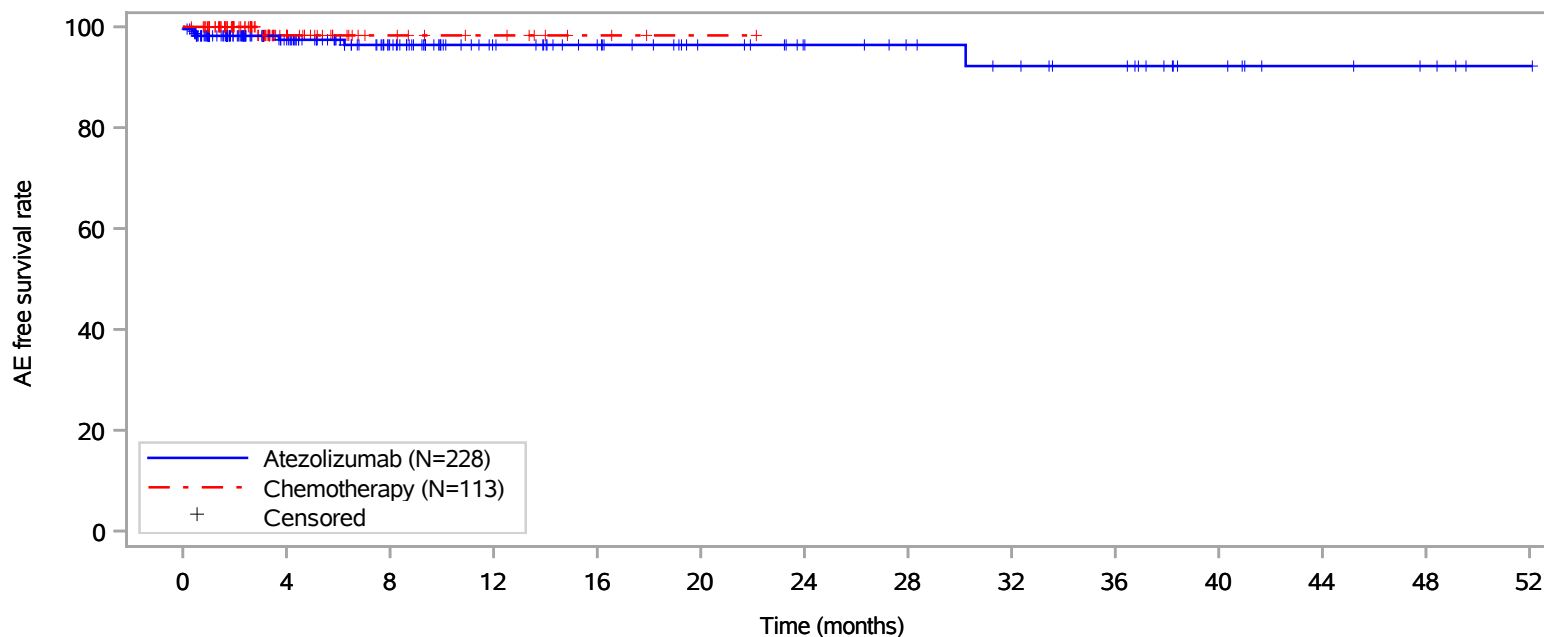
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Fatigue



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	142	168	178	188	194	198	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

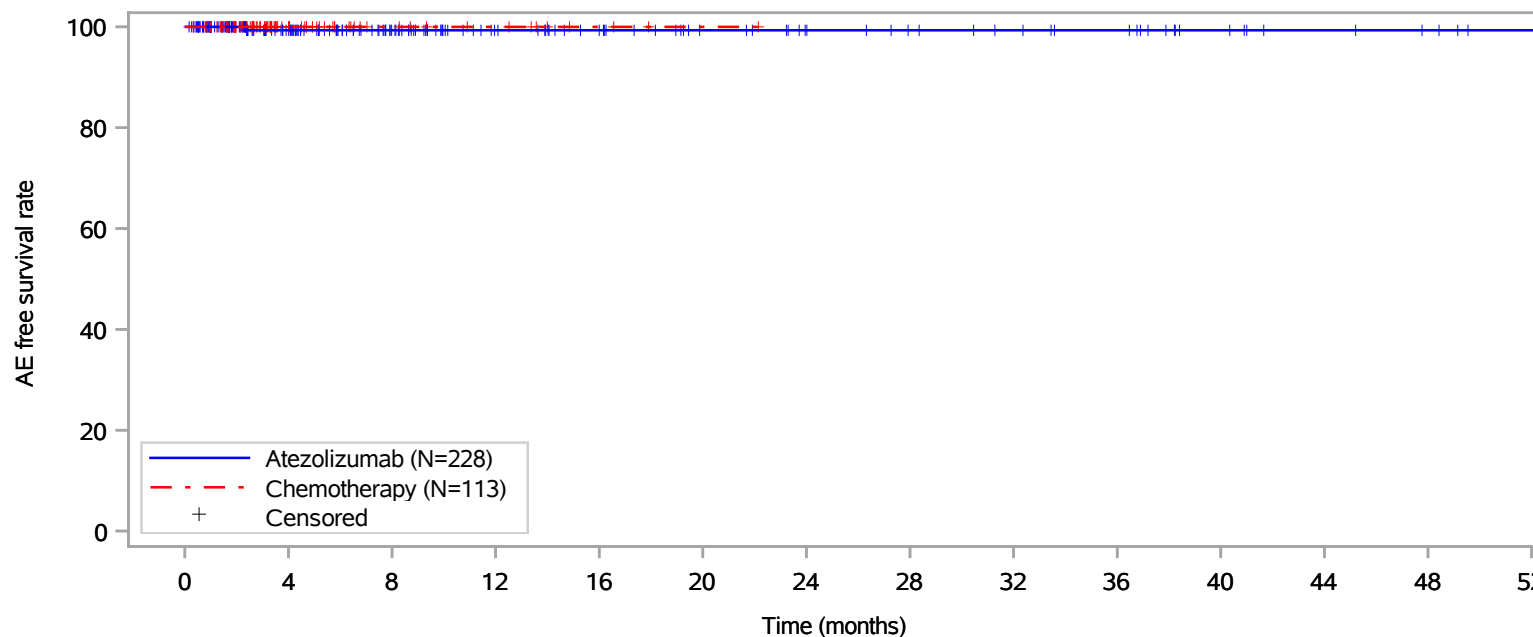
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Gait disturbance



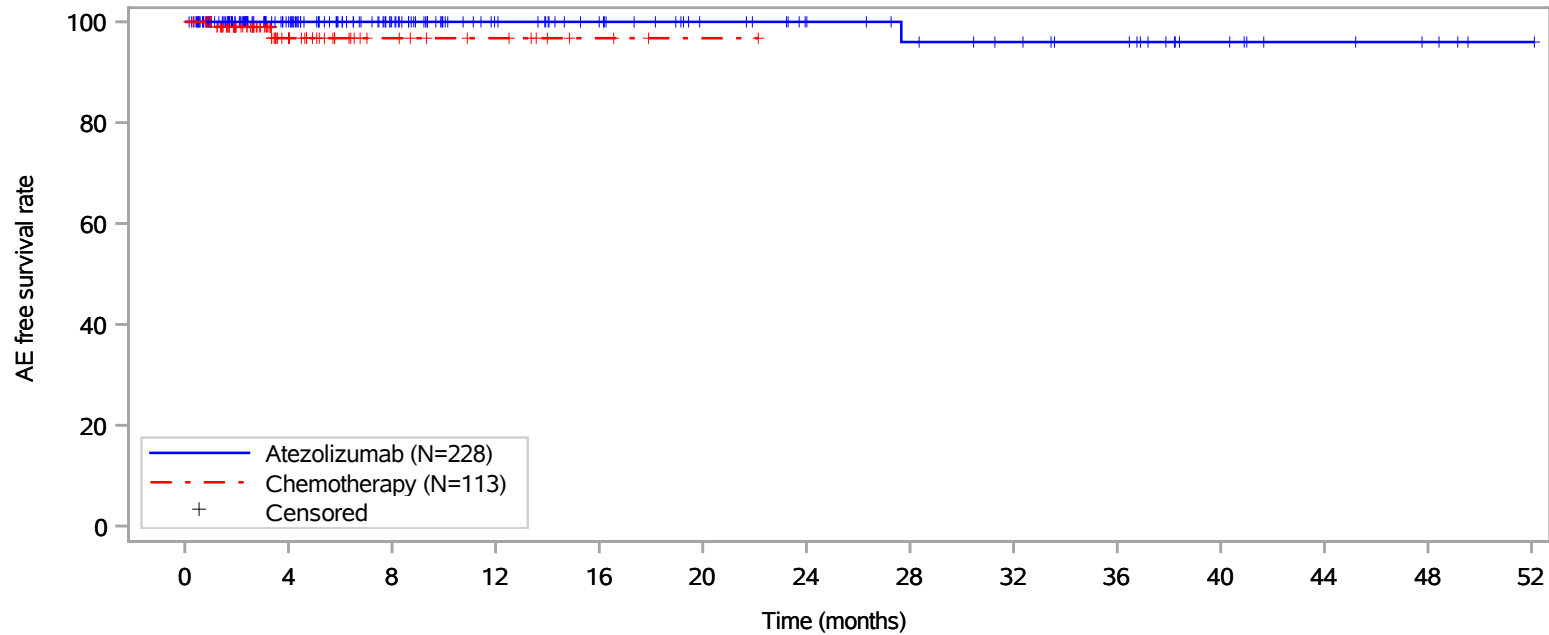
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, General physical health deterioration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

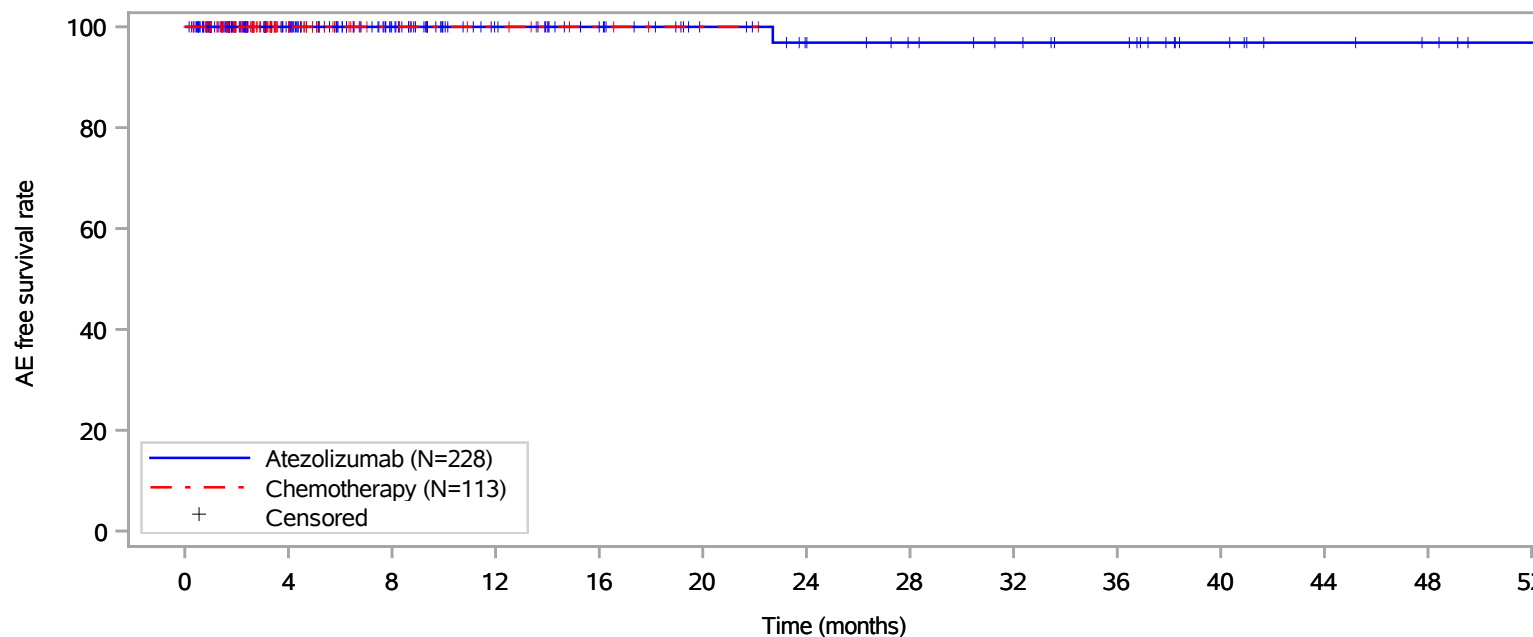
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Generalised oedema



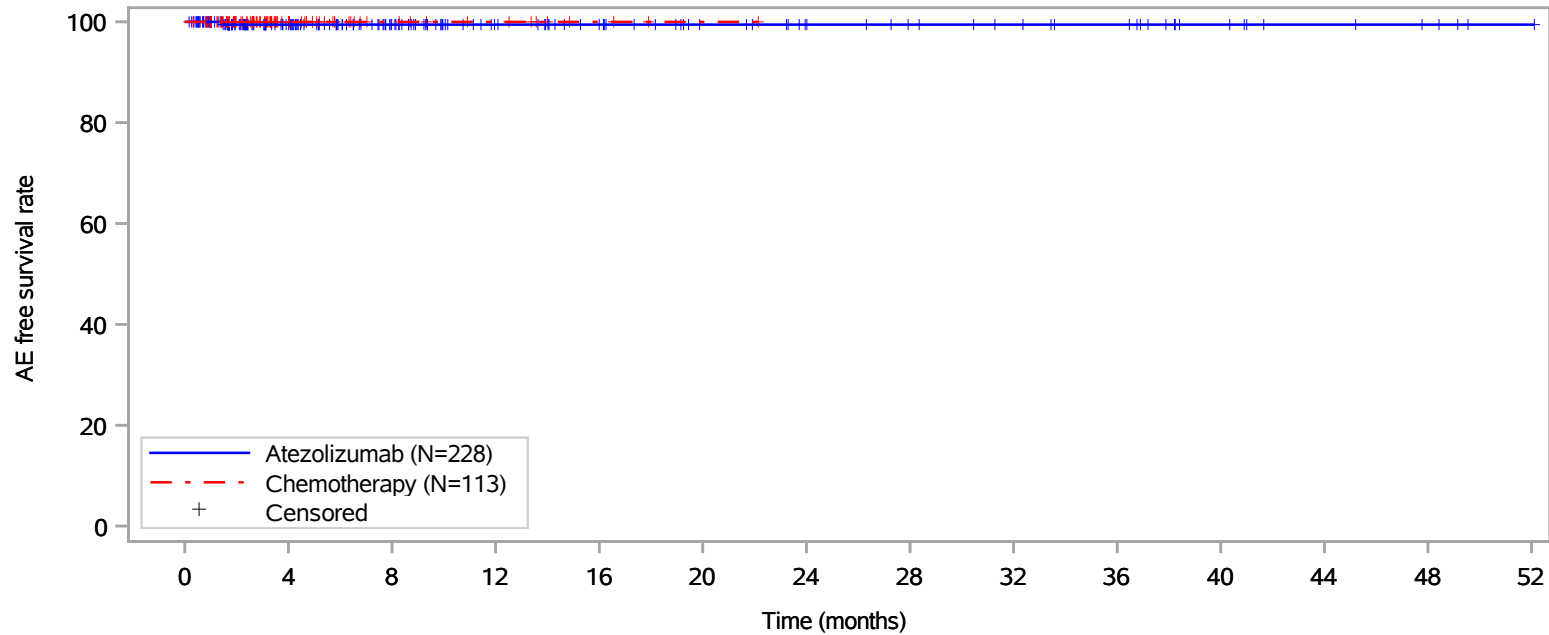
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Non-cardiac chest pain



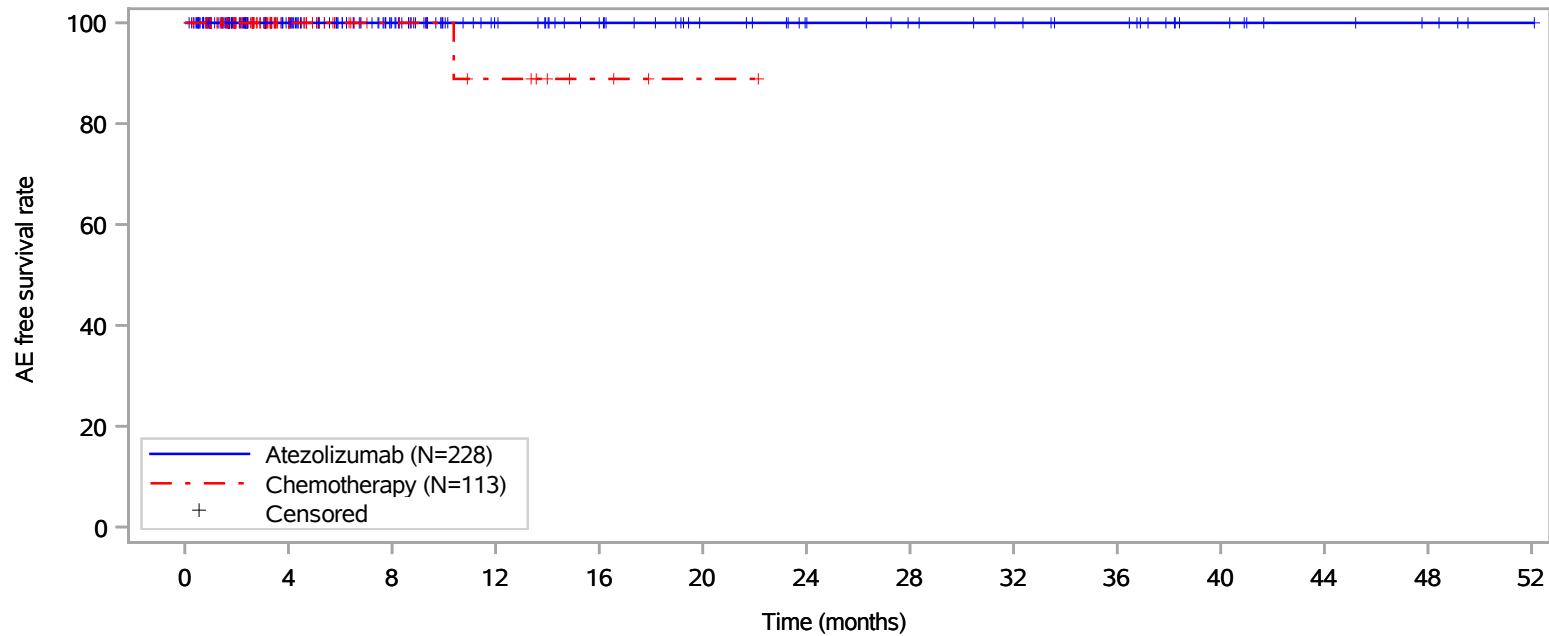
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Oedema peripheral



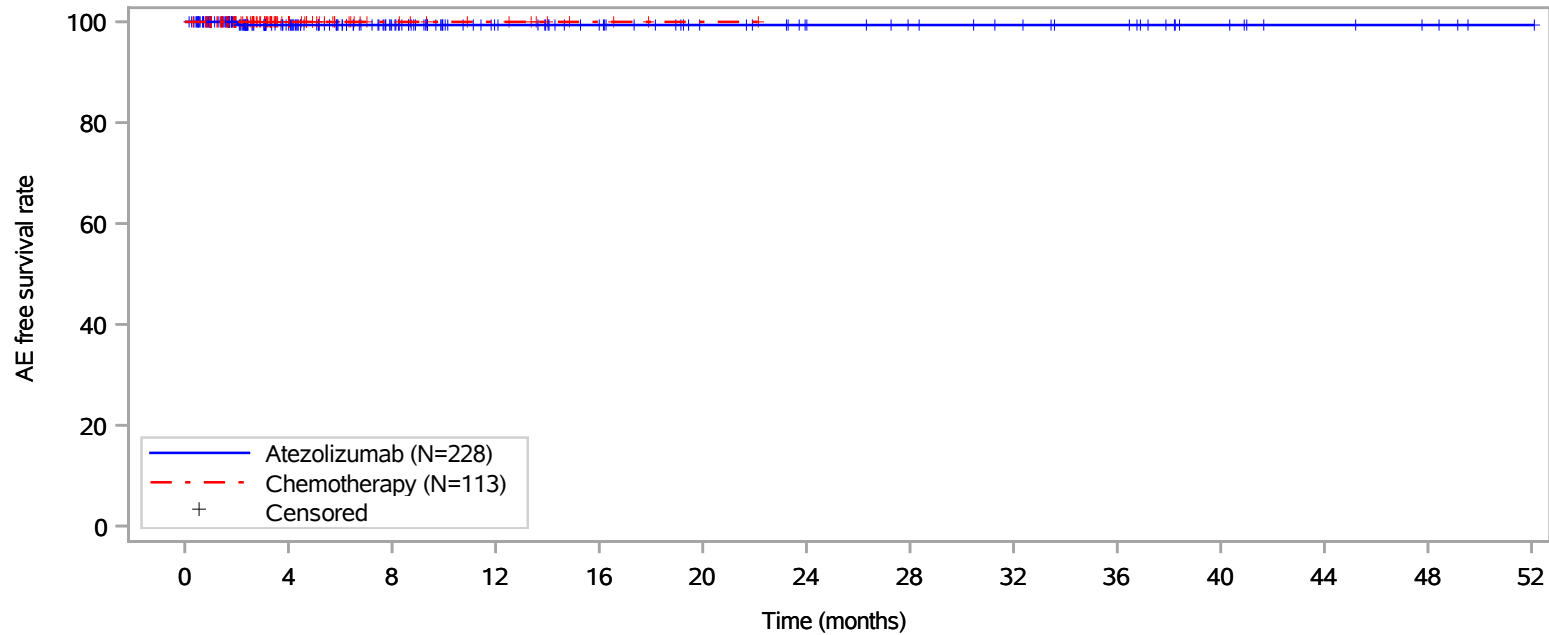
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Performance status decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

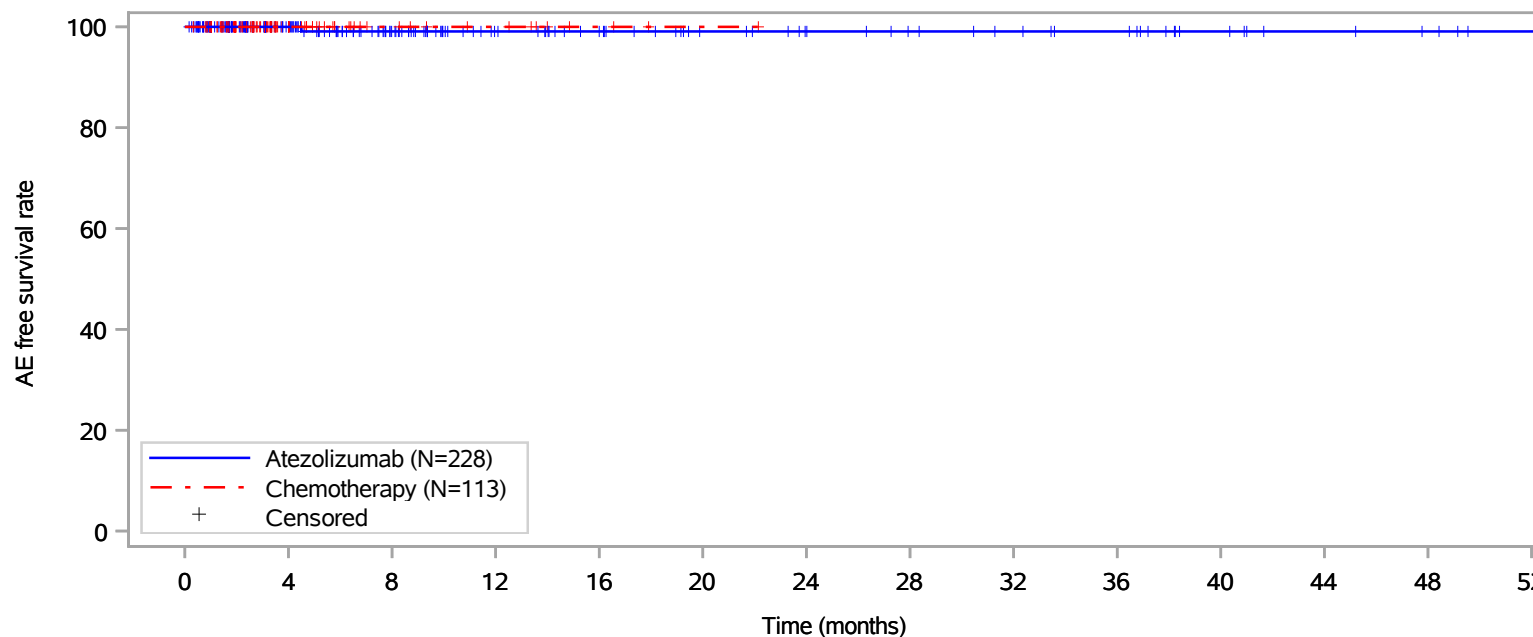
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Pyrexia



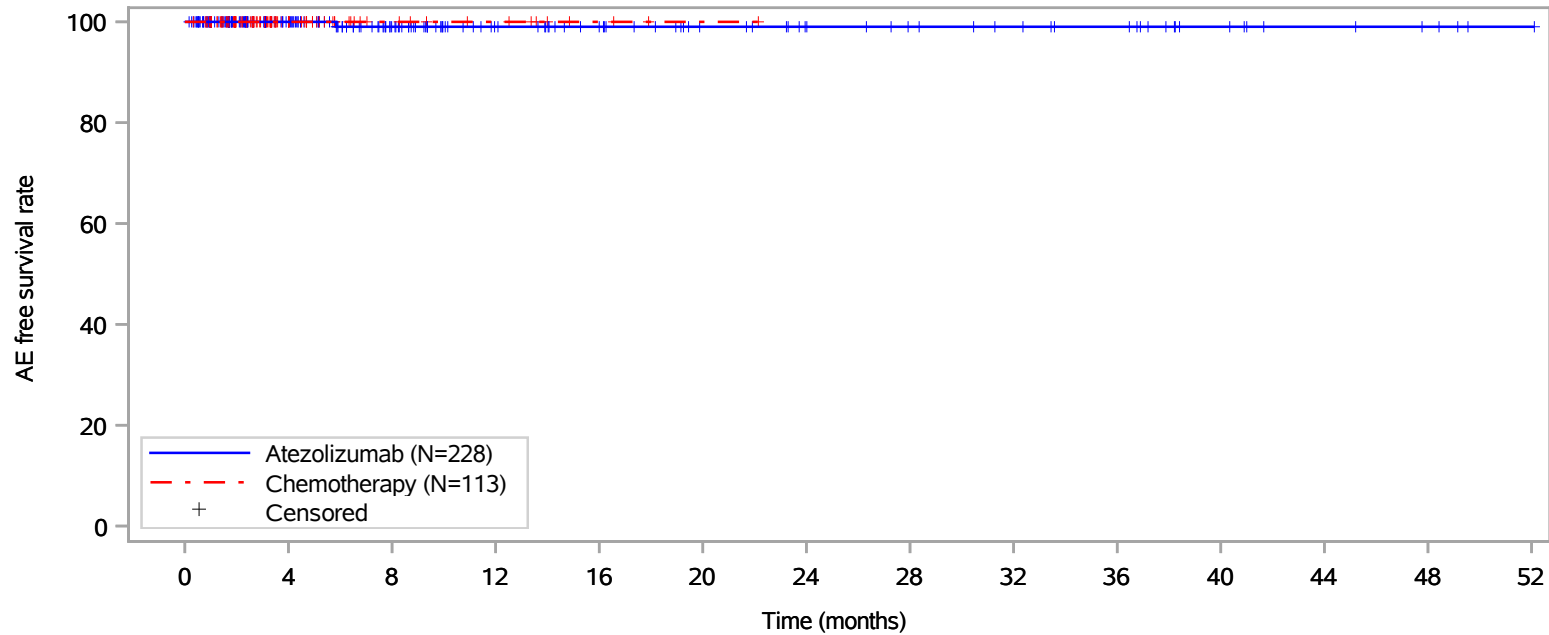
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Sudden cardiac death



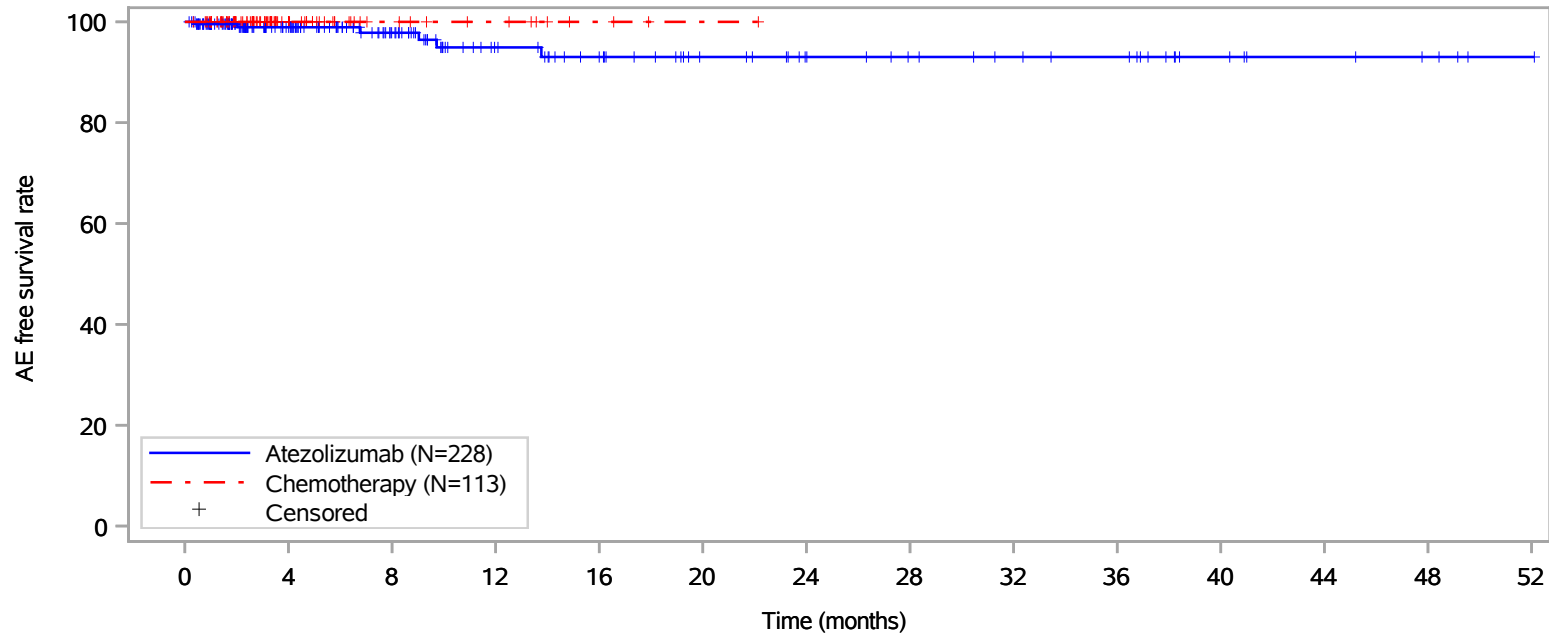
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	32	26	22	19	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	171	180	190	196	200	203	205	213	216	218	221
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

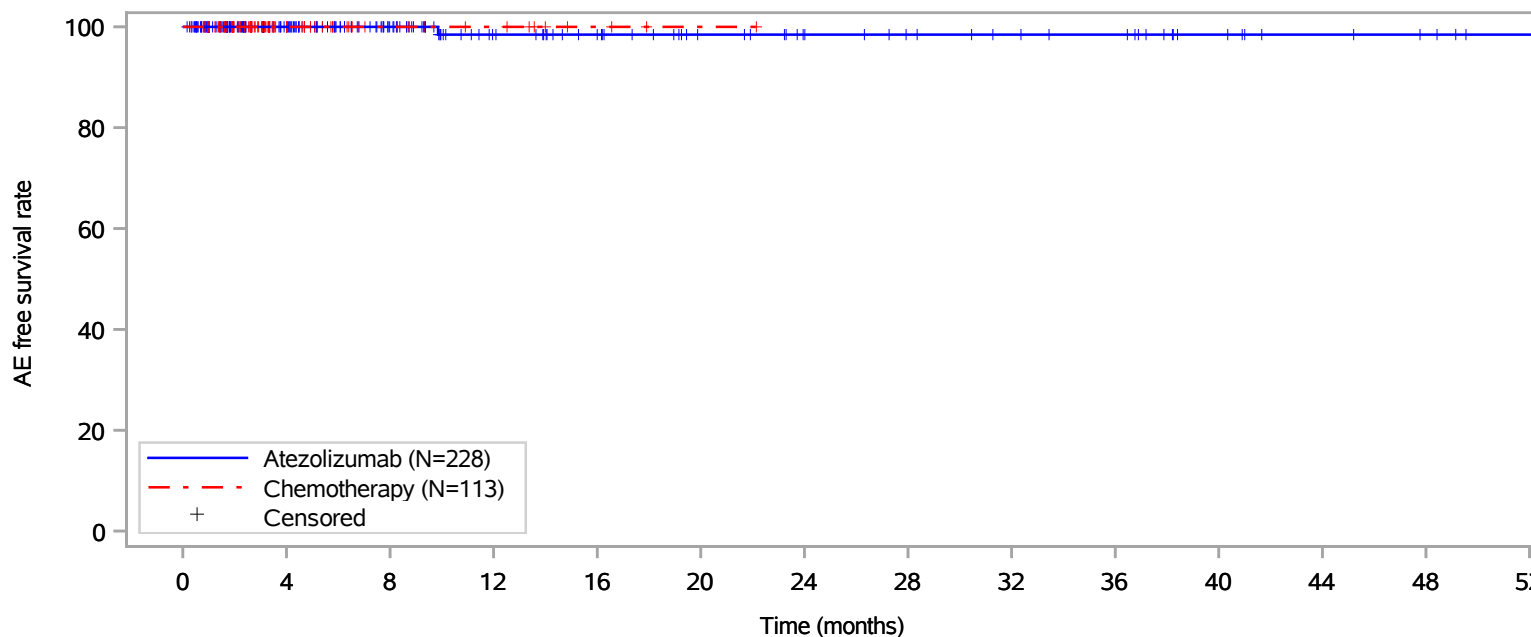
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Cholangitis



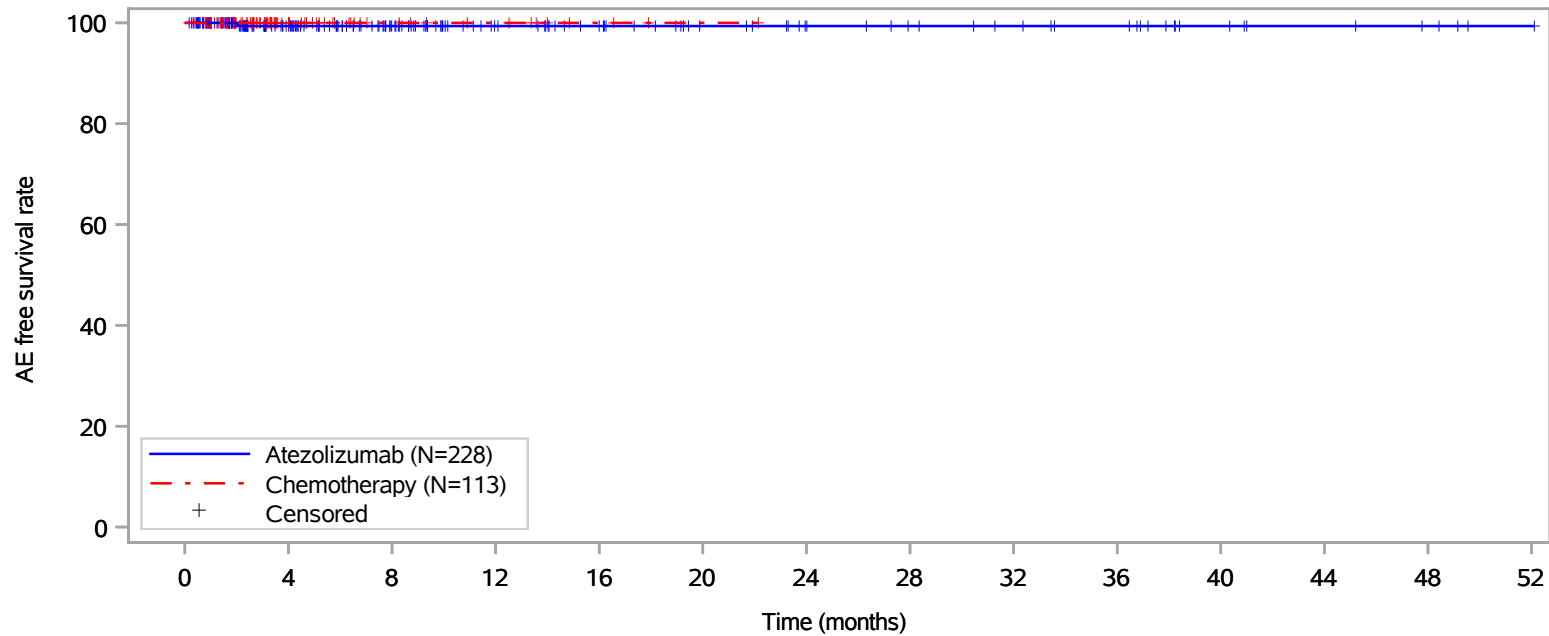
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatitis



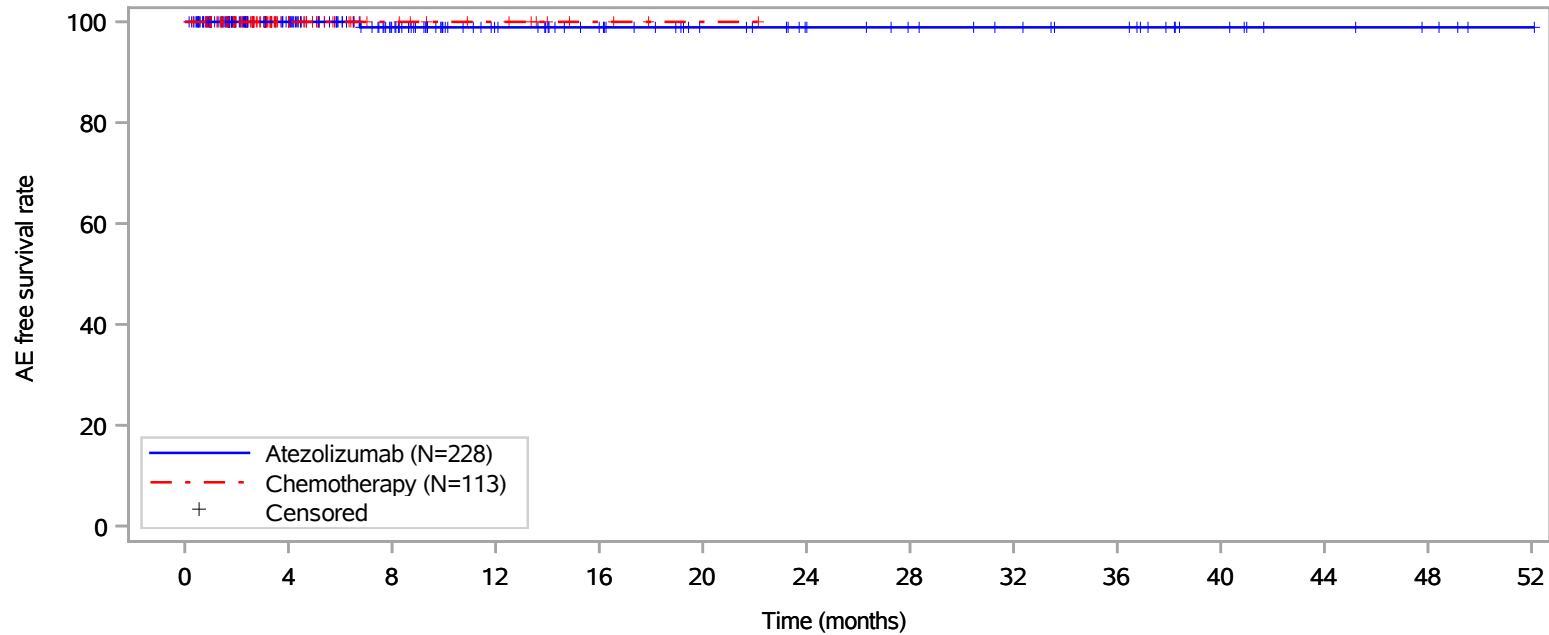
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatotoxicity



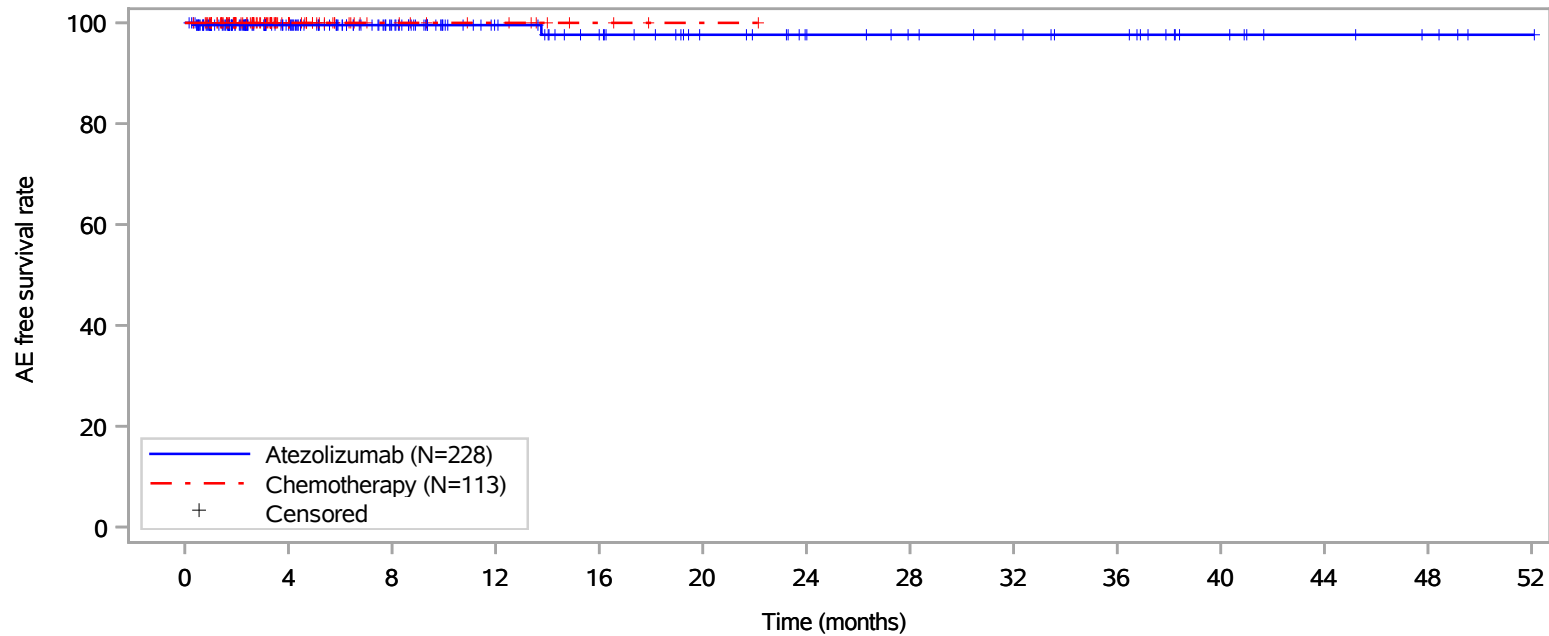
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Immune-mediated hepatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

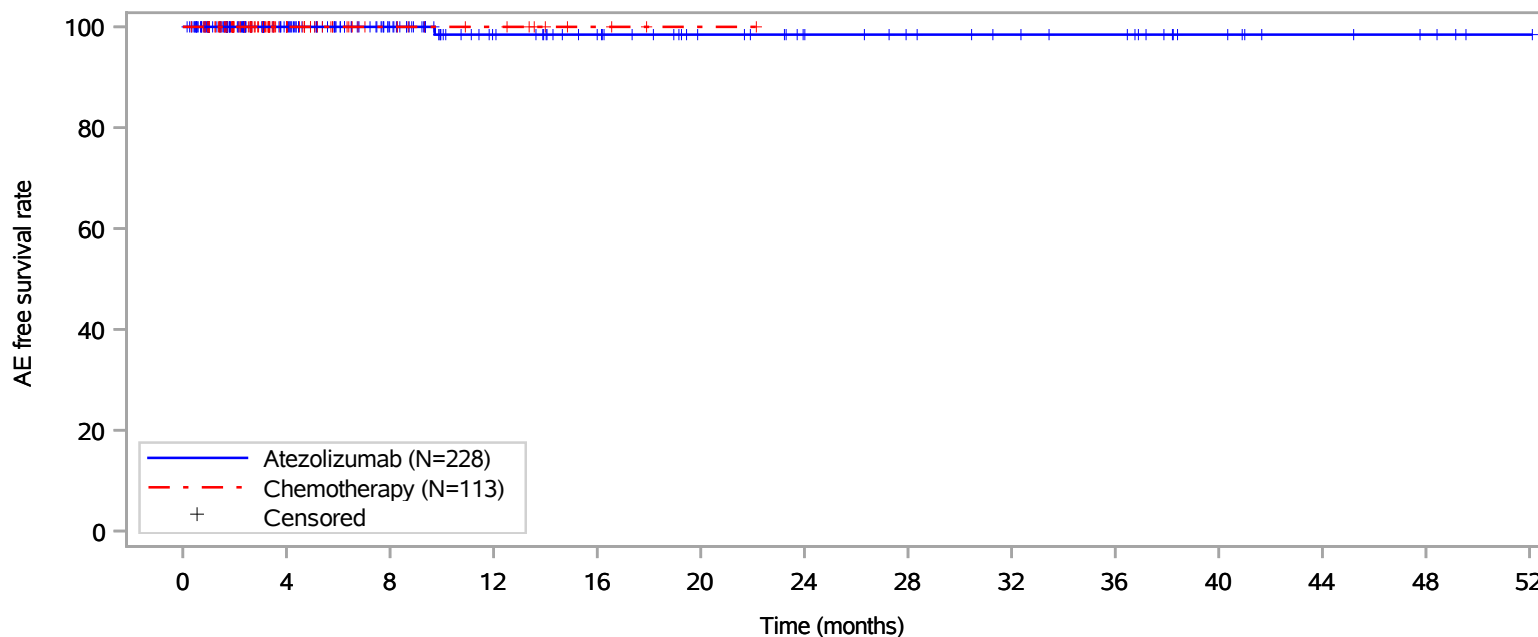
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Jaundice cholestatic



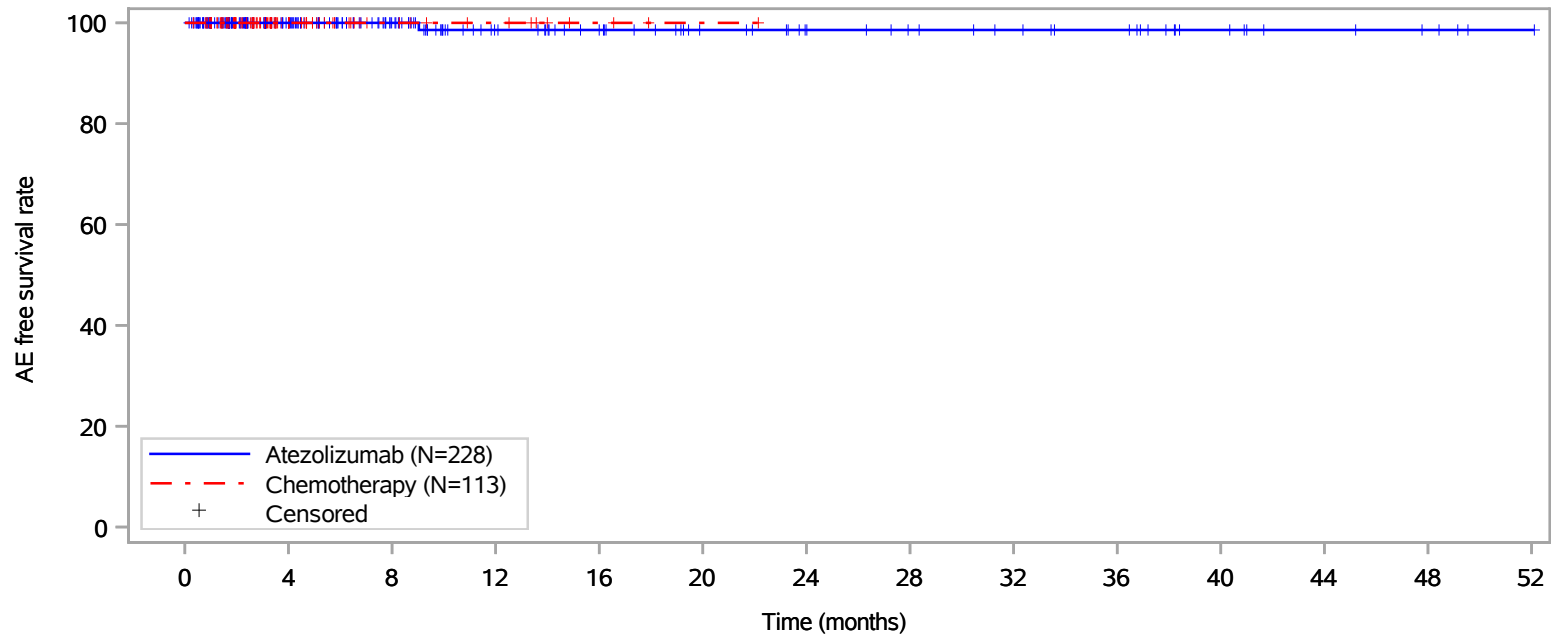
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Liver injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

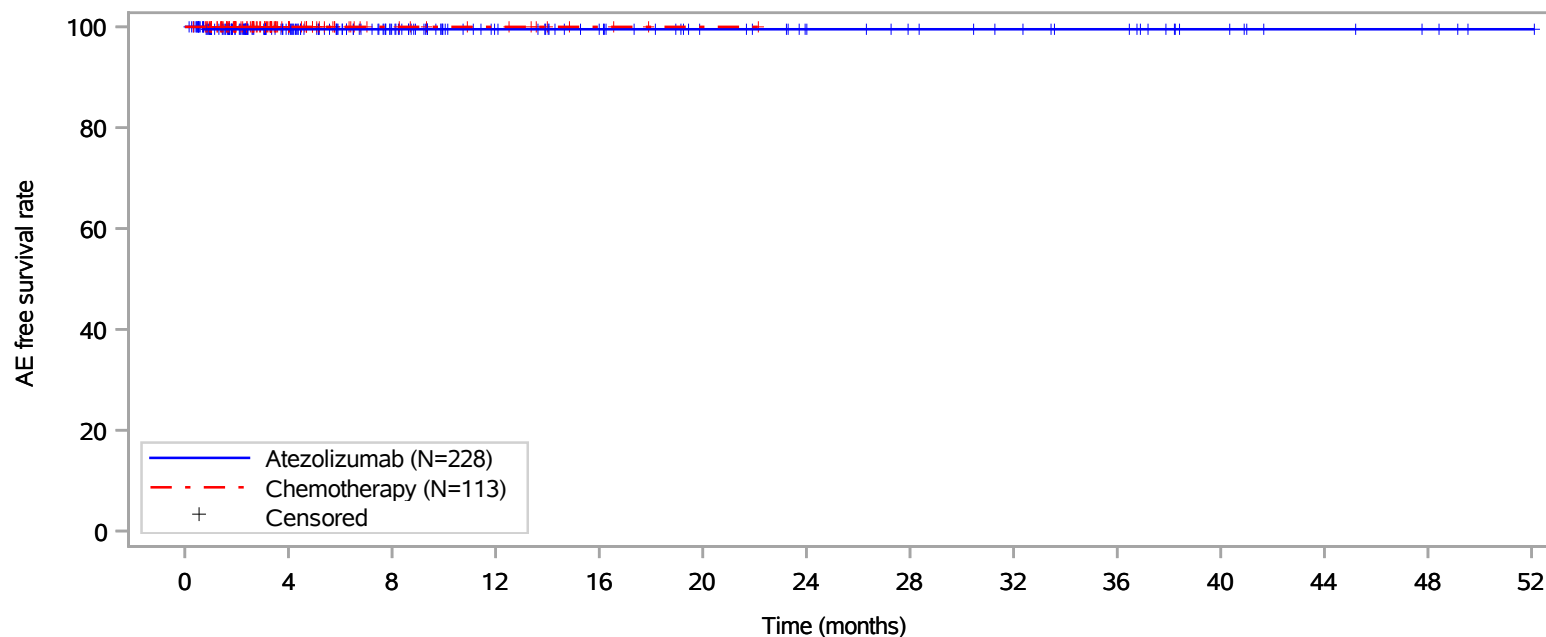
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Immune system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

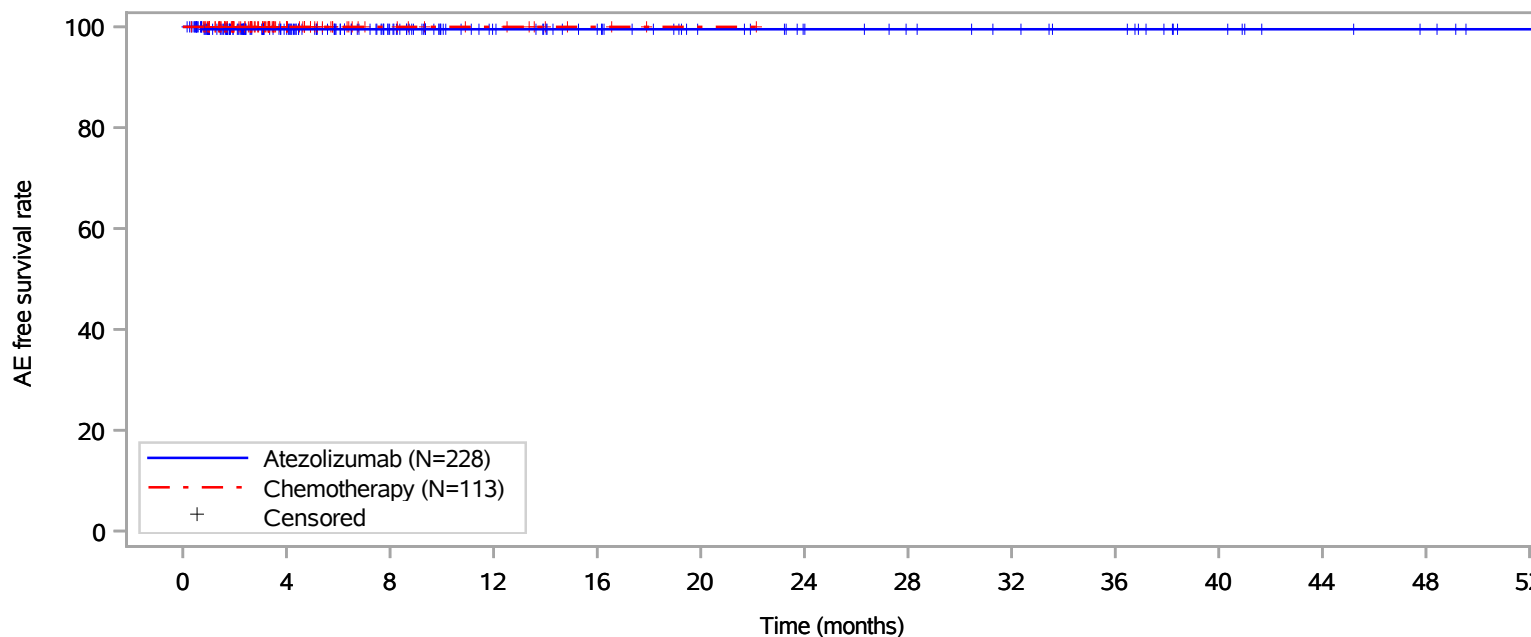
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Immune system disorders, Anaphylactic reaction



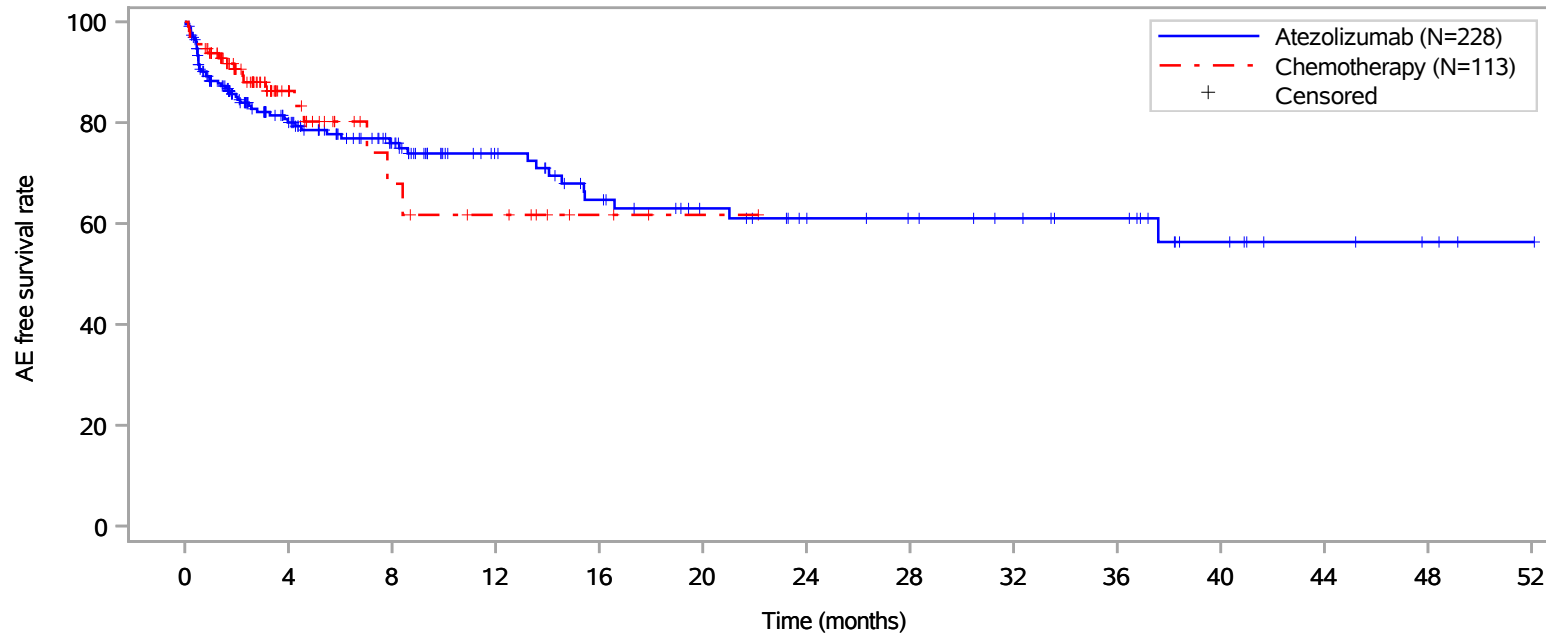
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	114	78	52	40	32	26	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	34	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	74	105	129	135	142	147	150	153	156	163	167	169	171
Chemotherapy	0	66	85	87	92	94	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

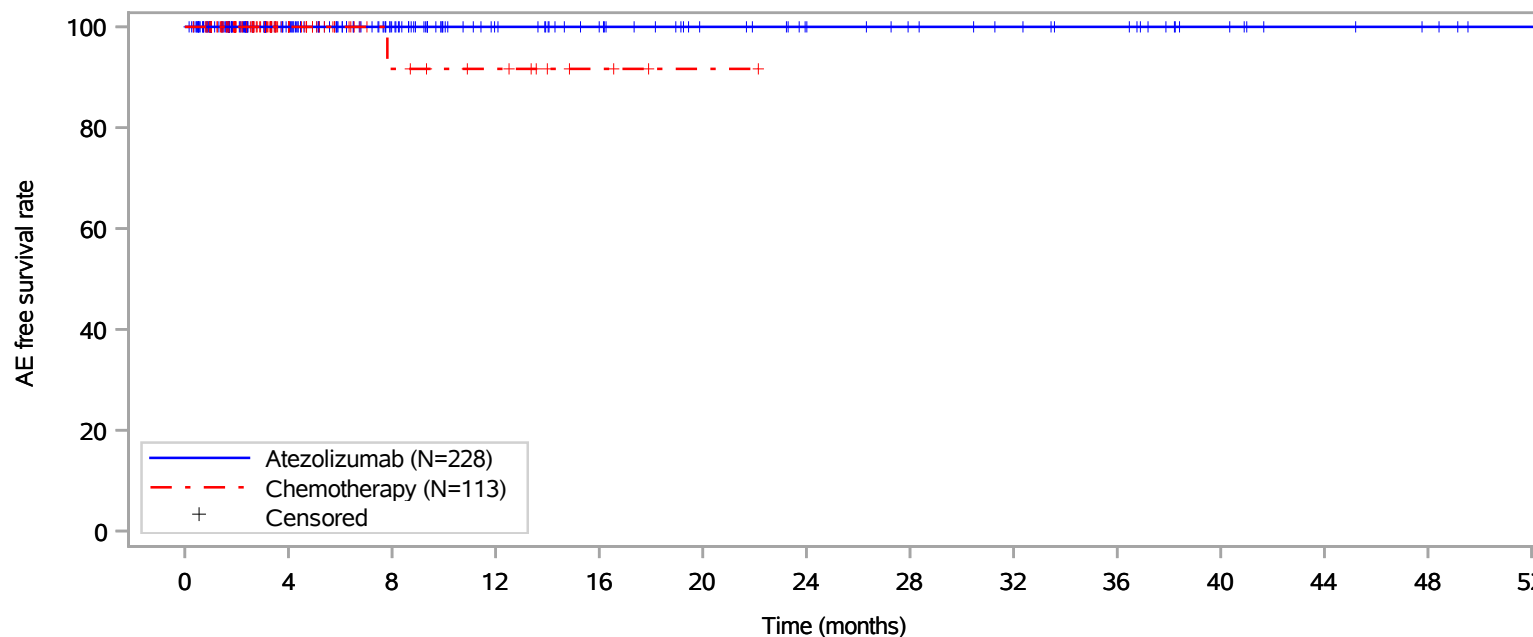
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Appendicitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

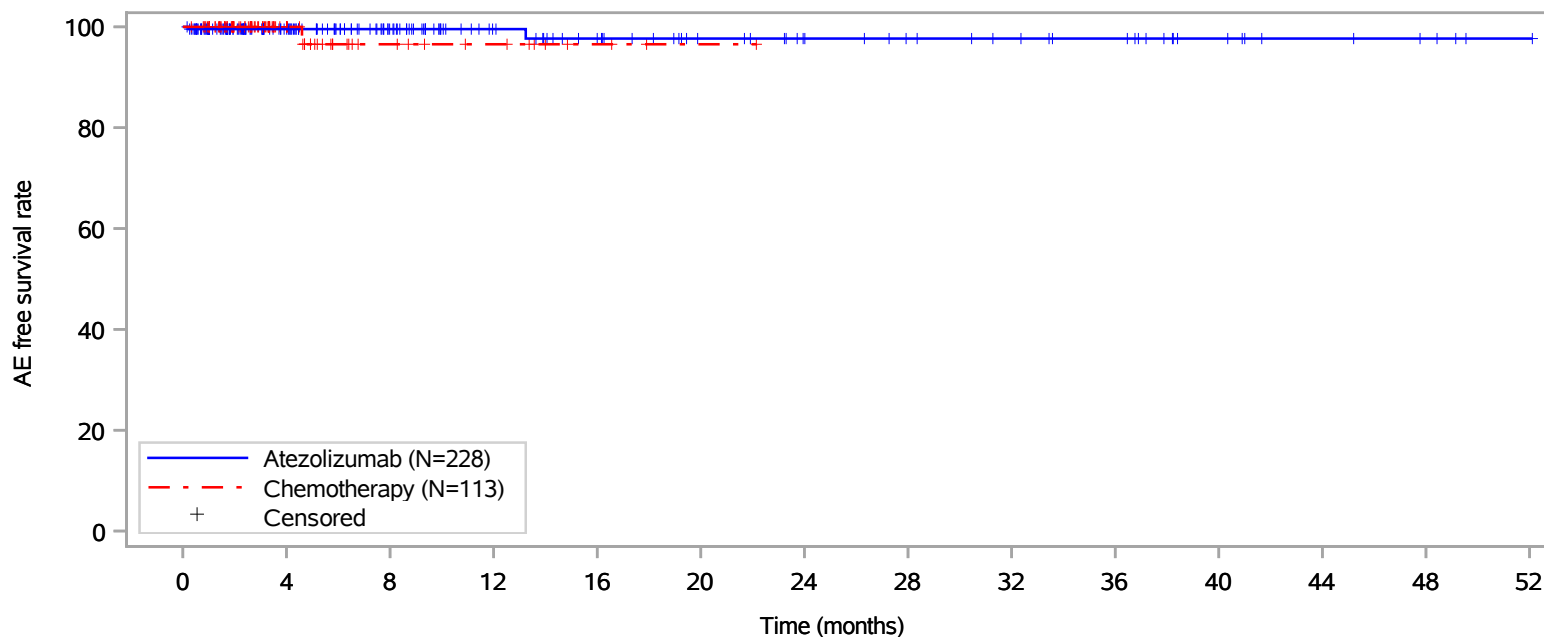
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Bronchitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

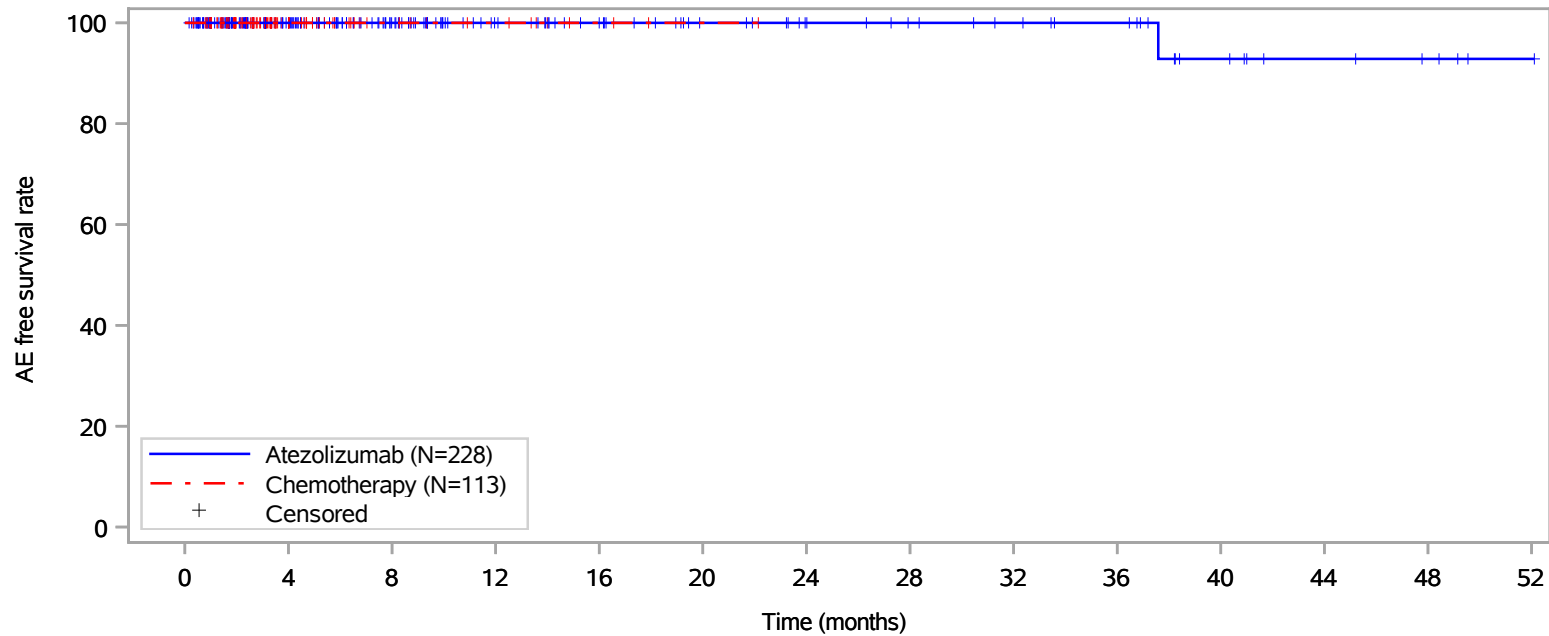
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, COVID-19



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

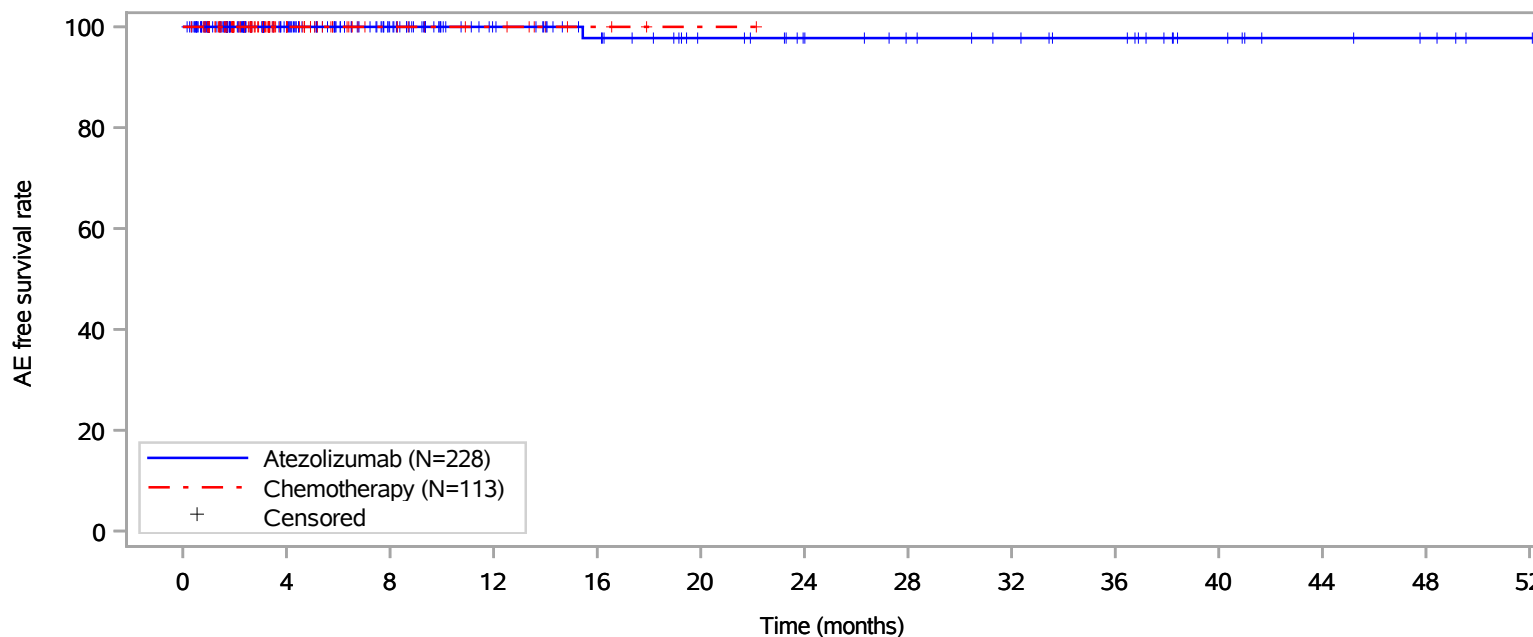
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Candida infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

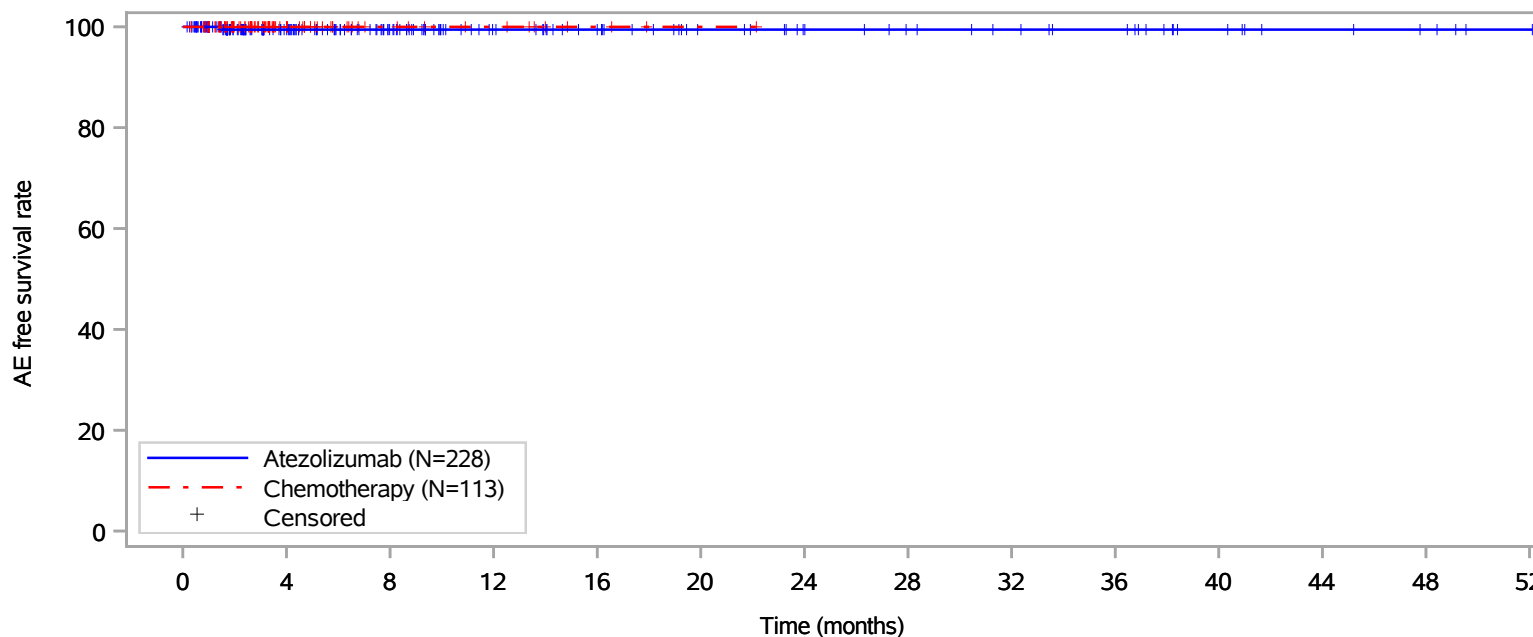
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Cellulitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

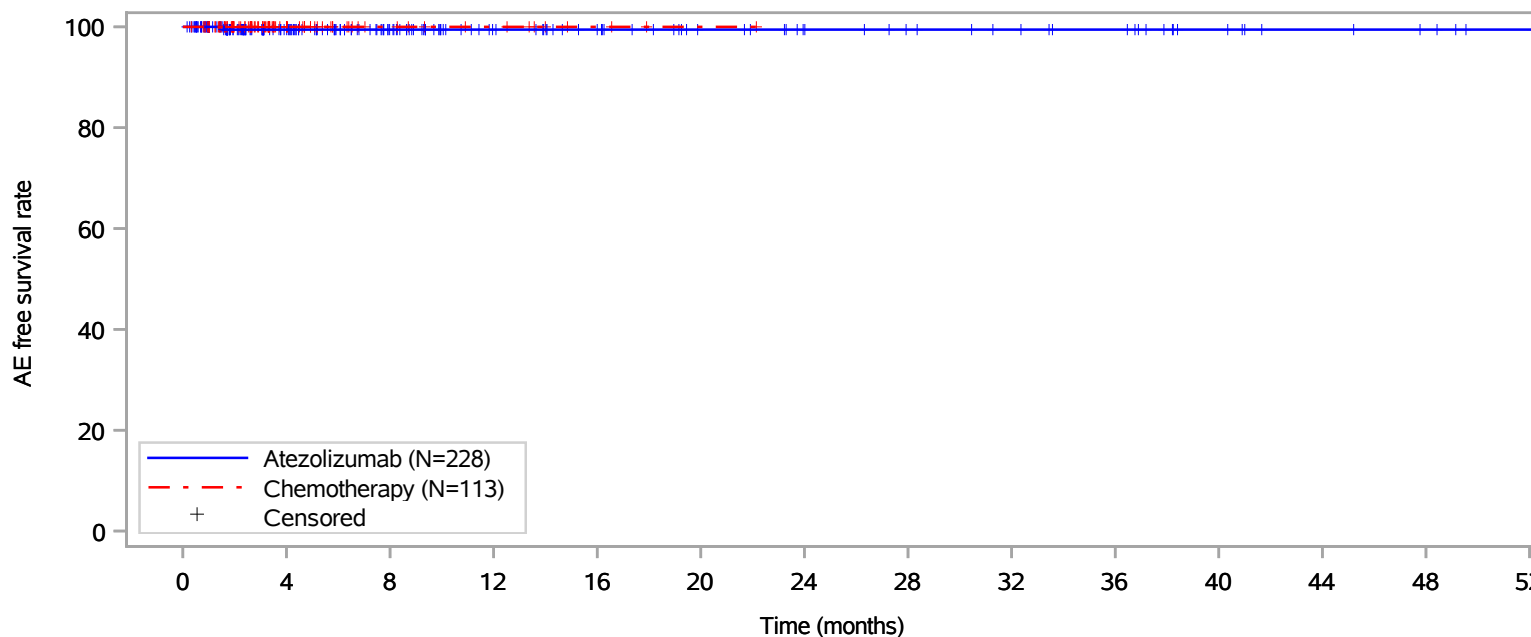
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Diarrhoea infectious



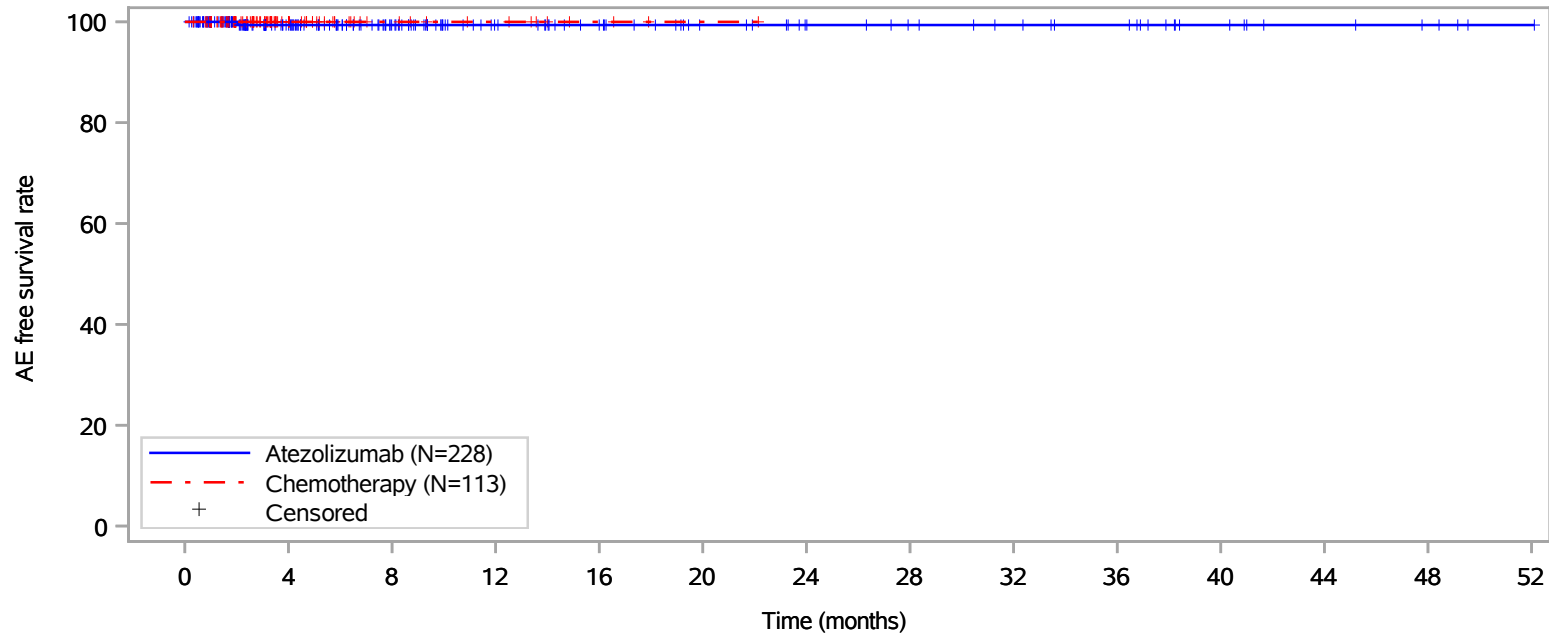
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Enterocolitis bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

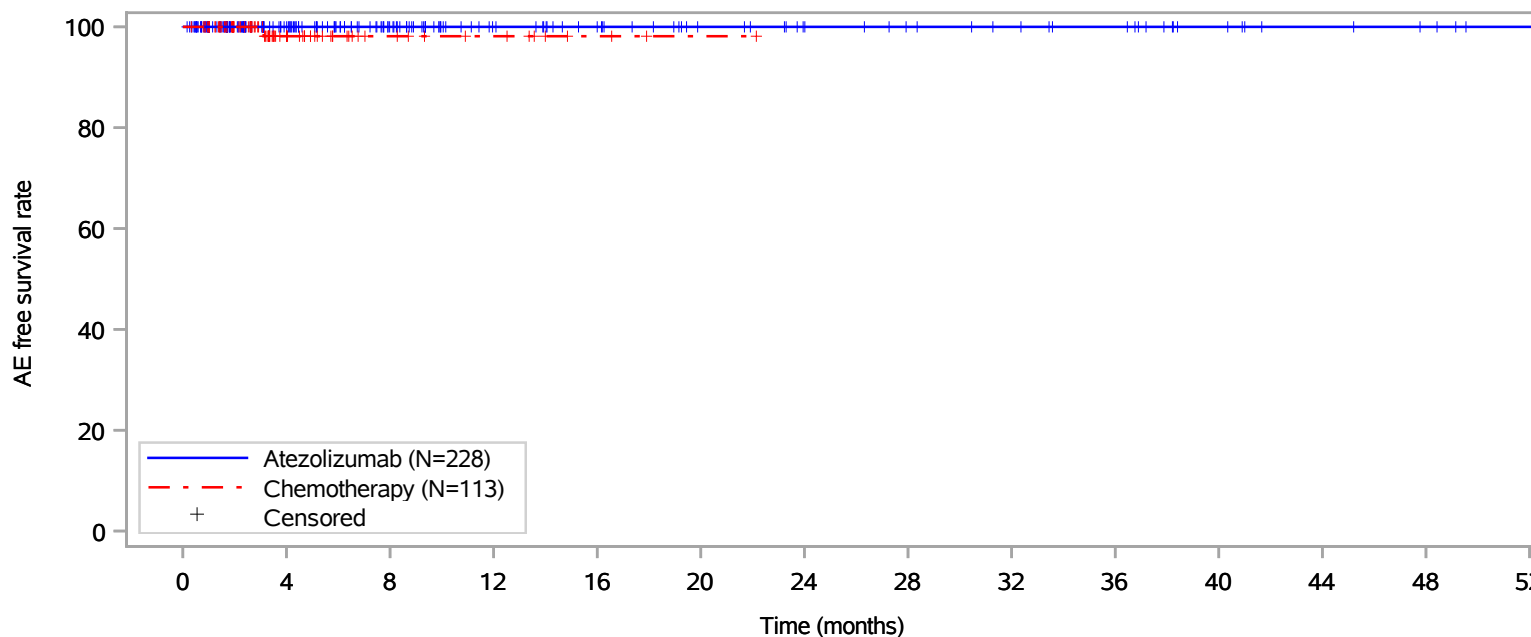
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Erysipelas



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

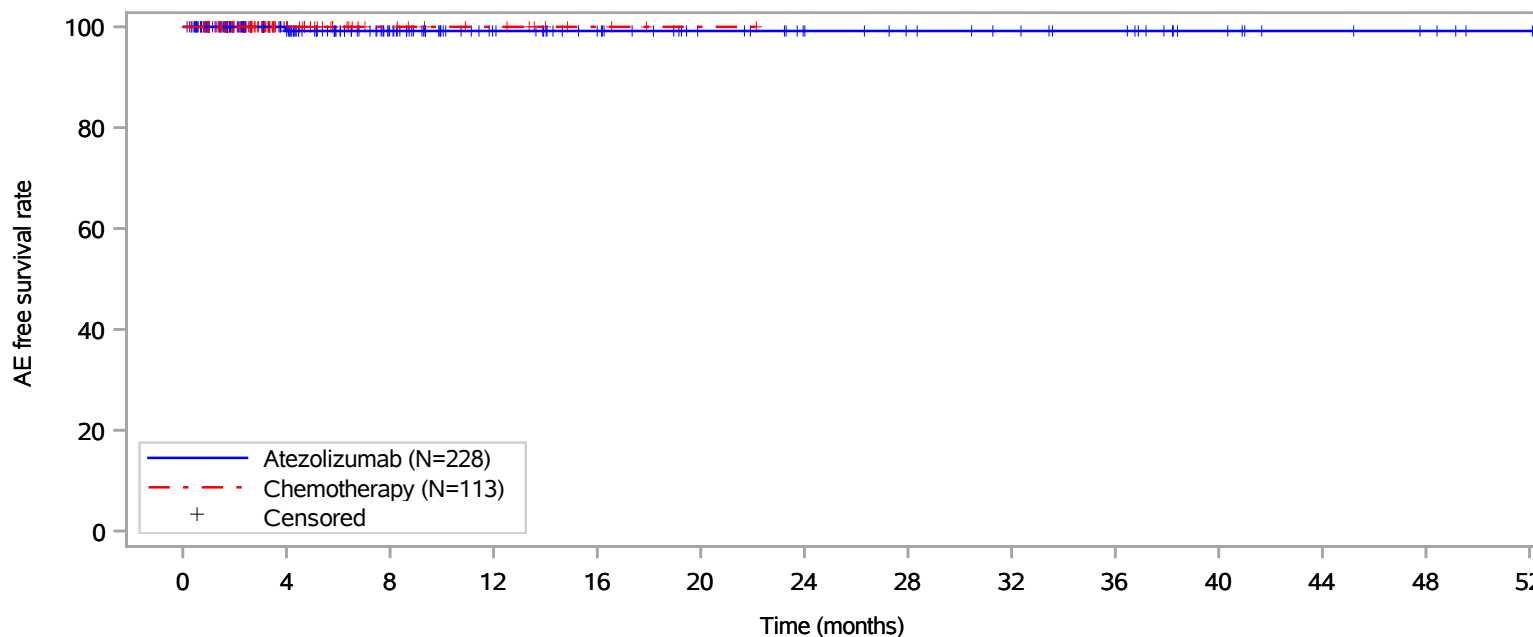
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Herpes zoster



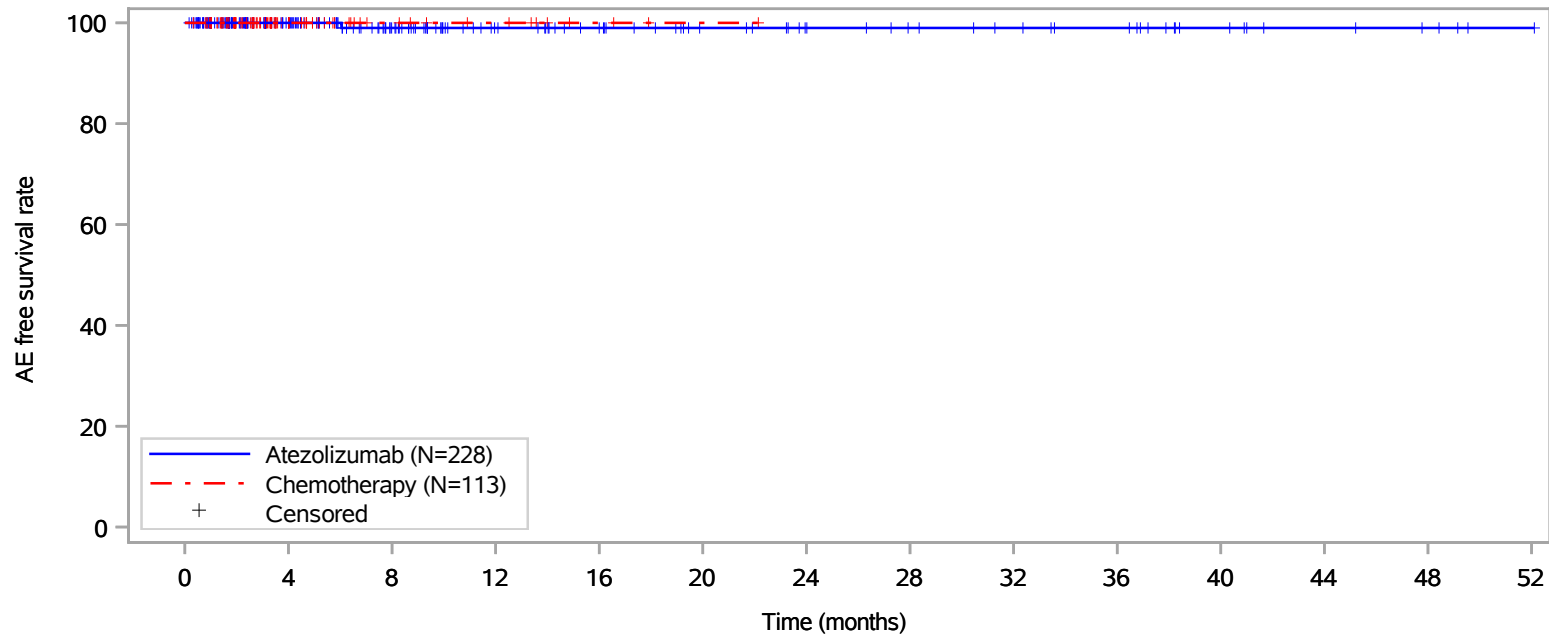
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infectious pleural effusion



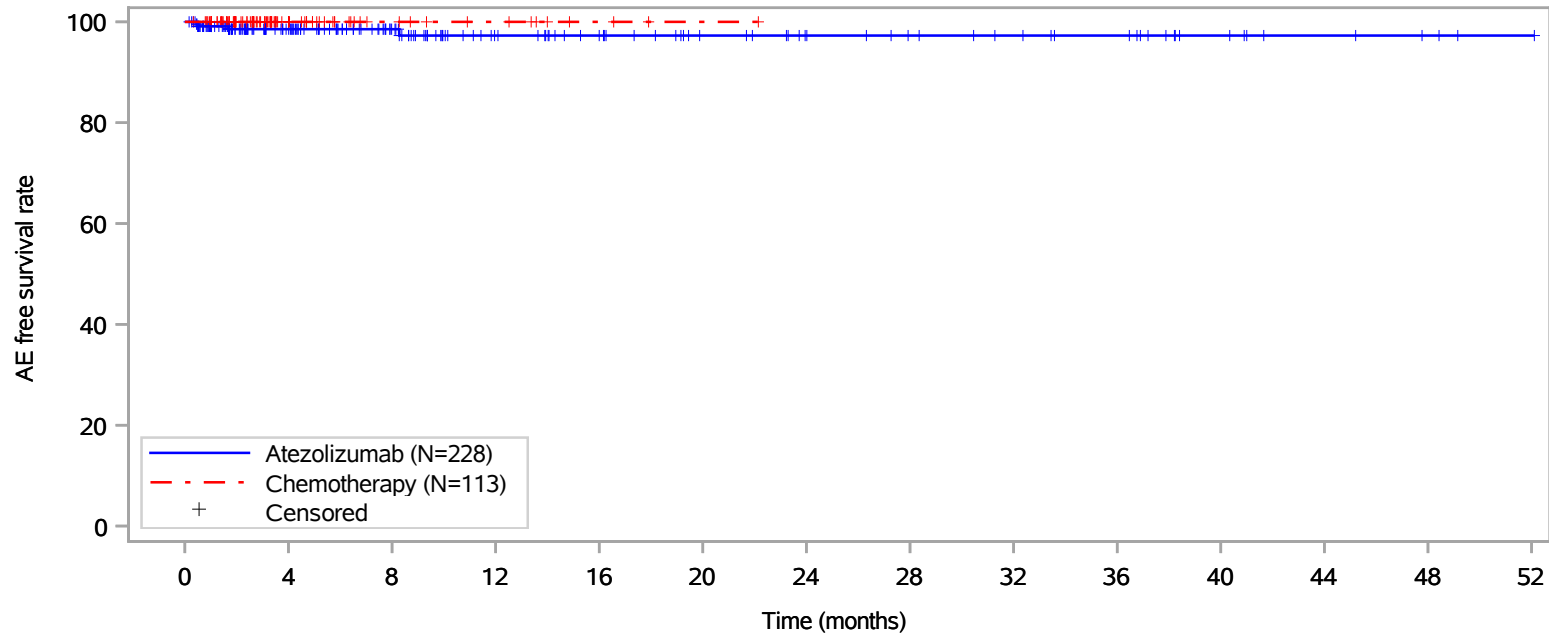
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

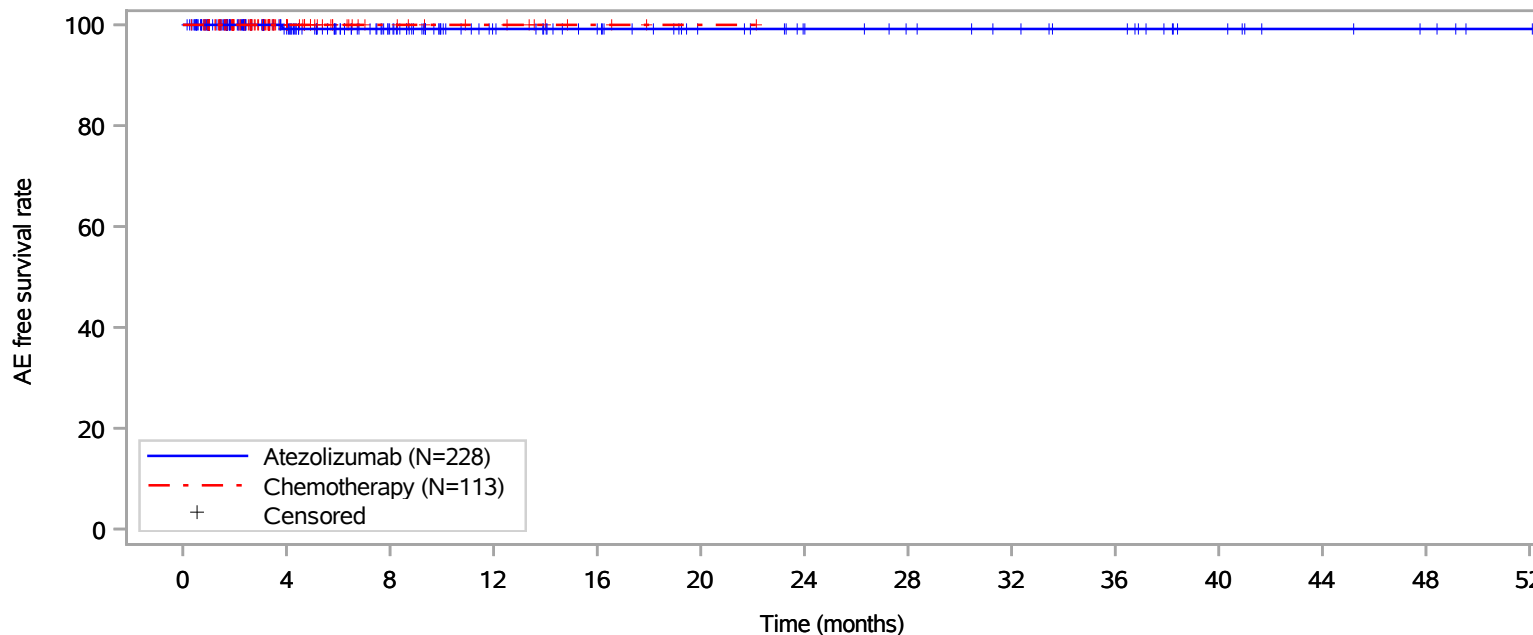
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Influenza



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

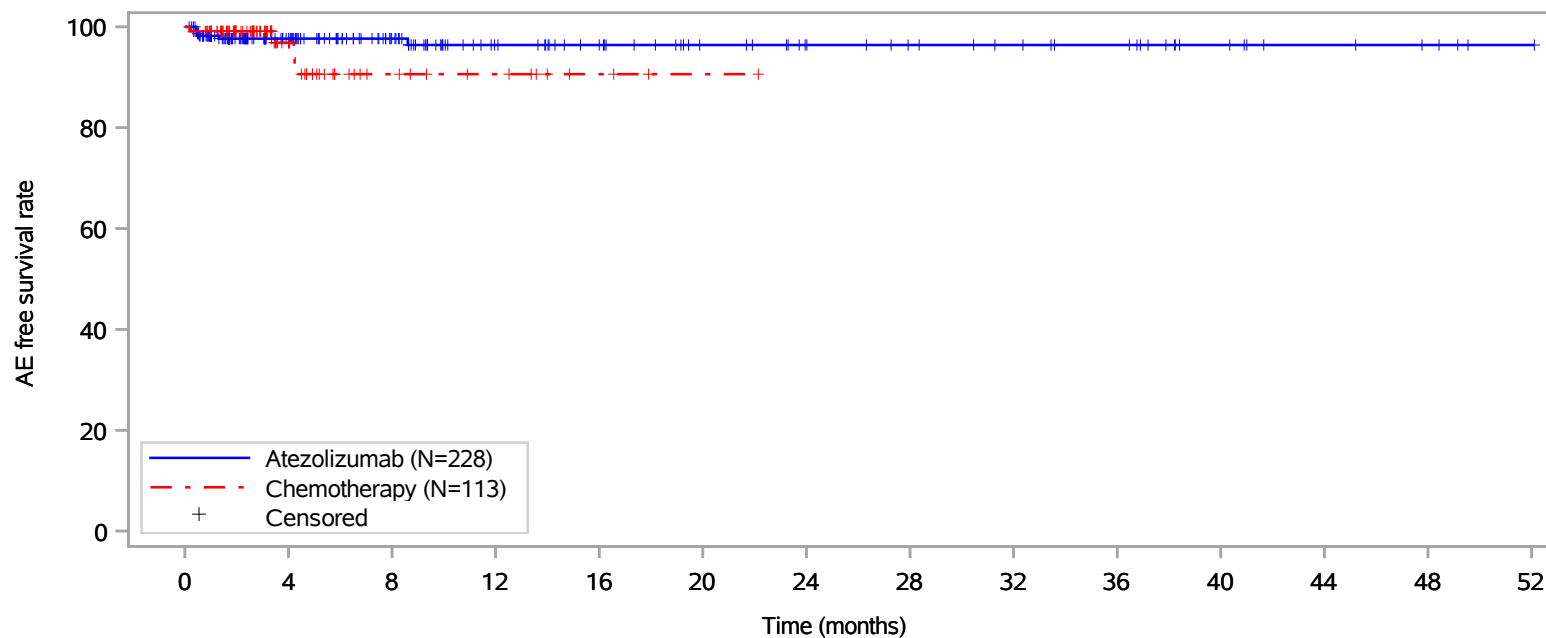
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Lower respiratory tract infection



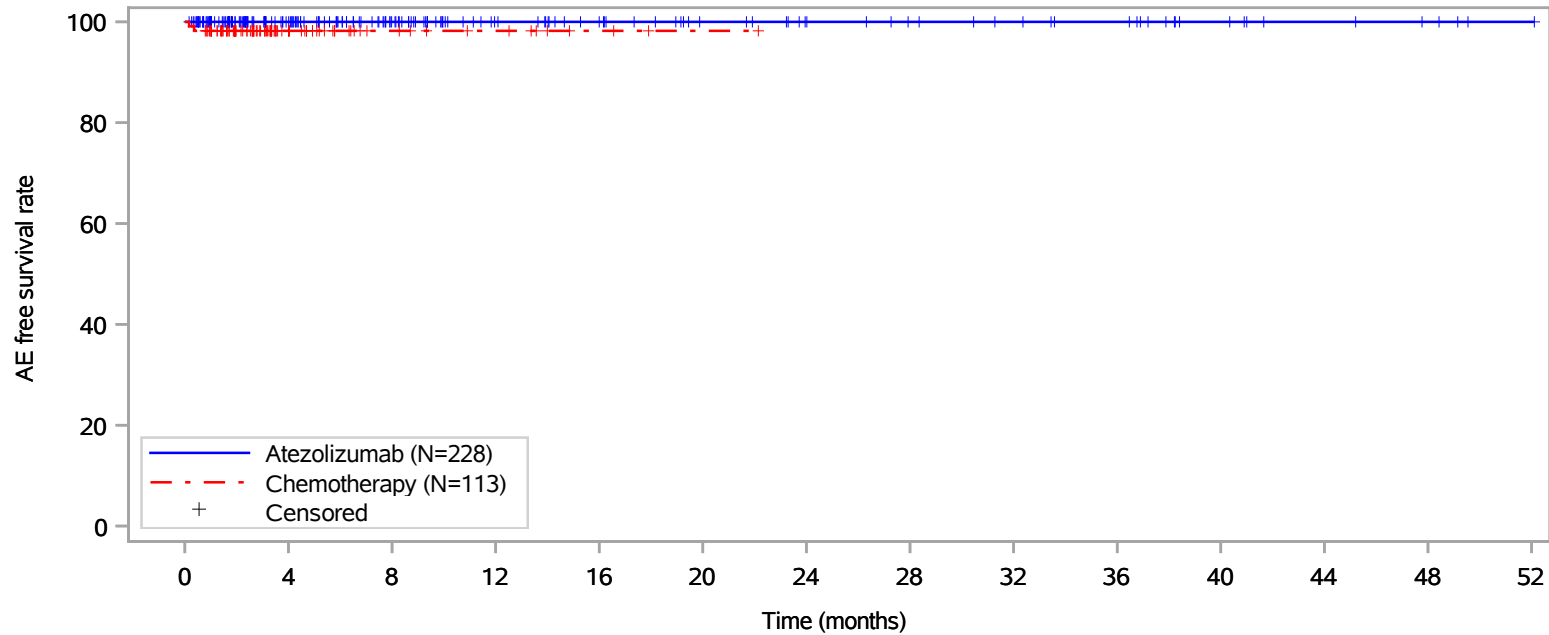
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	82	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	36	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	141	168	178	188	194	198	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	75	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Neutropenic sepsis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

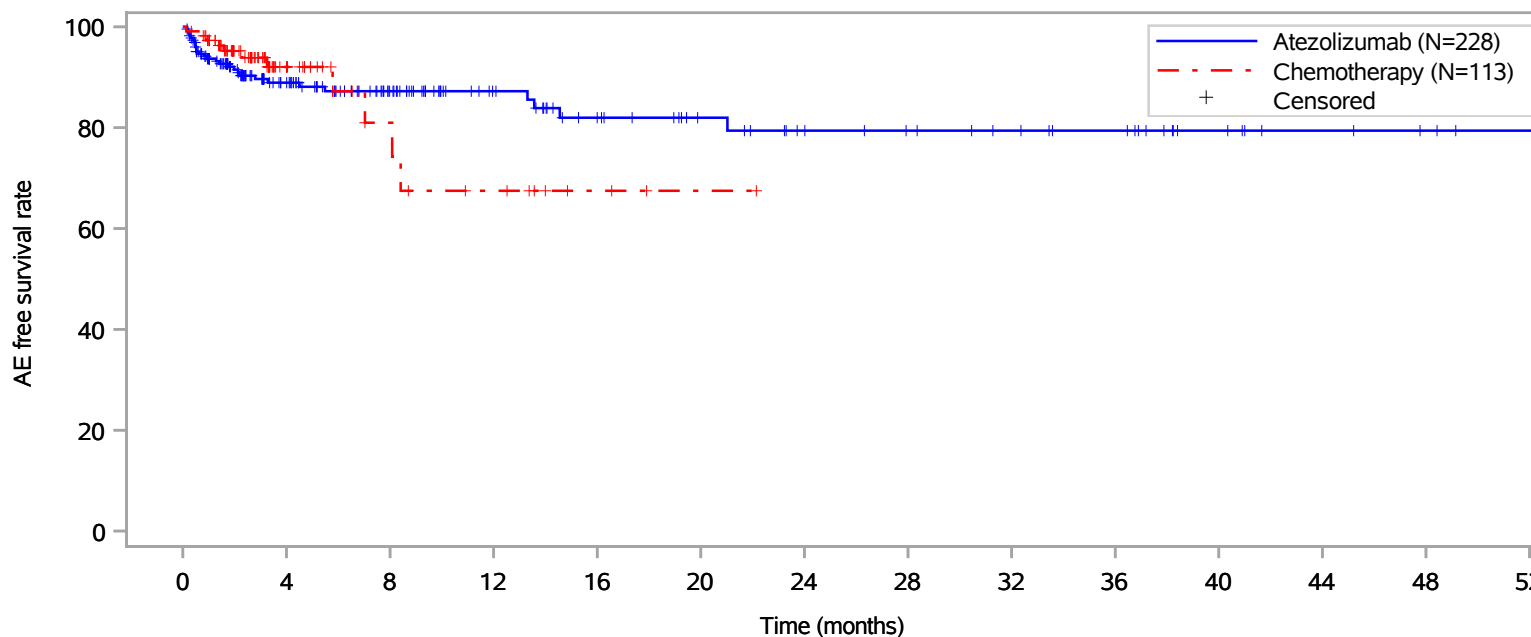
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia



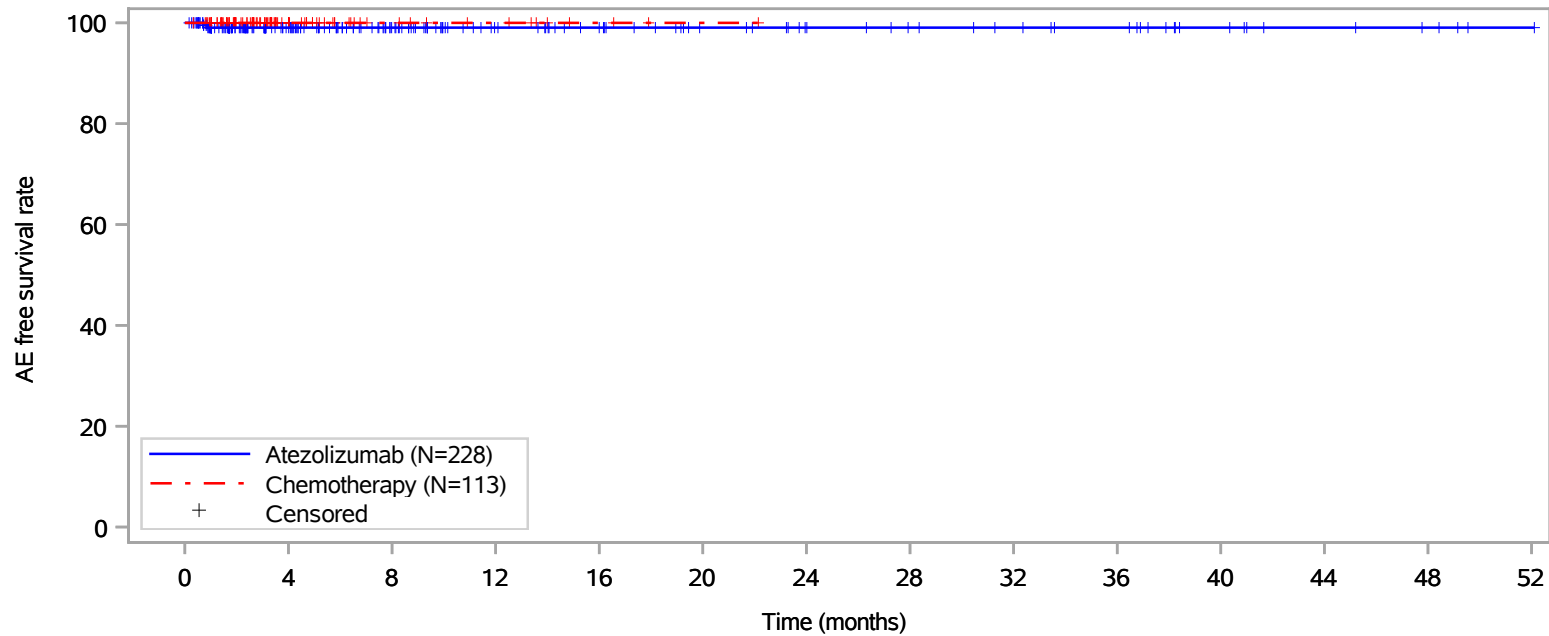
Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	79	53	41	32	26	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	125	151	161	169	174	177	180	183	191	195	197	199
Chemotherapy	0	72	92	94	99	101	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia aspiration



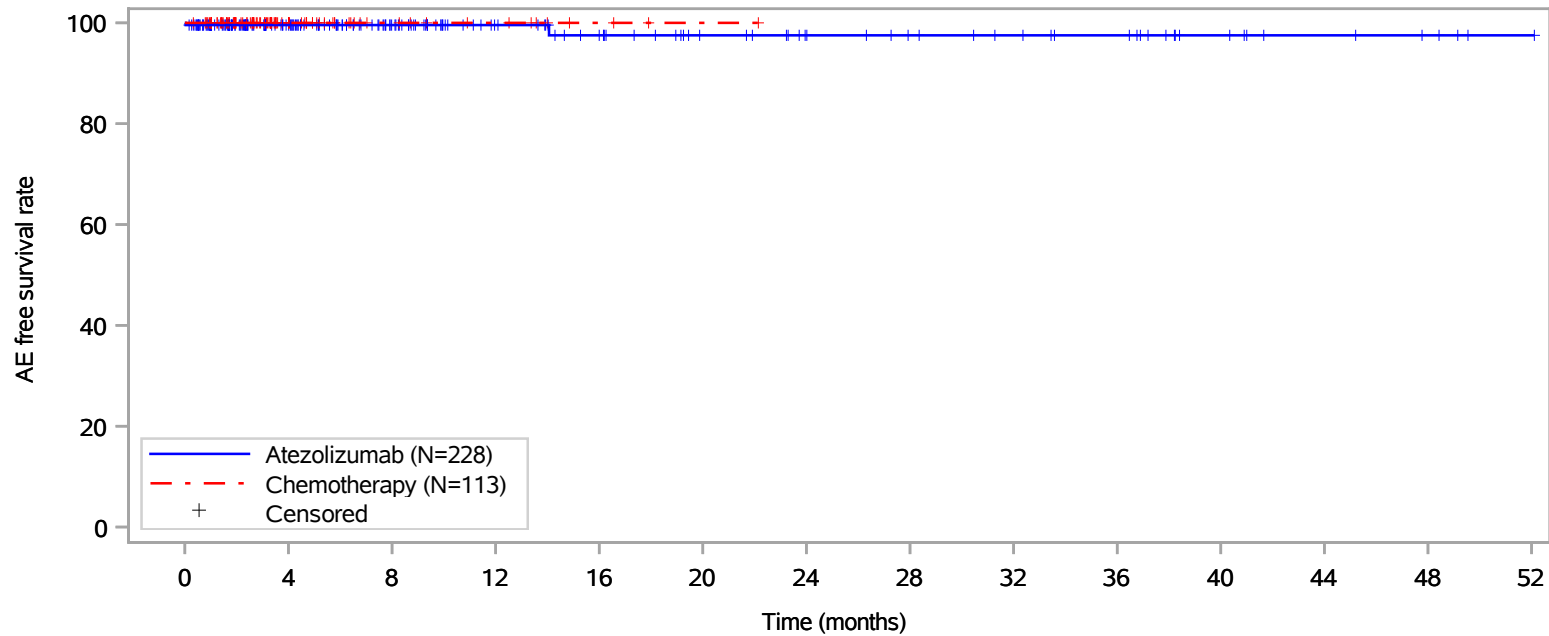
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia bacterial



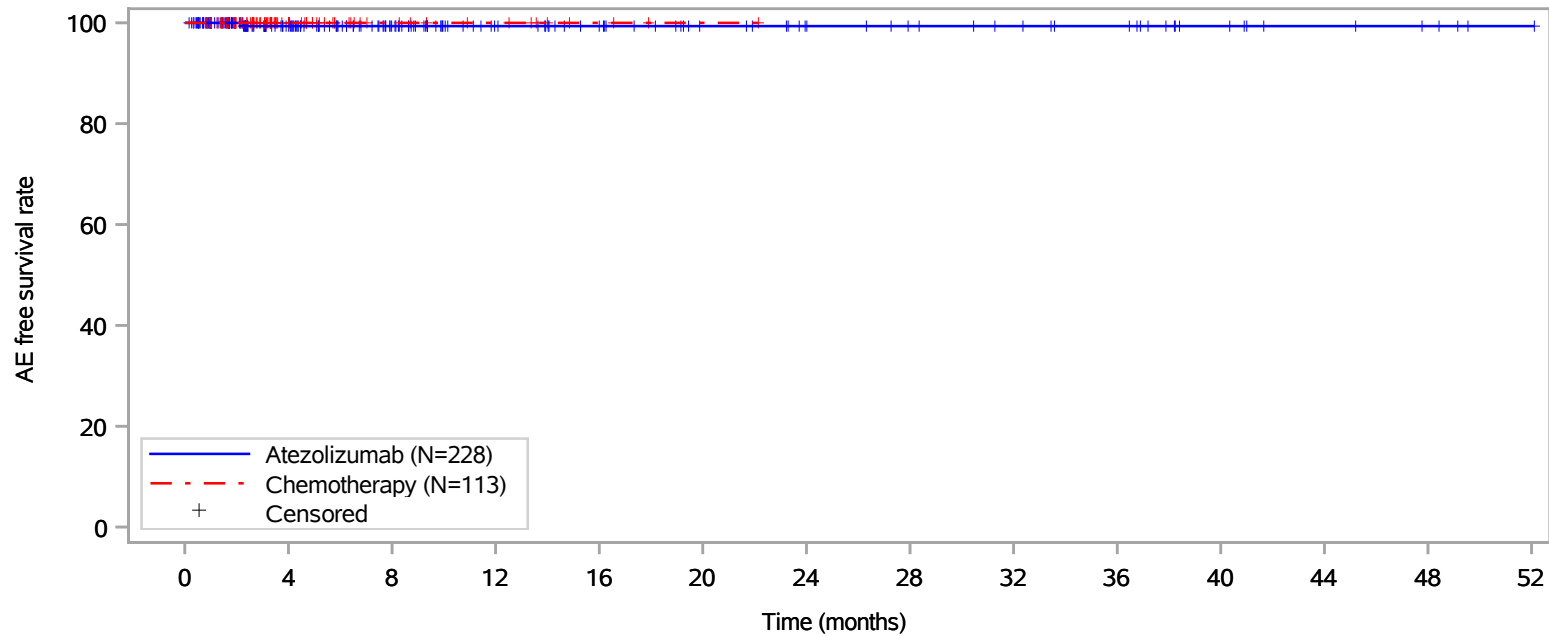
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia fungal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

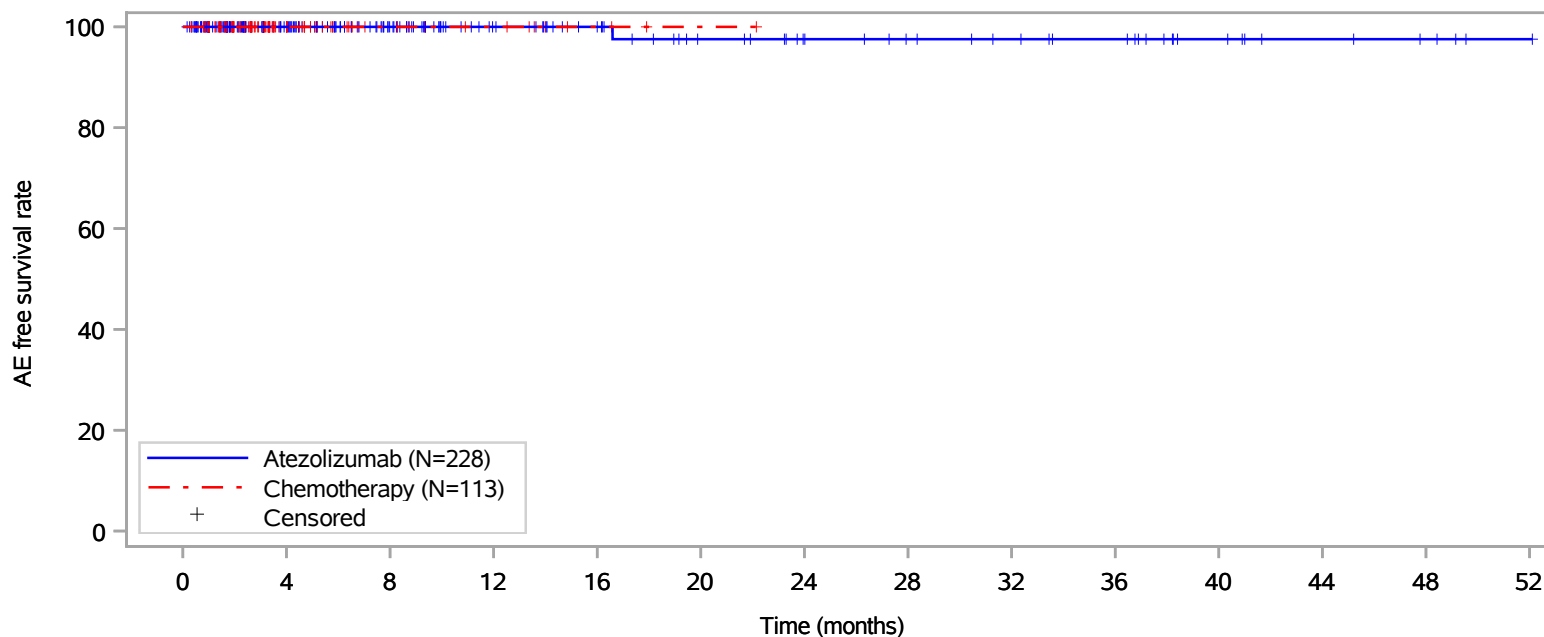
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia pneumococcal



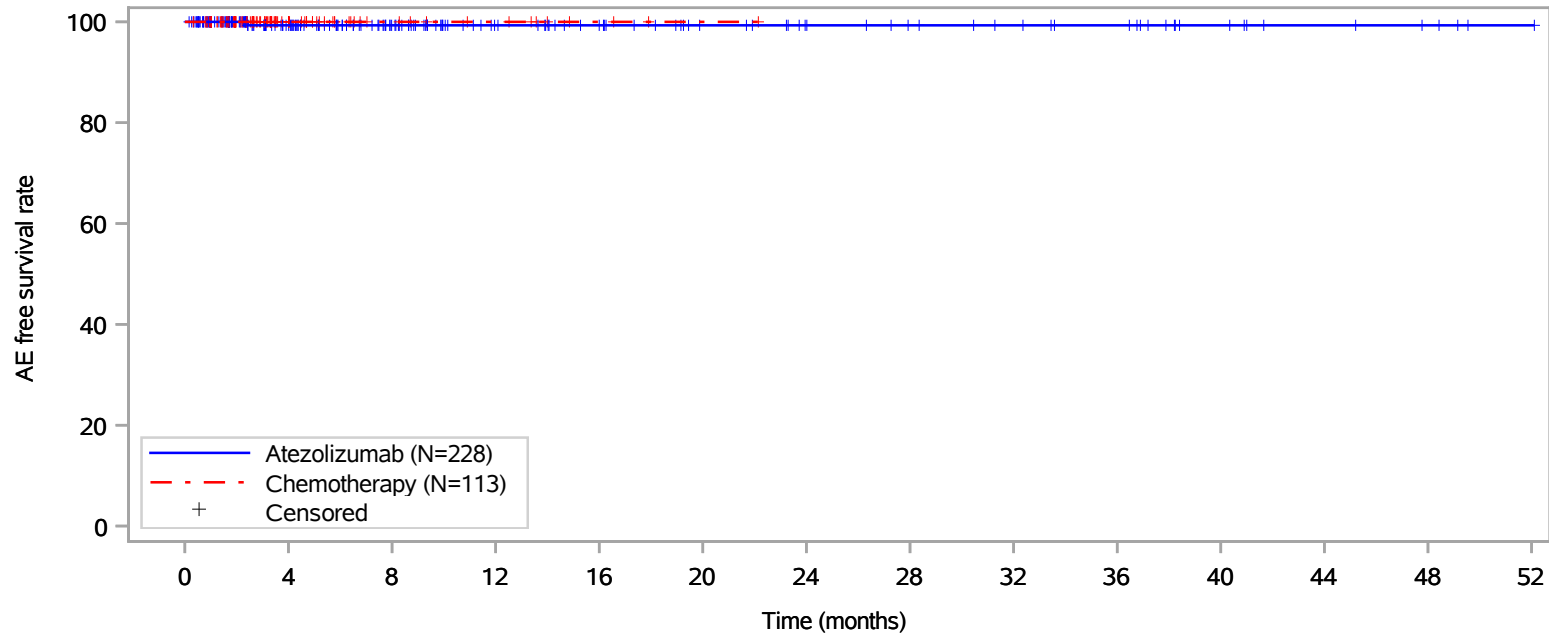
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Relapsing fever



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

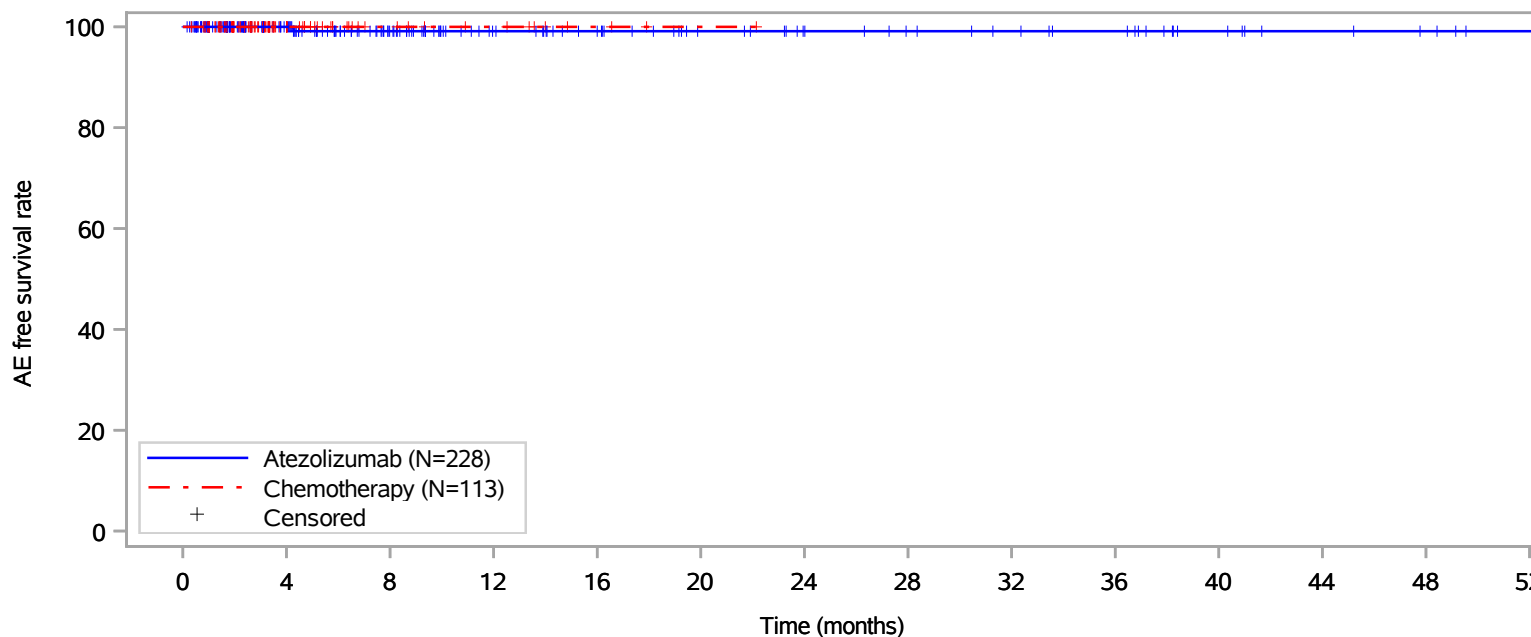
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Respiratory tract infection



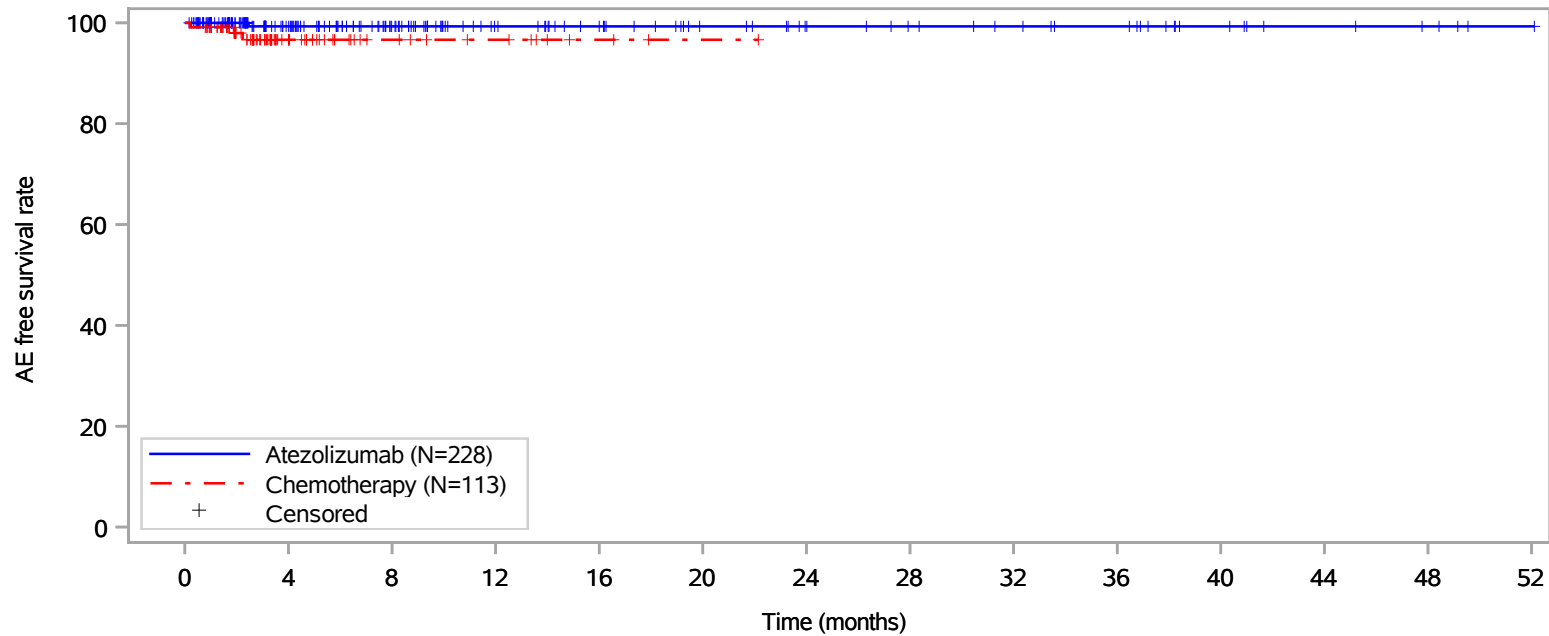
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Sepsis



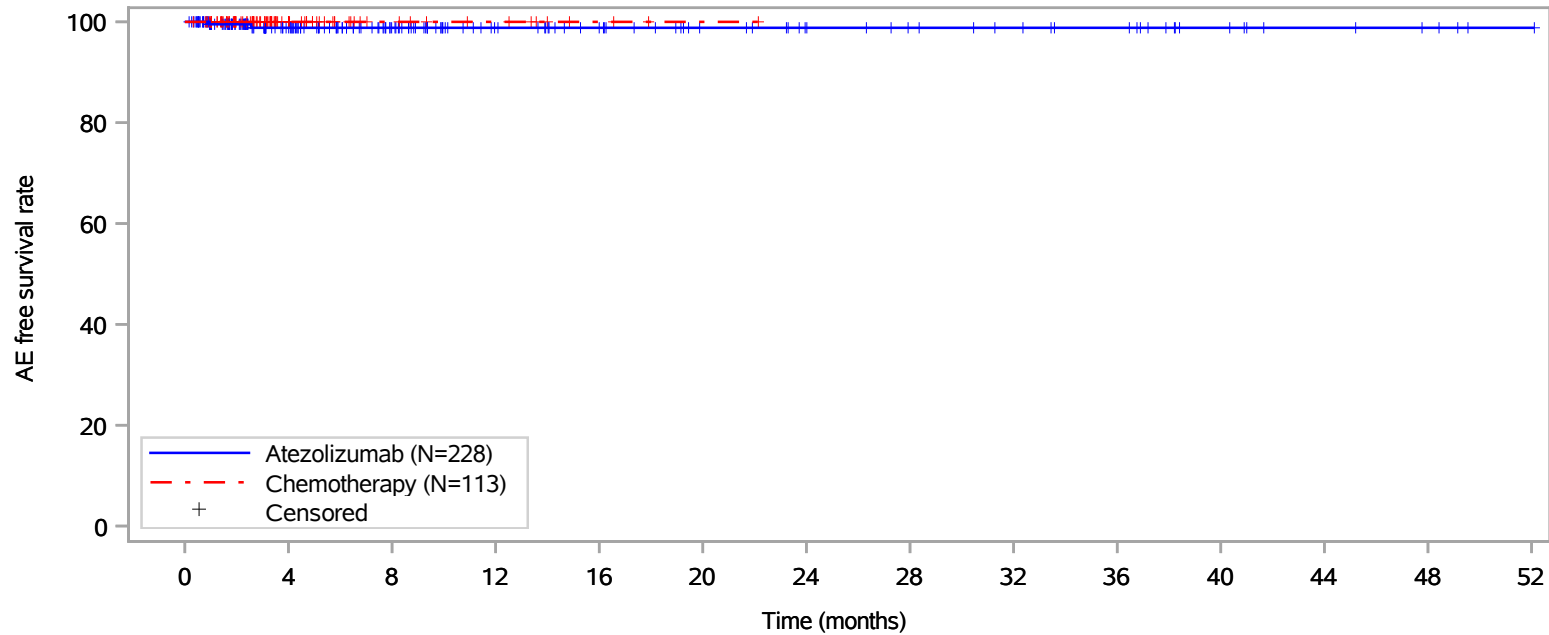
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Septic shock



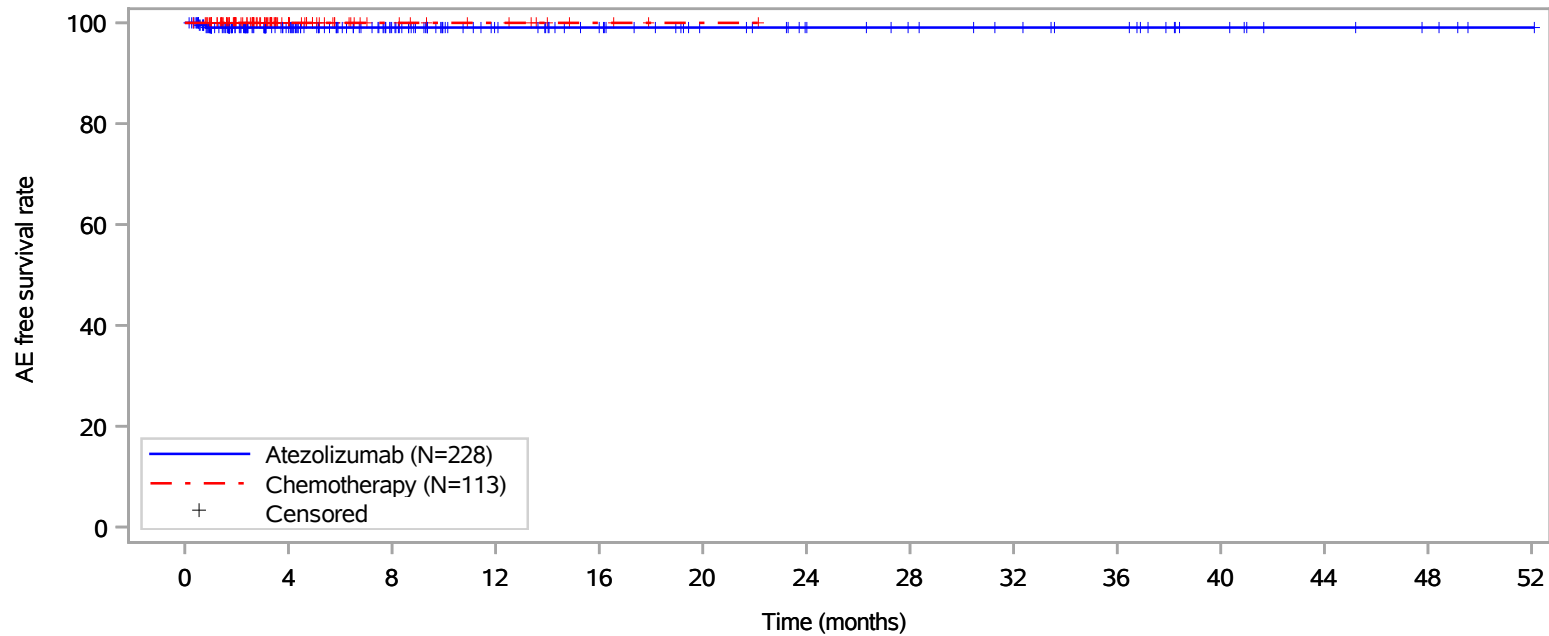
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Skin infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

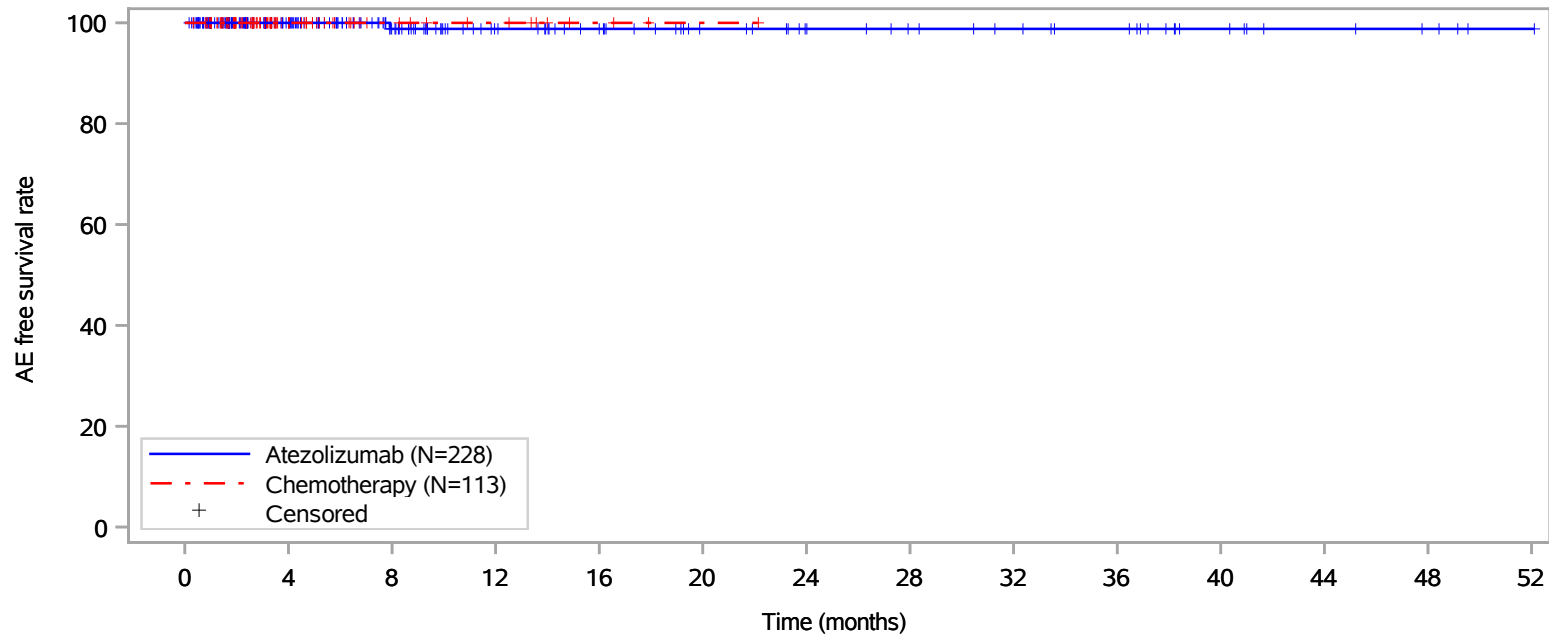
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Upper respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

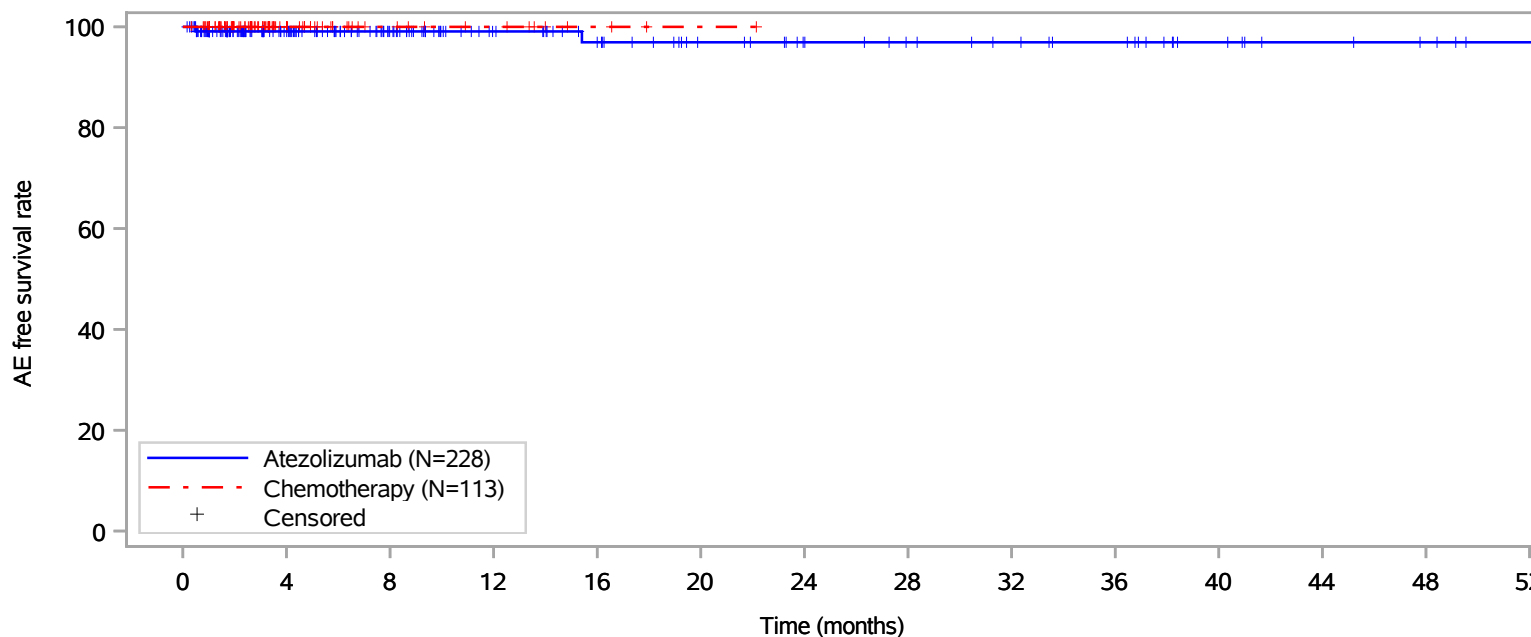
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection



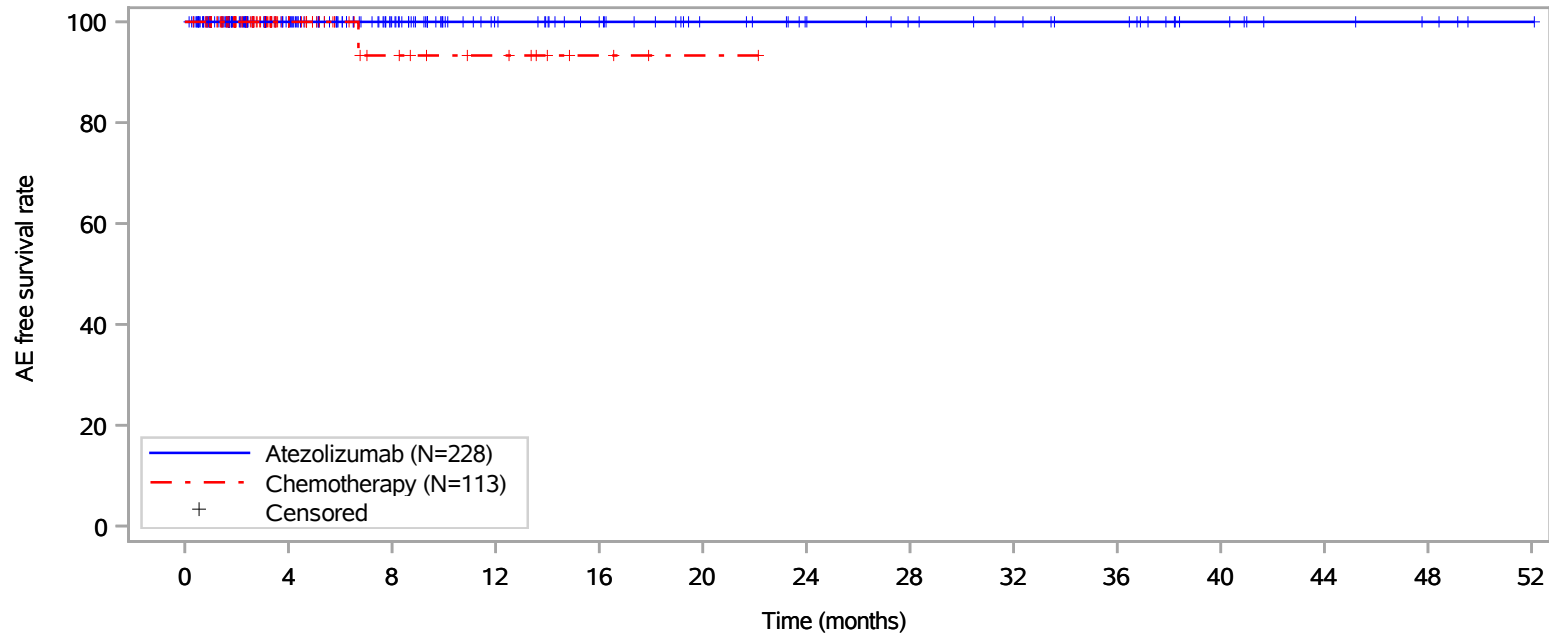
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection bacterial



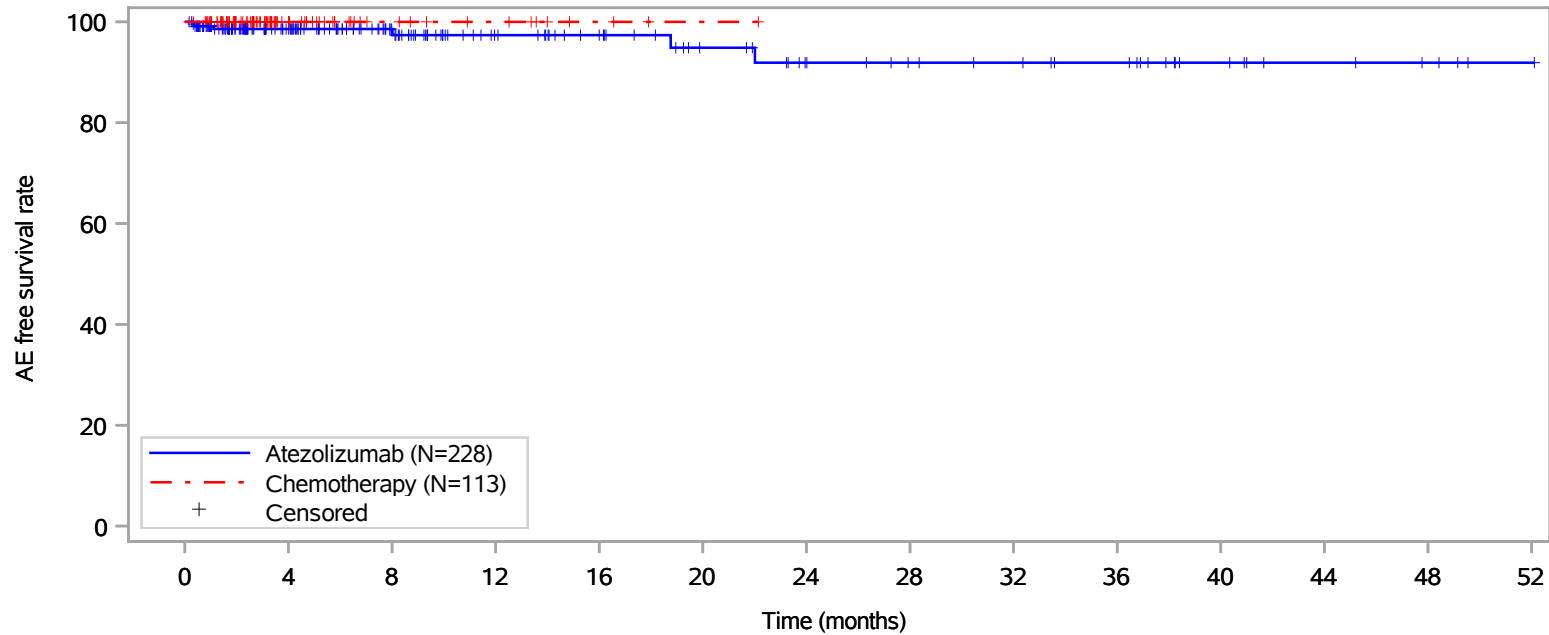
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	170	180	189	195	199	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

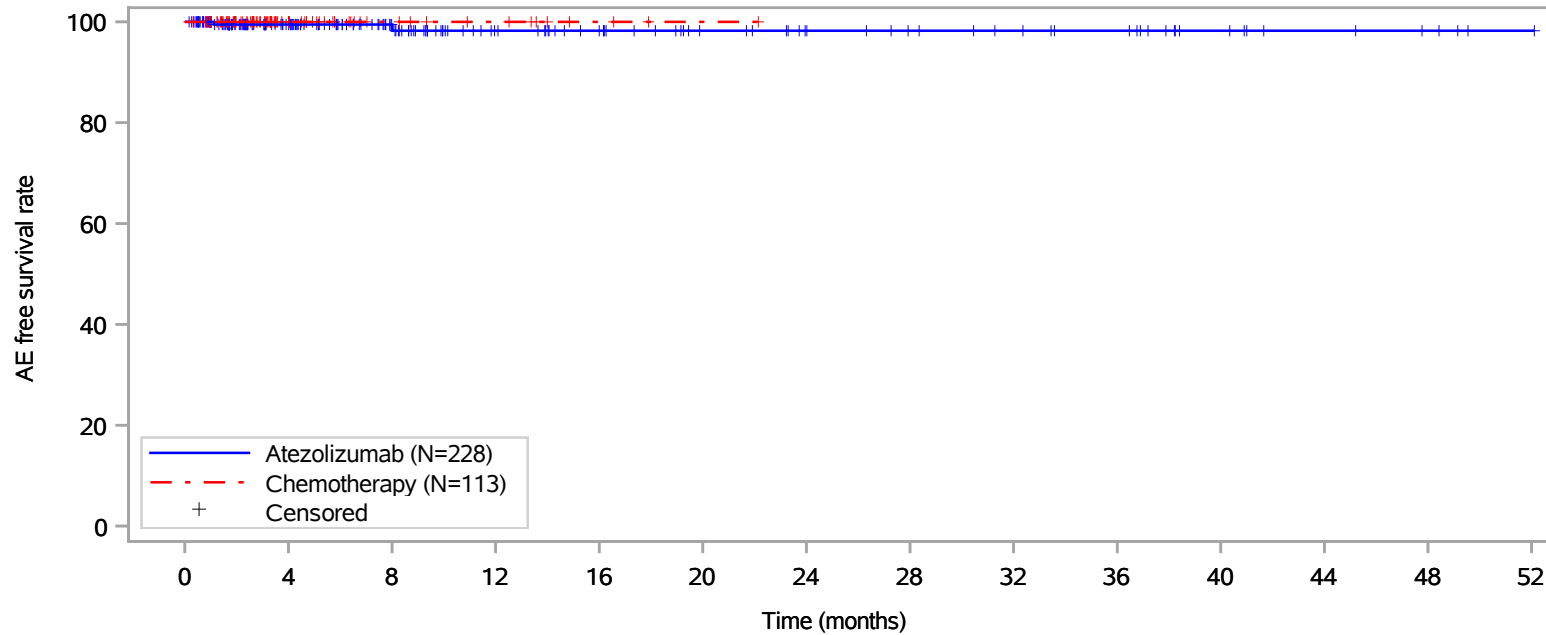
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Fall



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

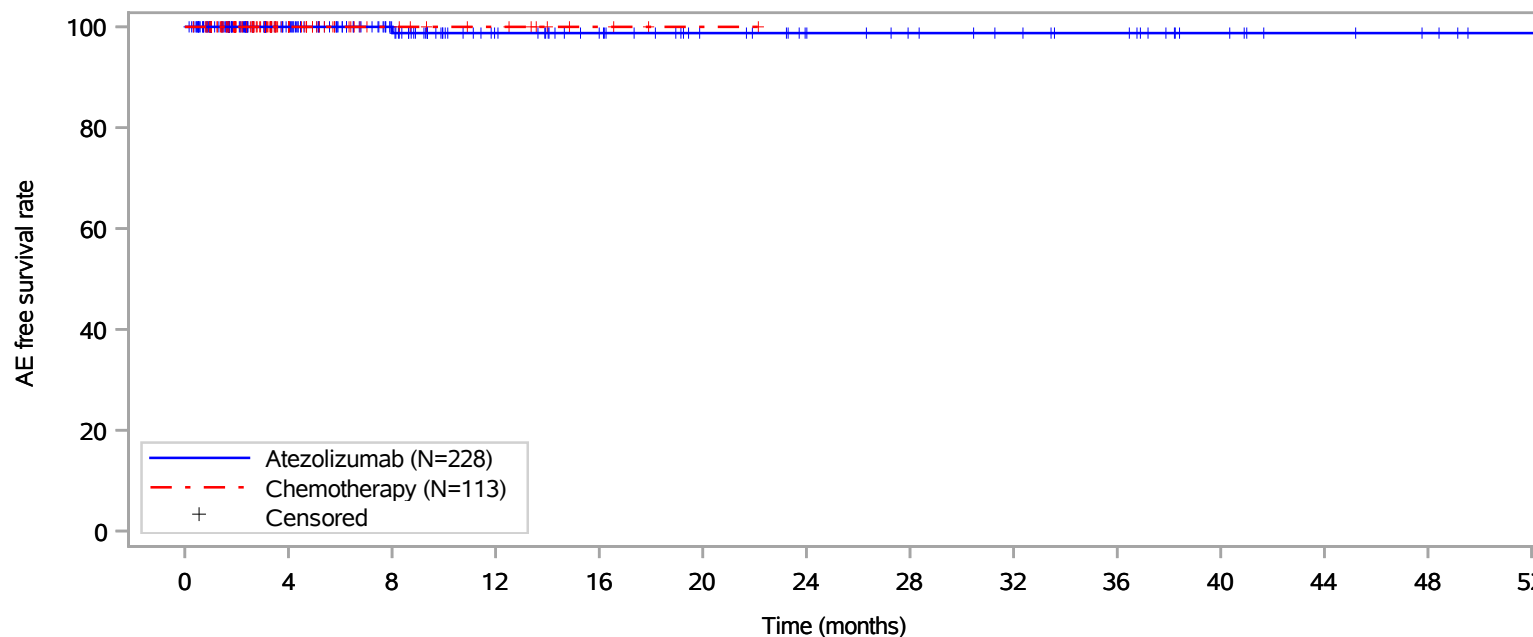
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femoral neck fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

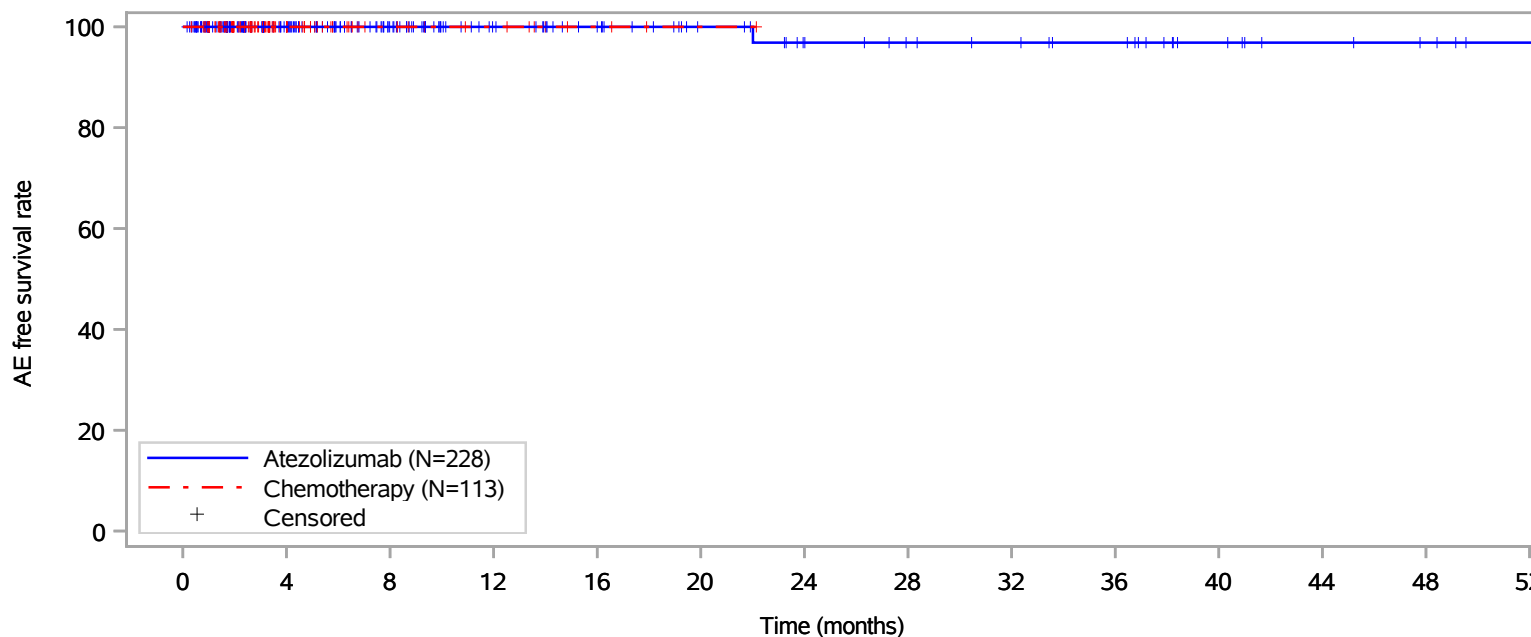
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femur fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

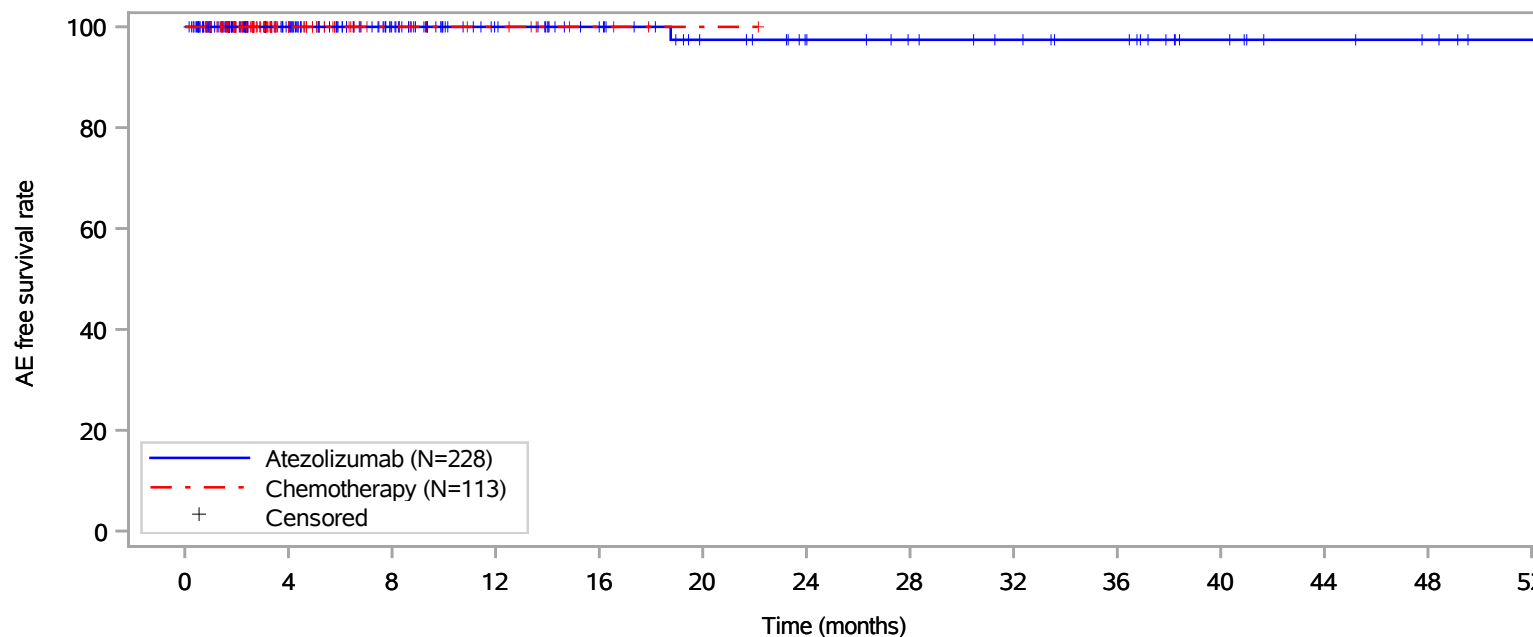
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Multiple fractures



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

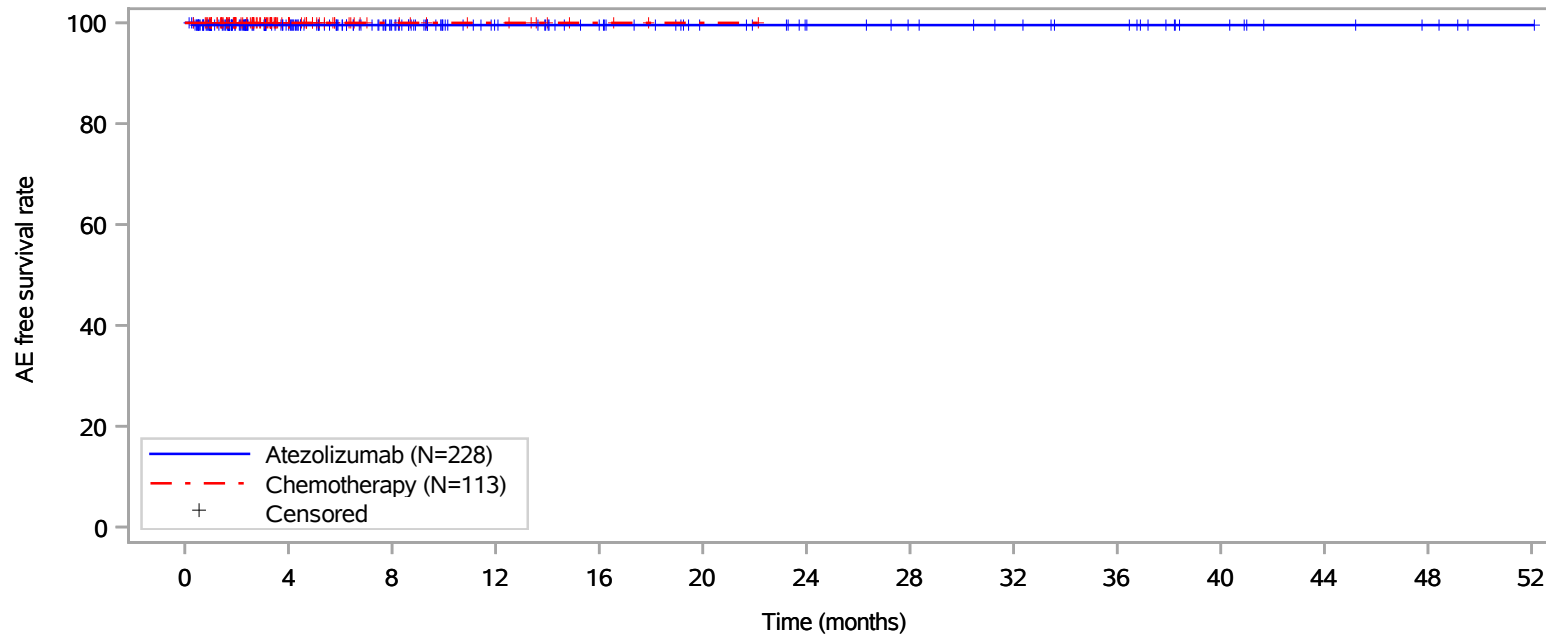
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Radiation oesophagitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

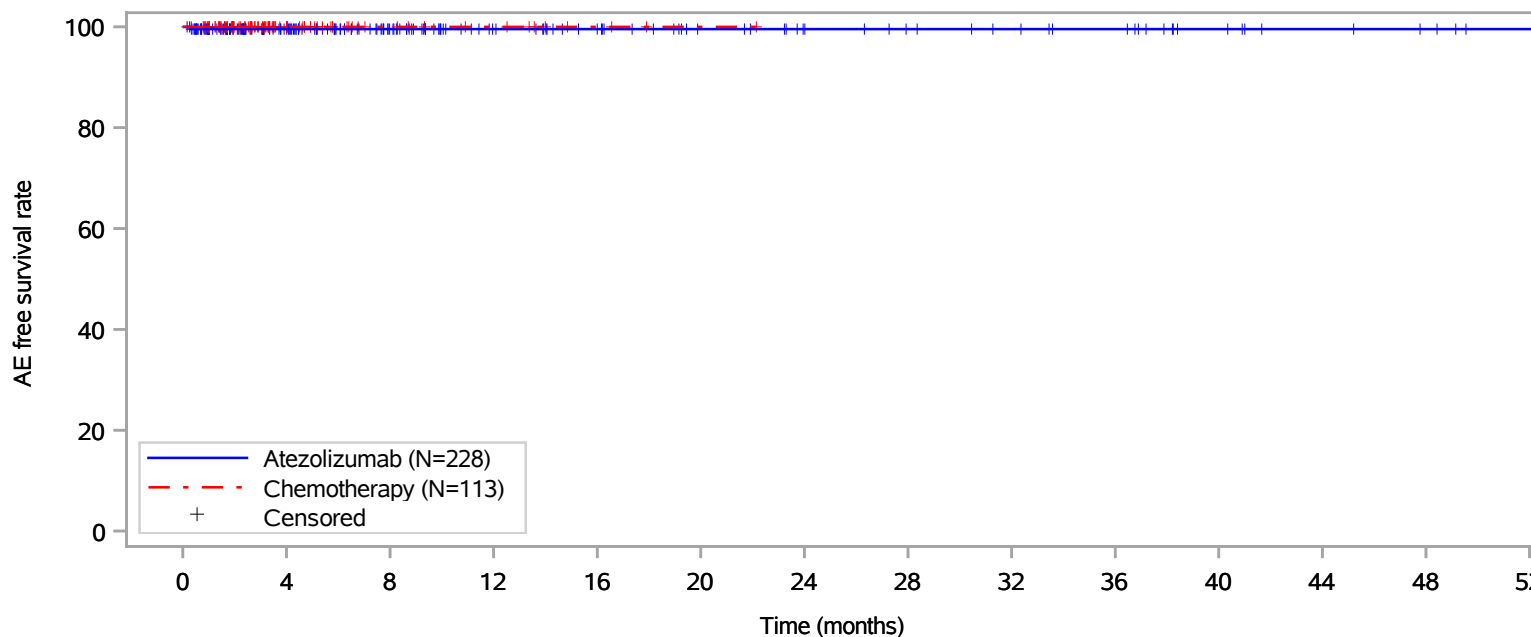
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Rib fracture



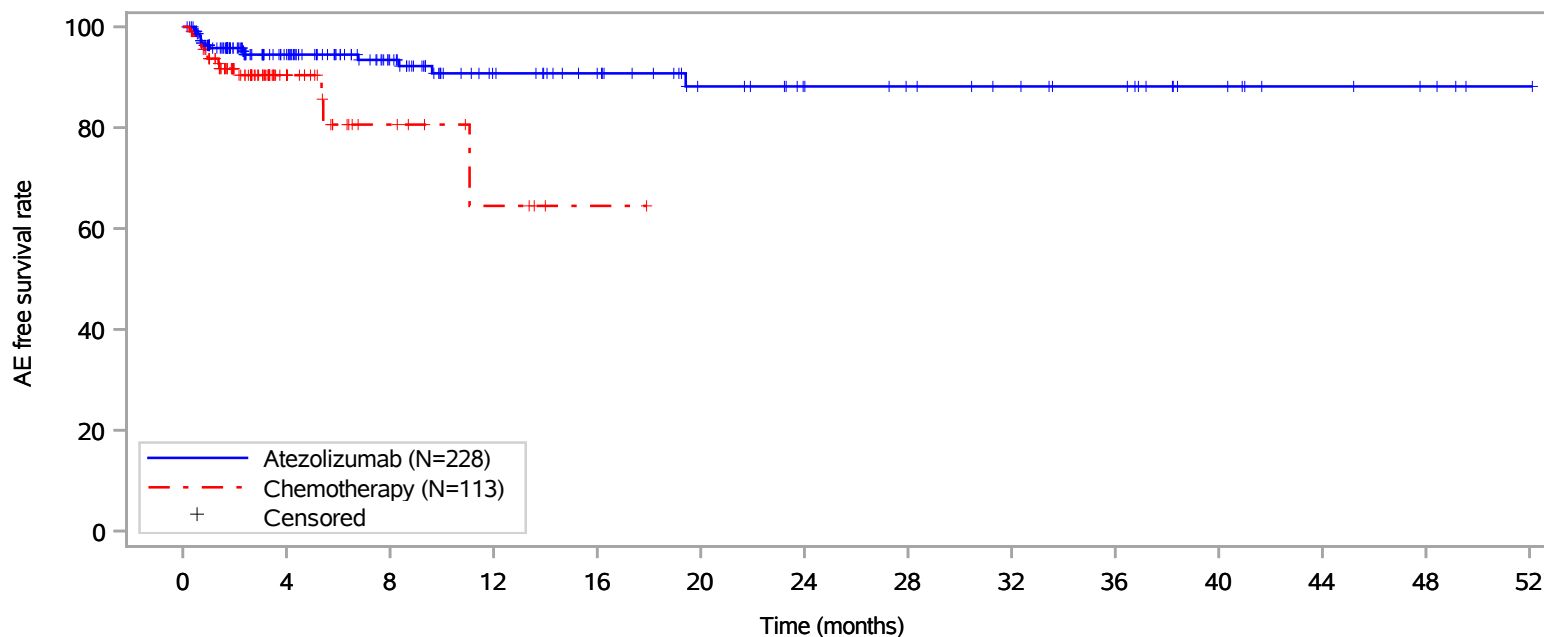
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, All



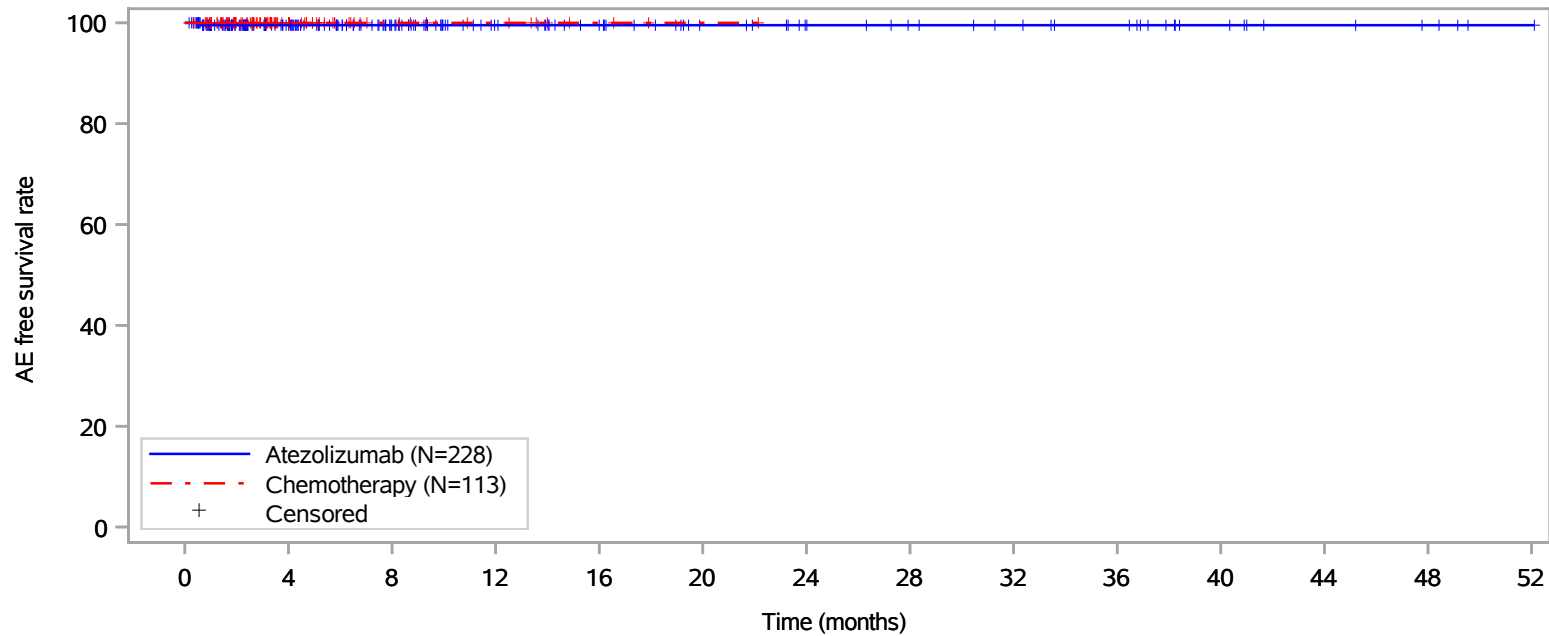
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	52	44	32	26	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	30	9	4	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	98	137	162	171	181	187	190	193	196	203	207	209	212
Chemotherapy	0	73	92	96	99	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Alanine aminotransferase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

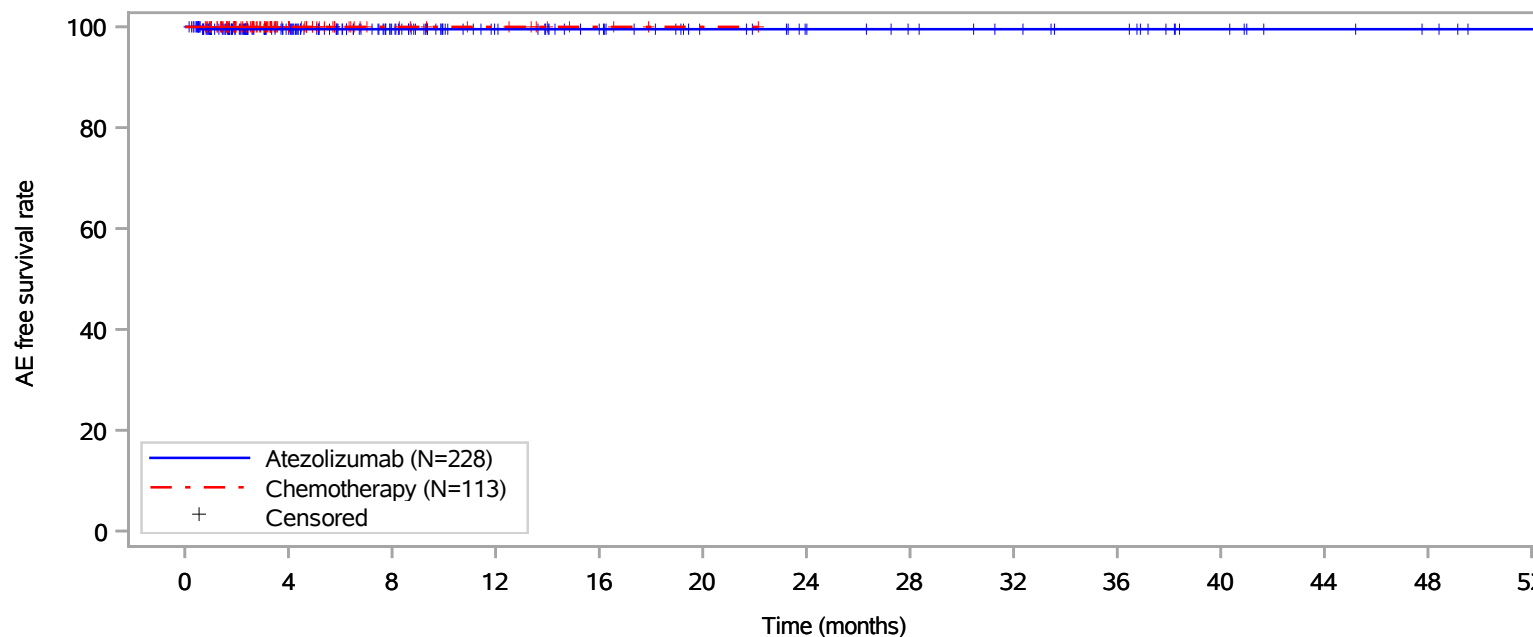
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Aspartate aminotransferase increased



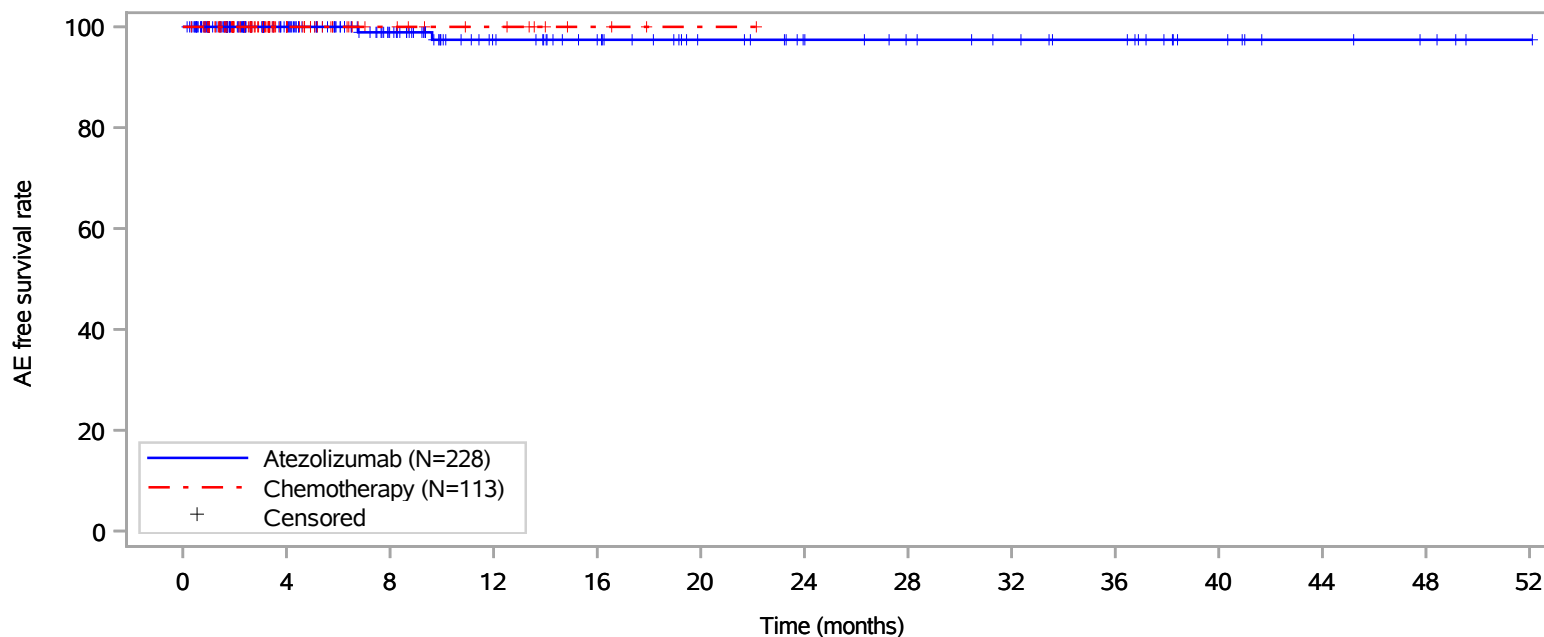
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood alkaline phosphatase increased



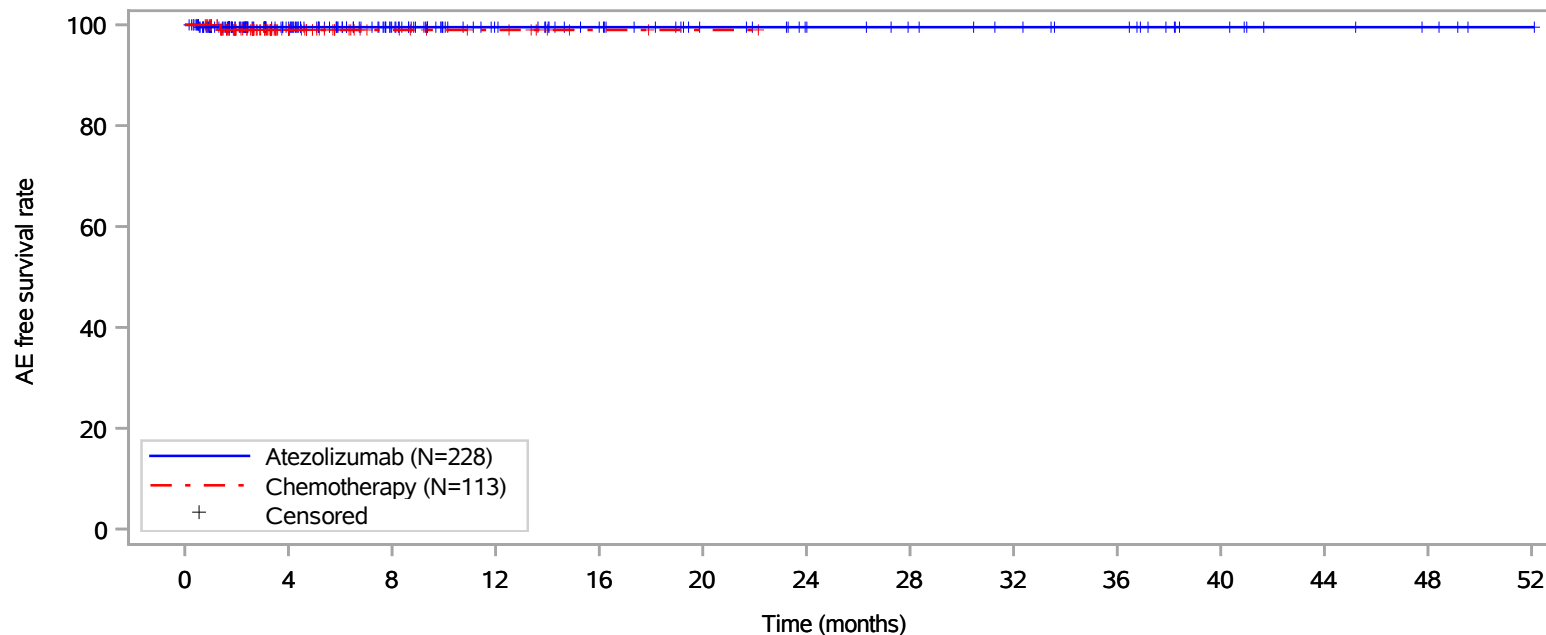
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood calcium decreased



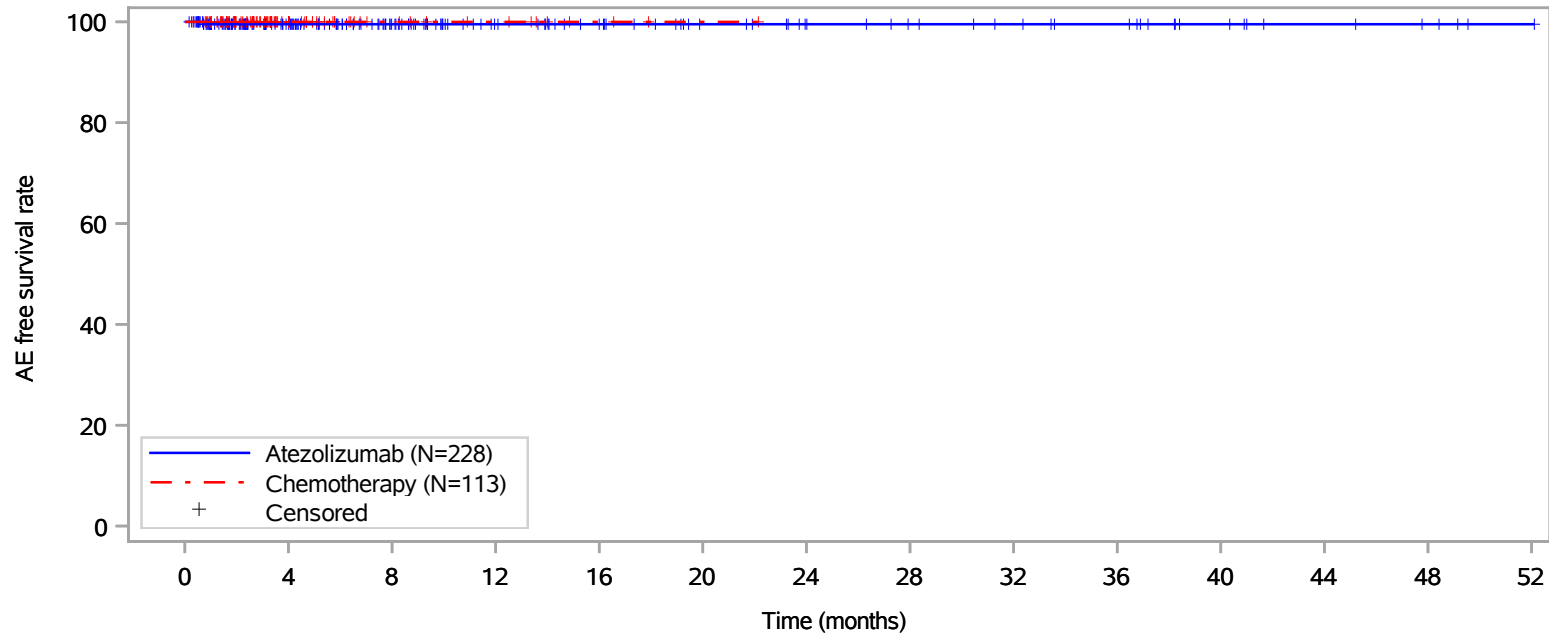
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood pressure increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

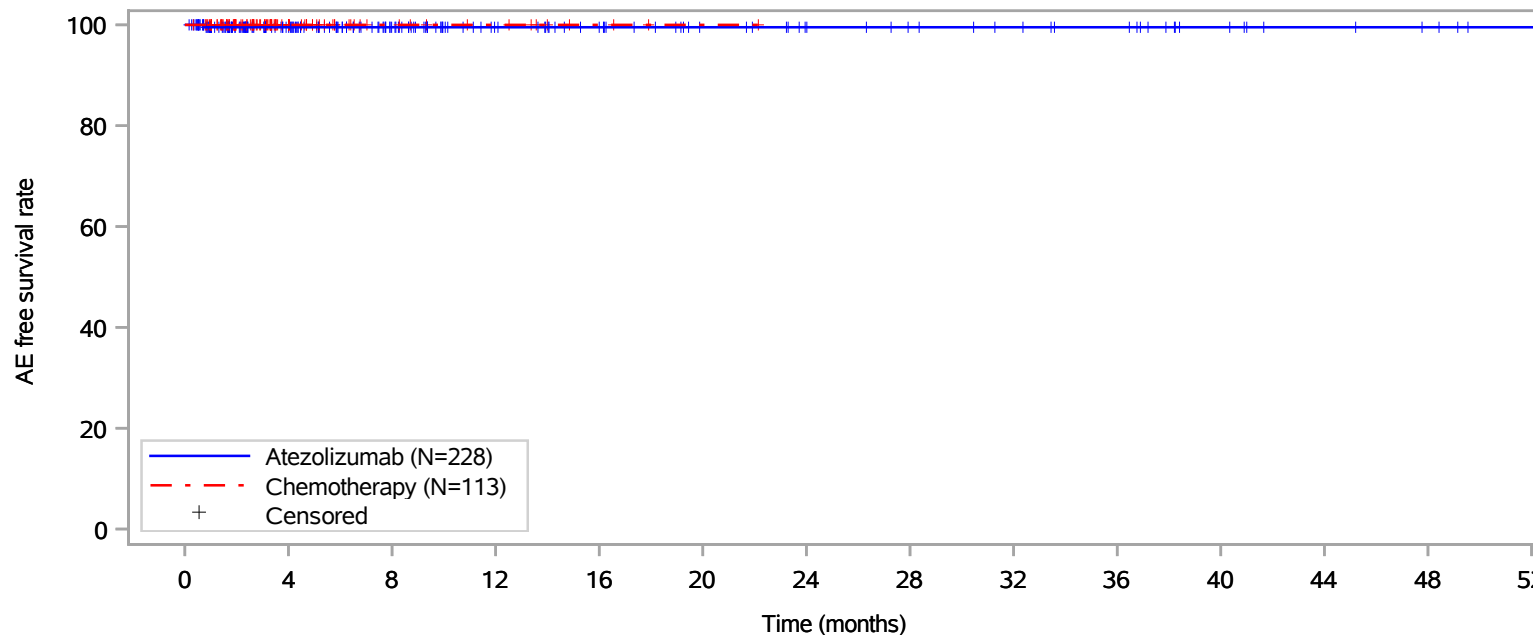
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened



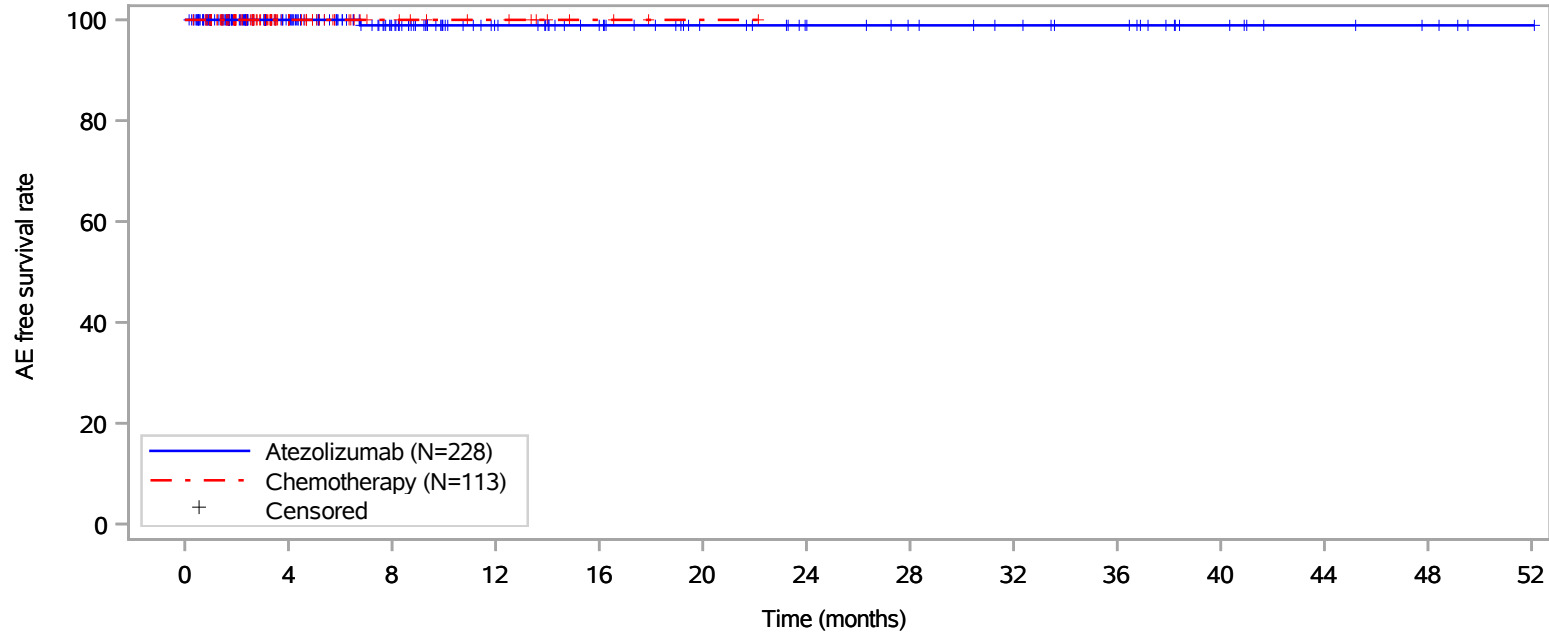
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Gamma-glutamyltransferase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

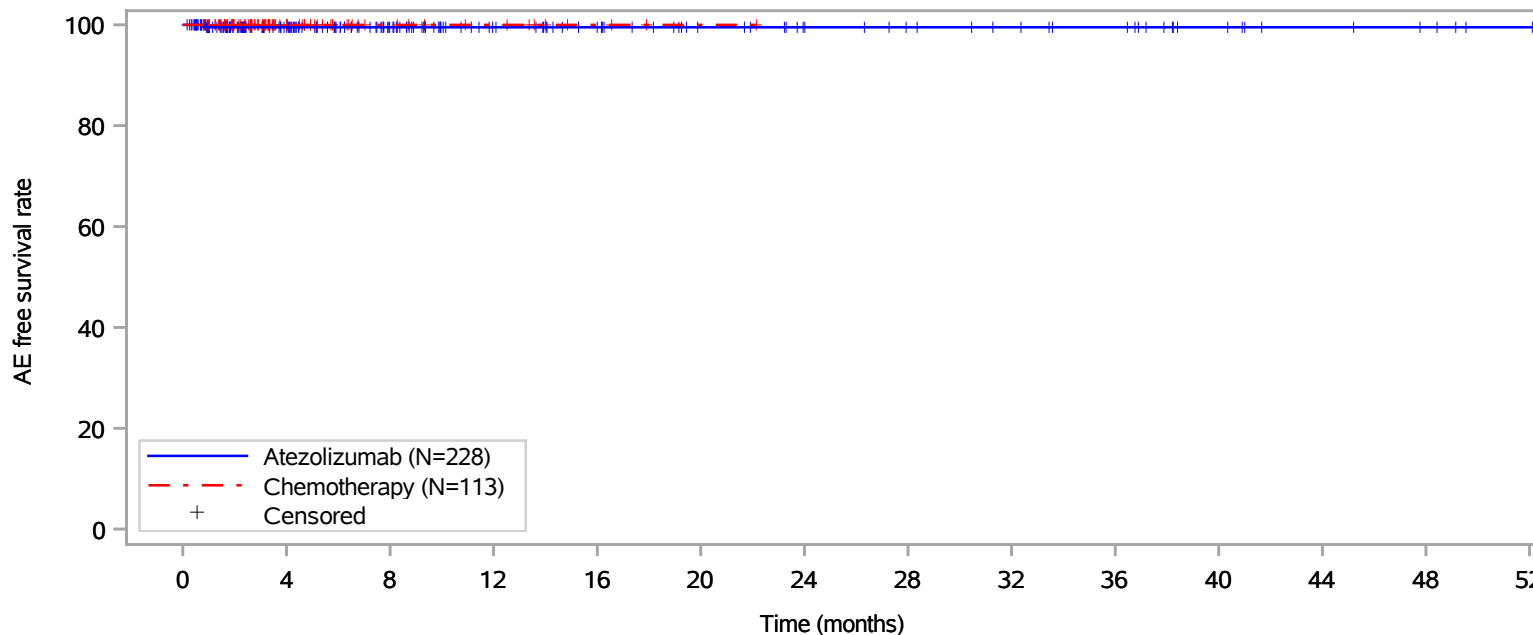
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Lipase increased



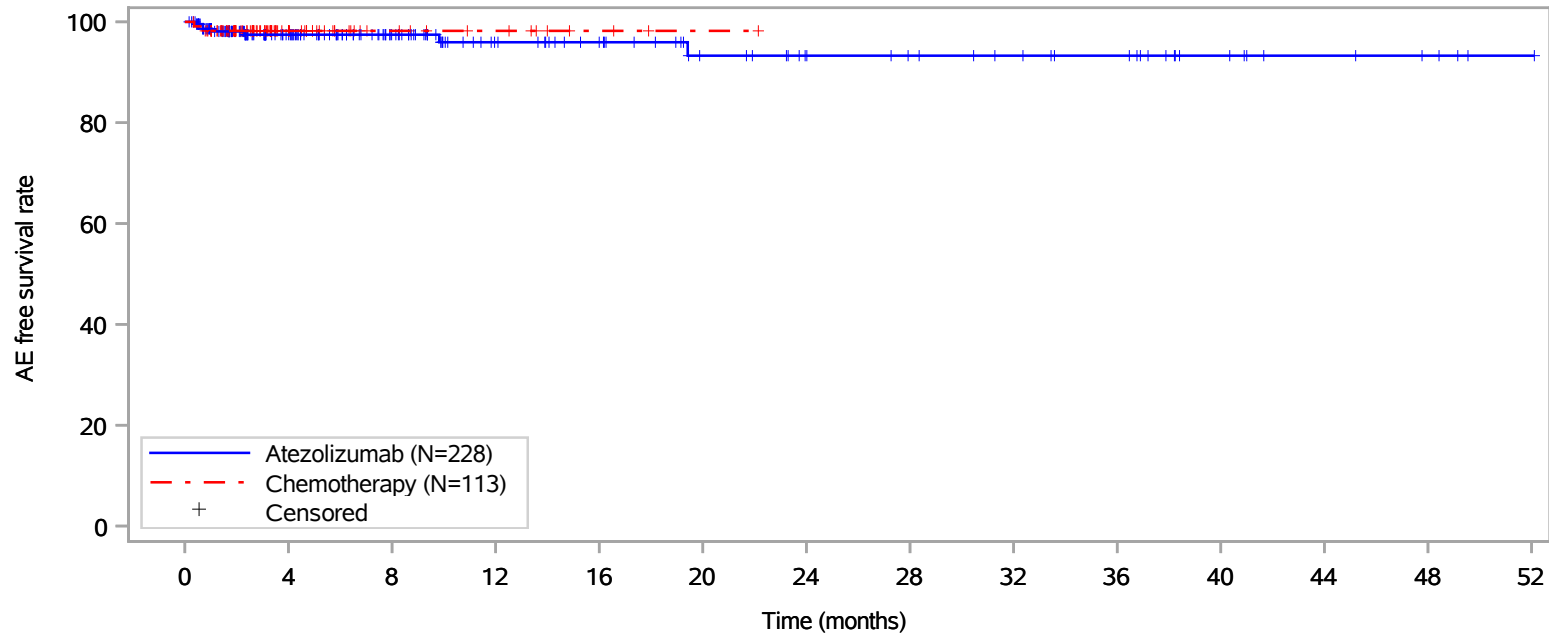
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Lymphocyte count decreased



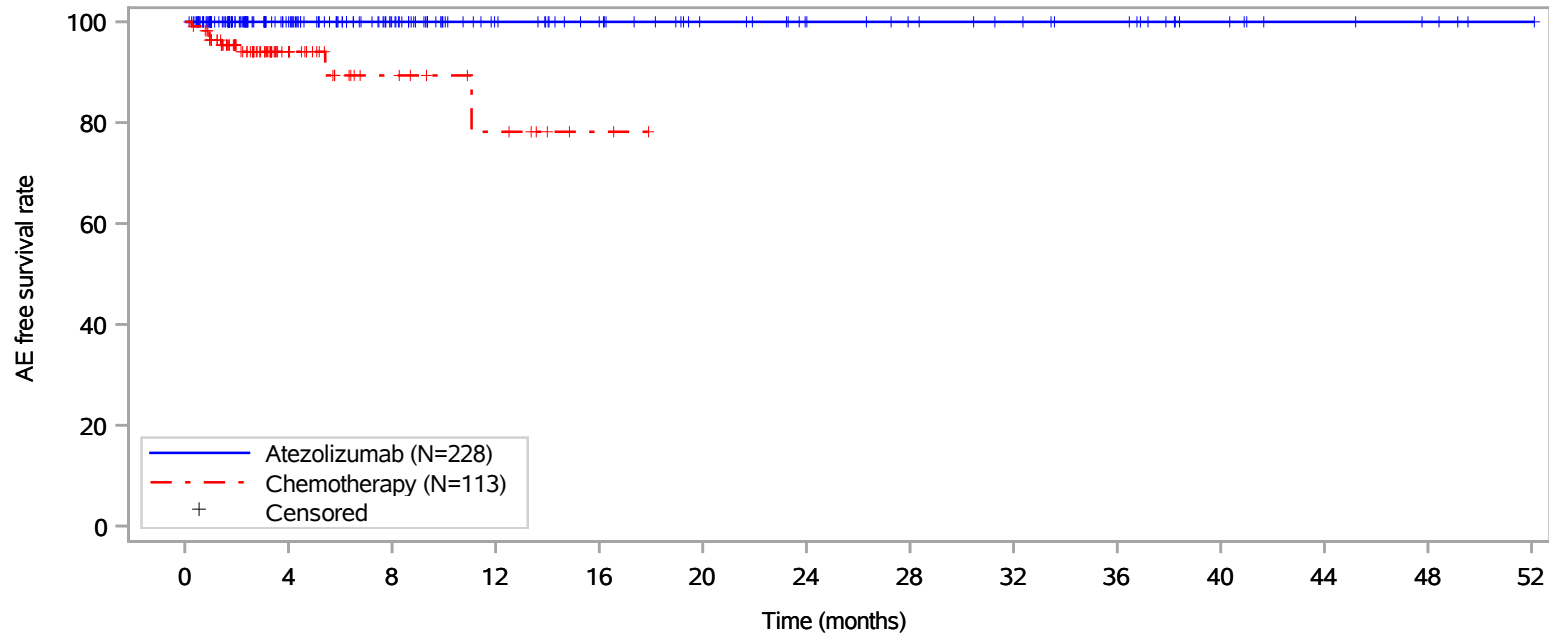
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	143	169	178	188	194	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Neutrophil count decreased



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	33	12	7	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	74	94	98	103	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

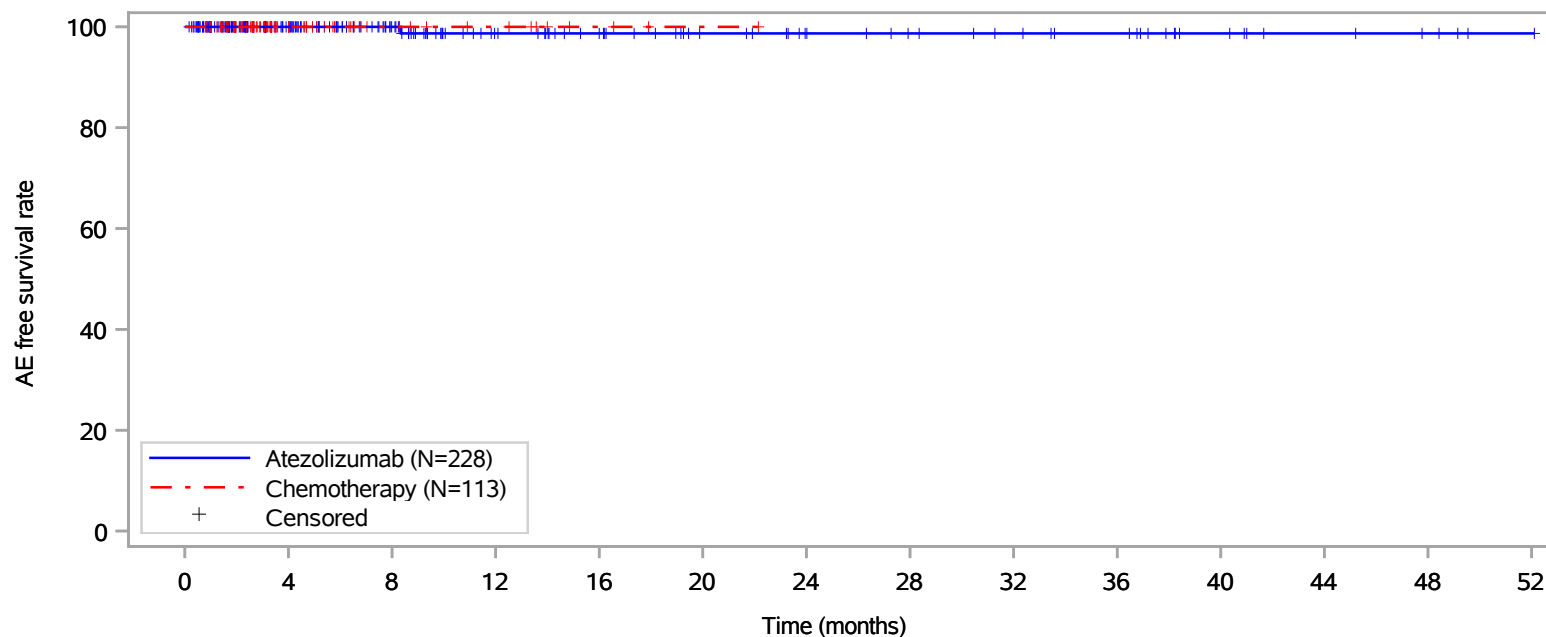
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Neutrophil count increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

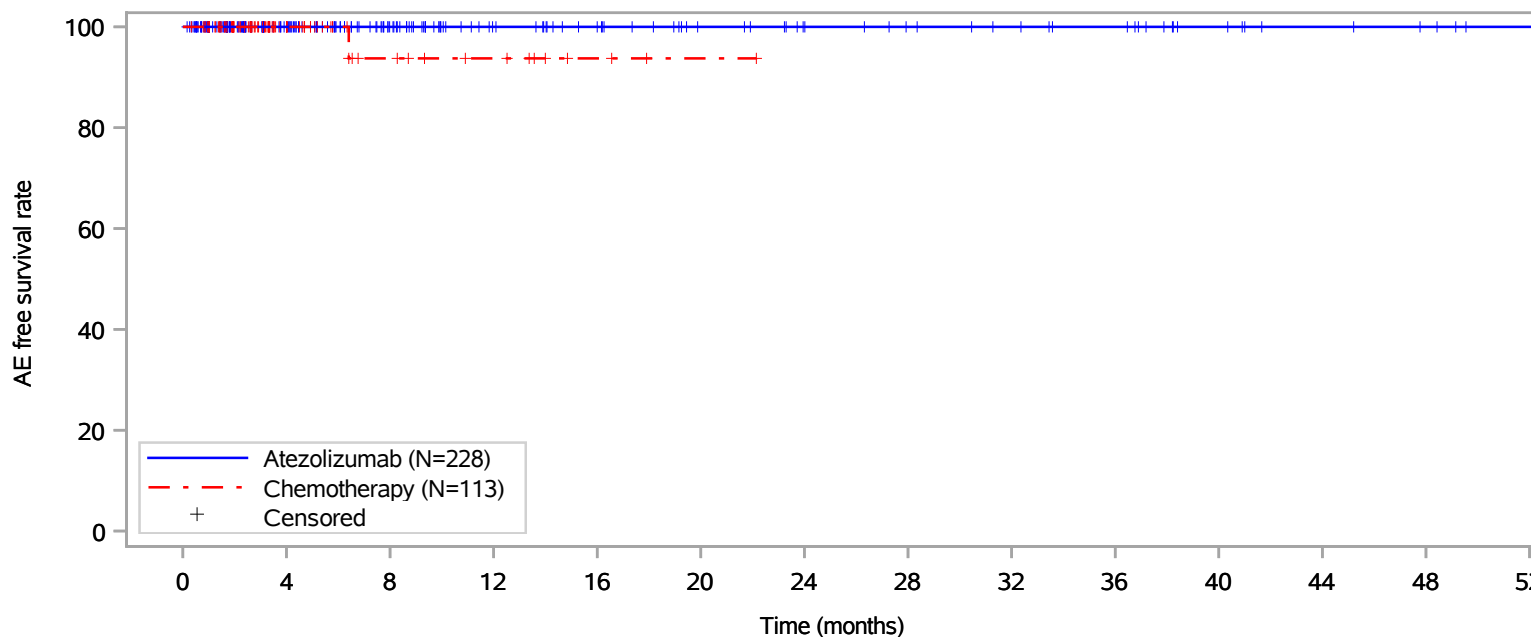
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Platelet count decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

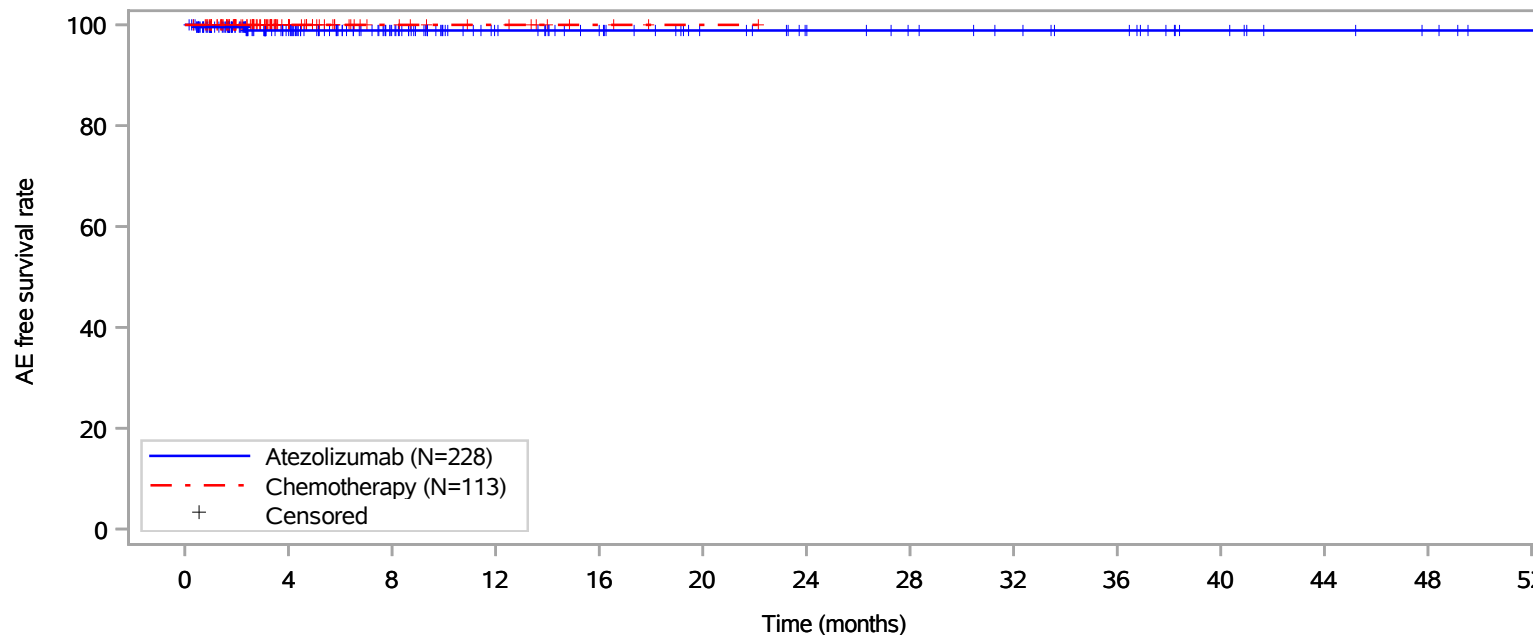
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Weight decreased



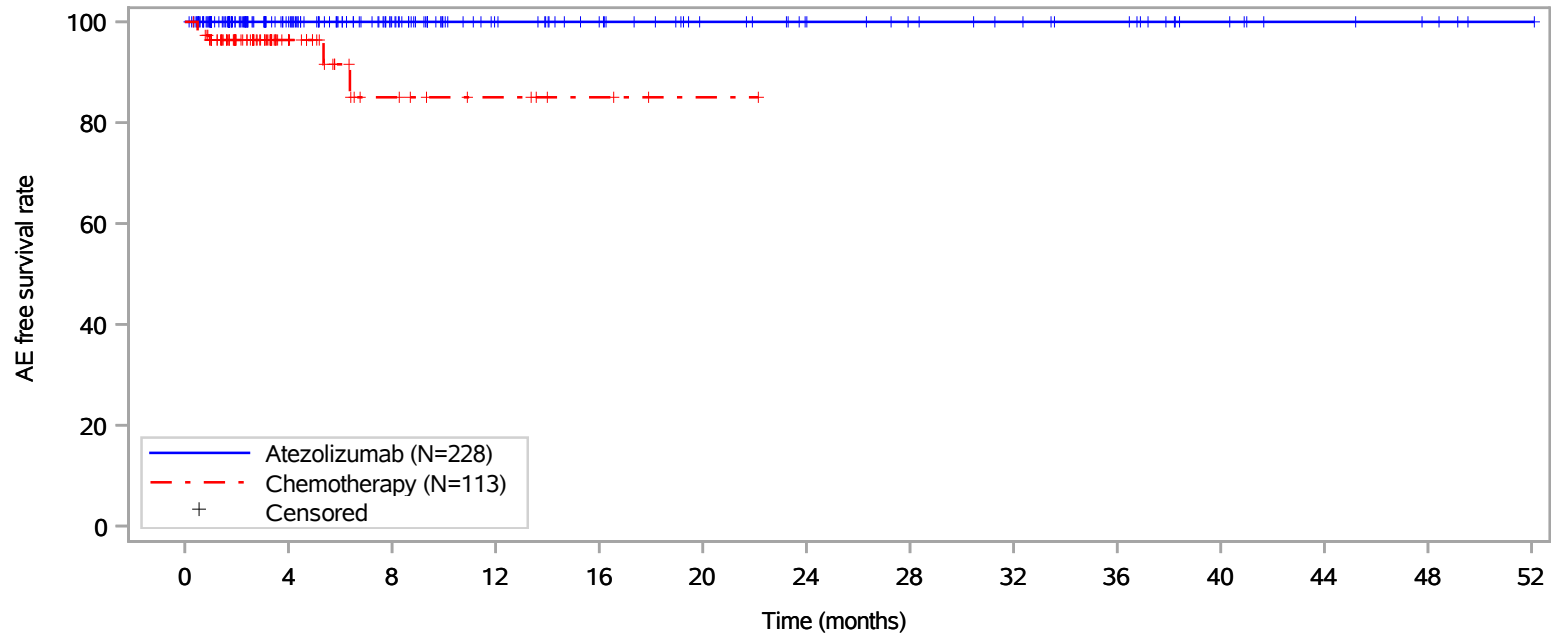
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, White blood cell count decreased



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	33	10	6	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	76	97	101	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

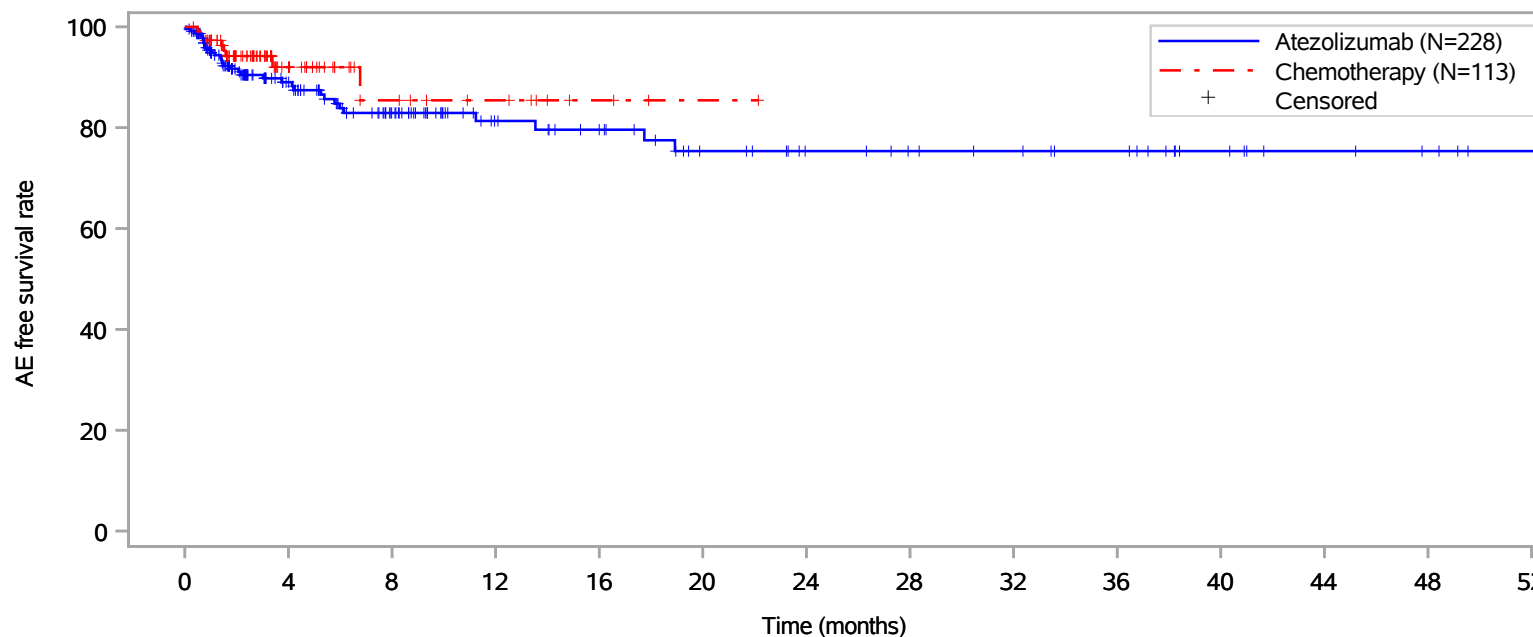
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	114	76	48	42	31	25	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	124	151	157	165	171	174	176	179	186	190	192	195
Chemotherapy	0	71	93	97	102	104	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

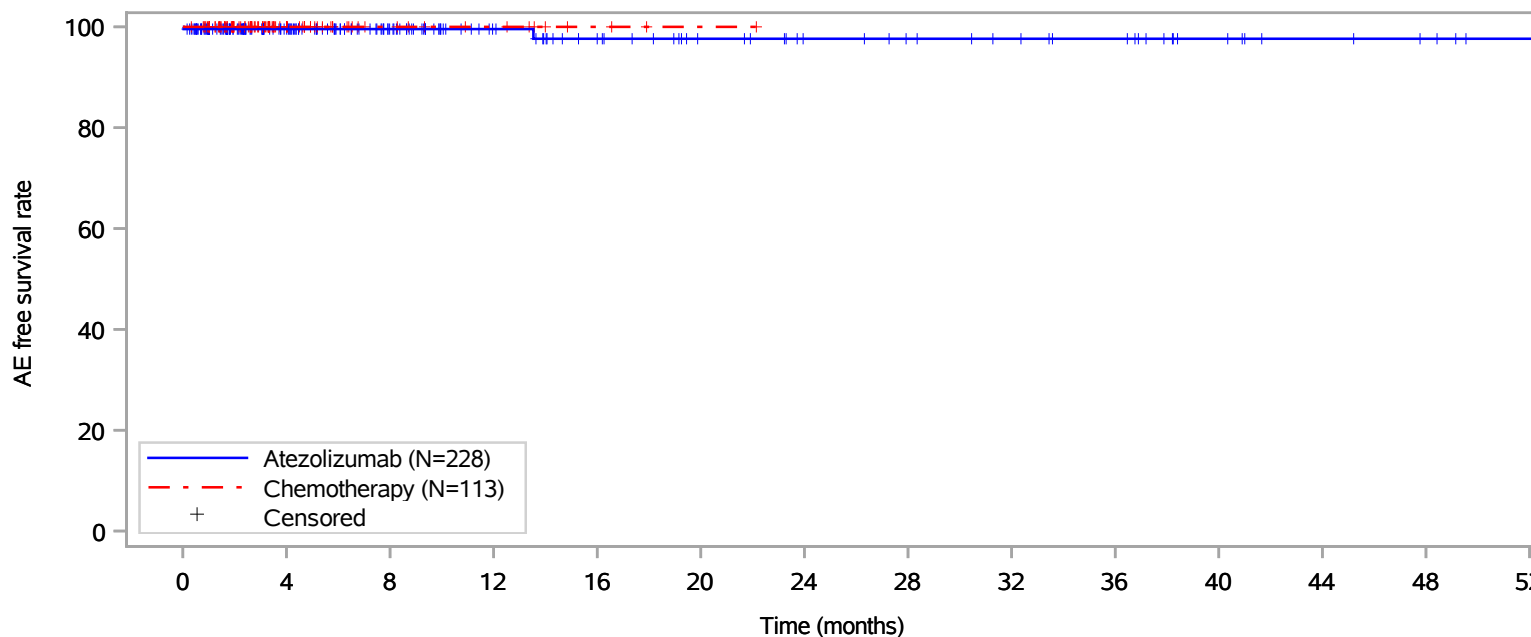
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Decreased appetite



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	43	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

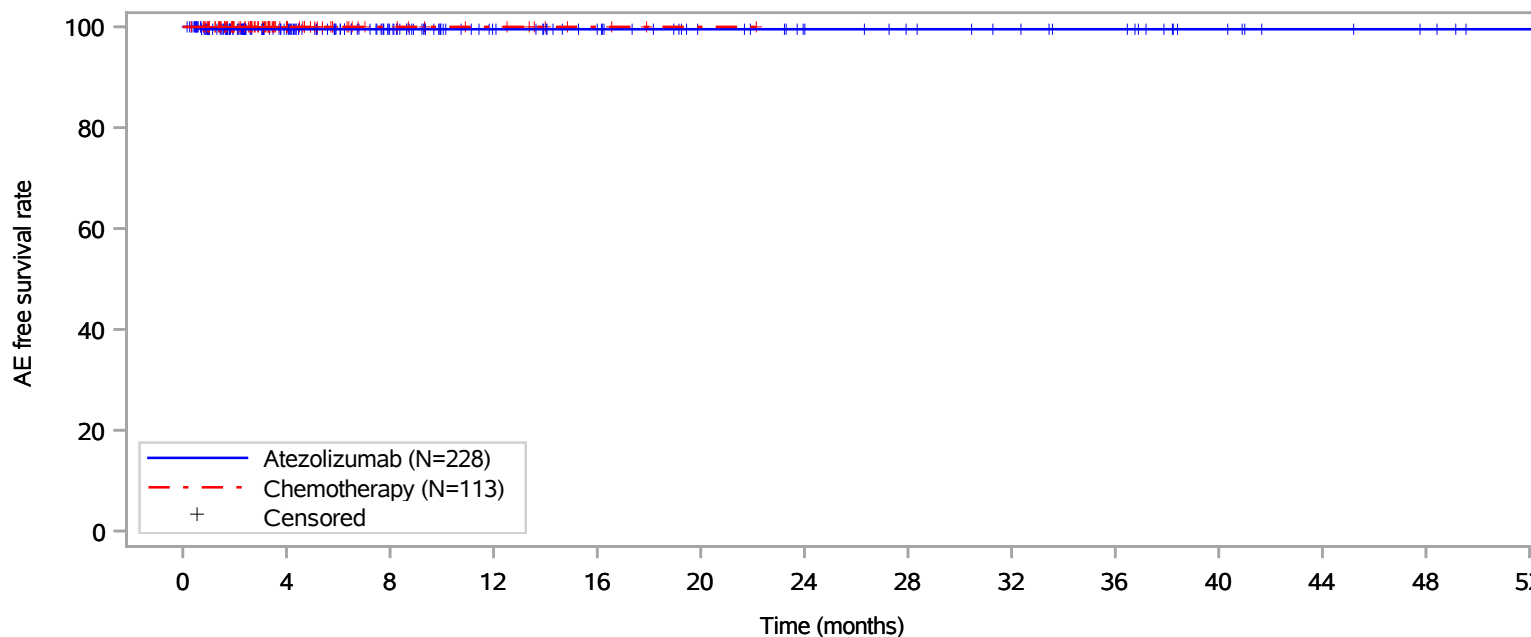
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Dehydration



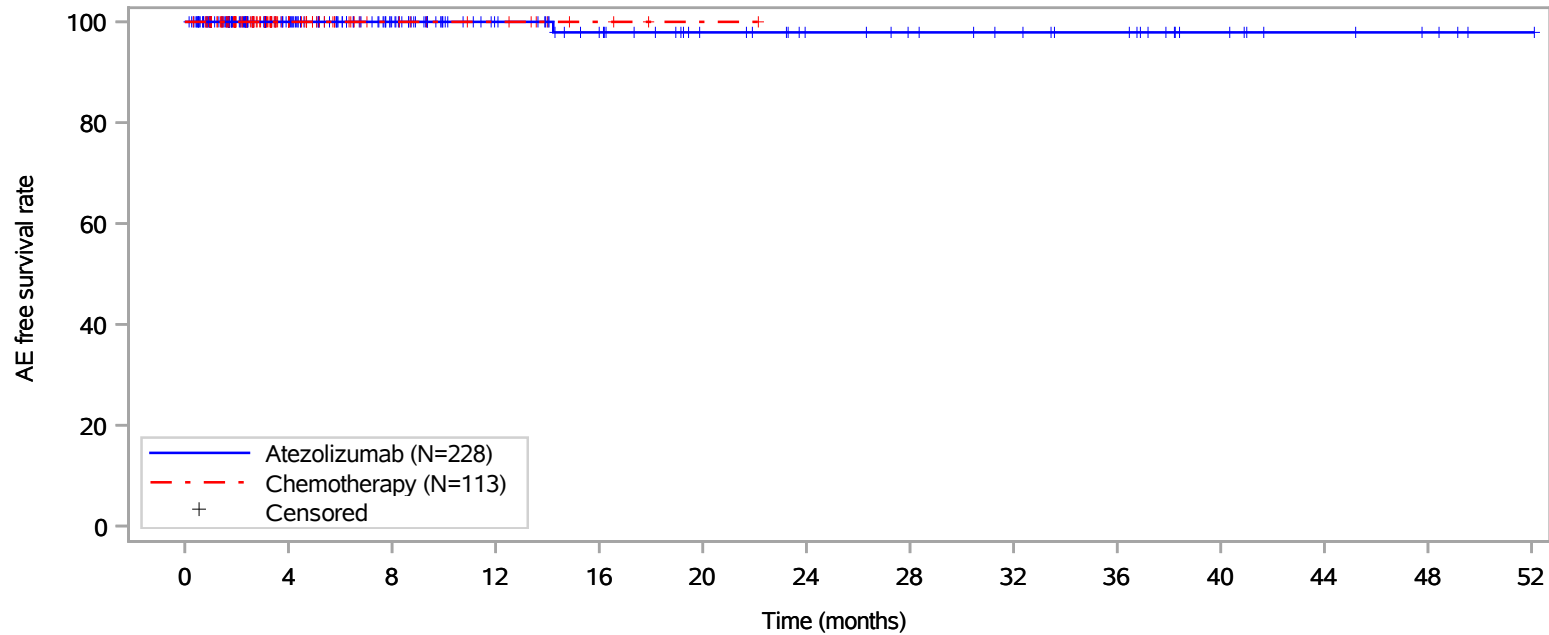
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Diabetic ketoacidosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

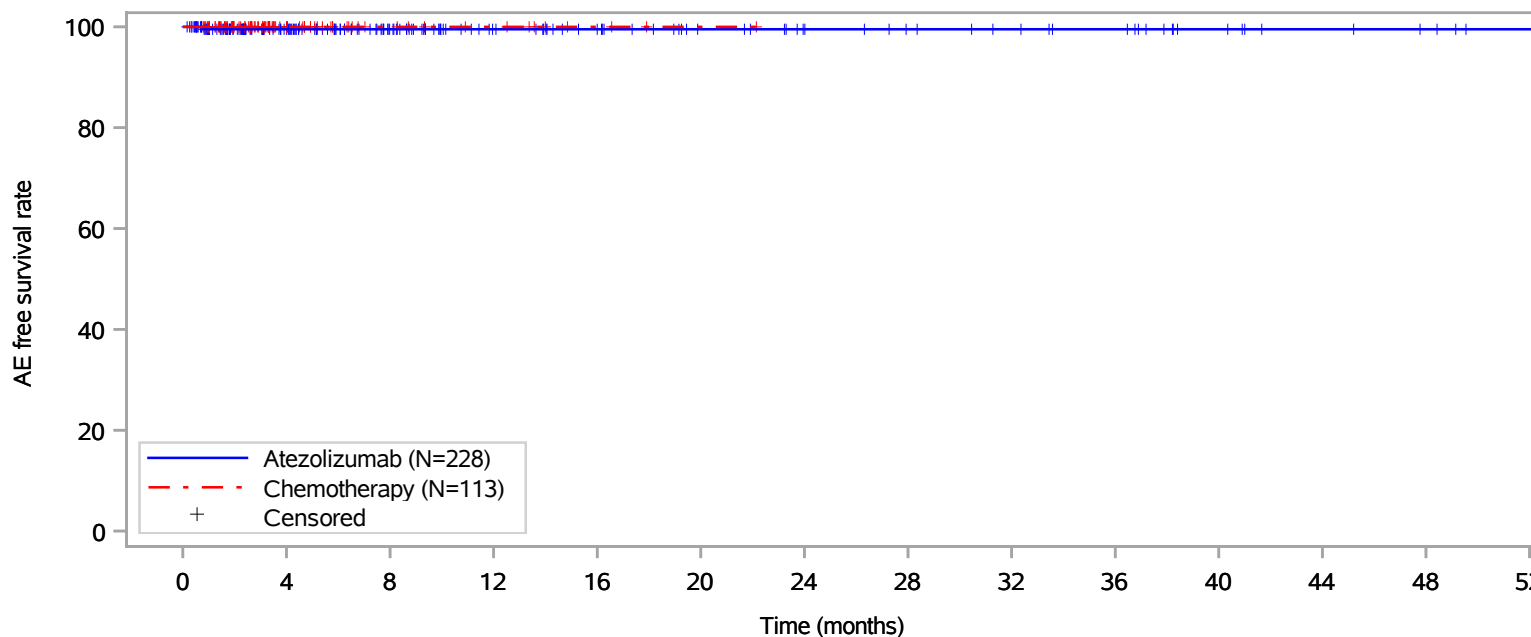
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypercalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

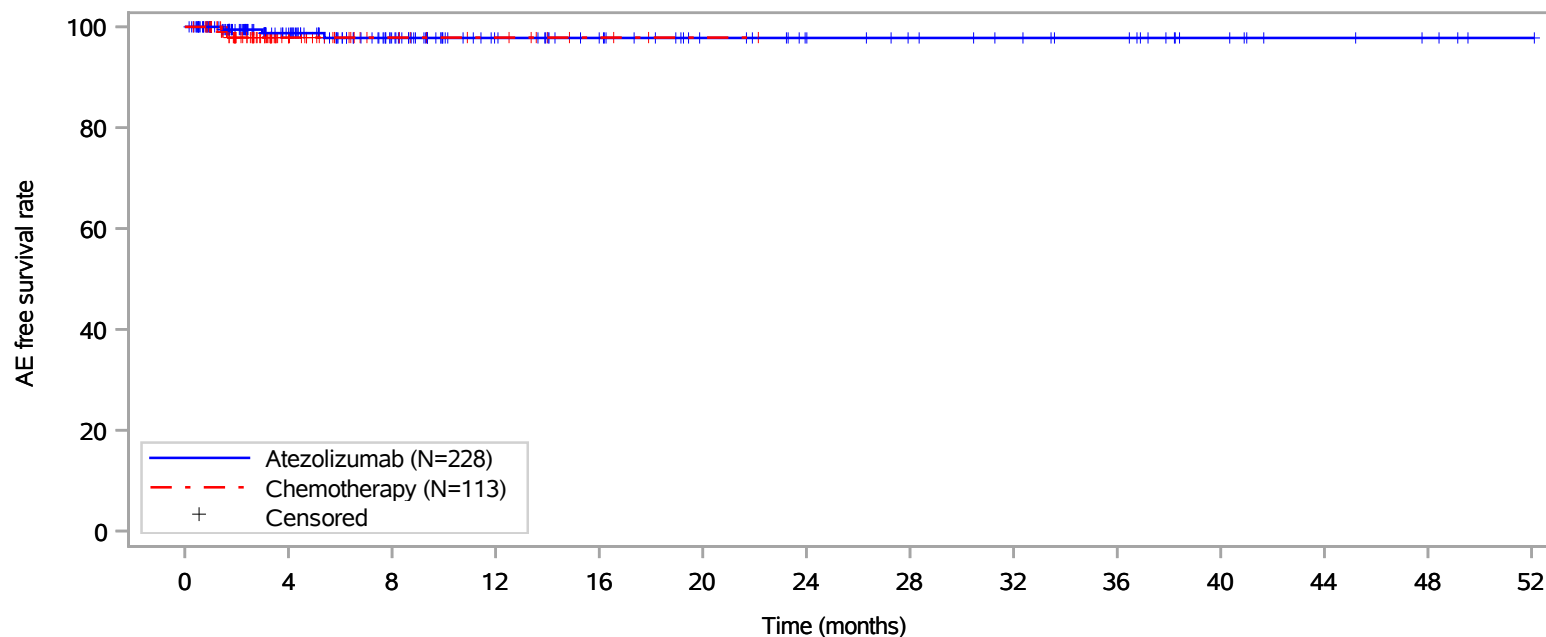
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperglycaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

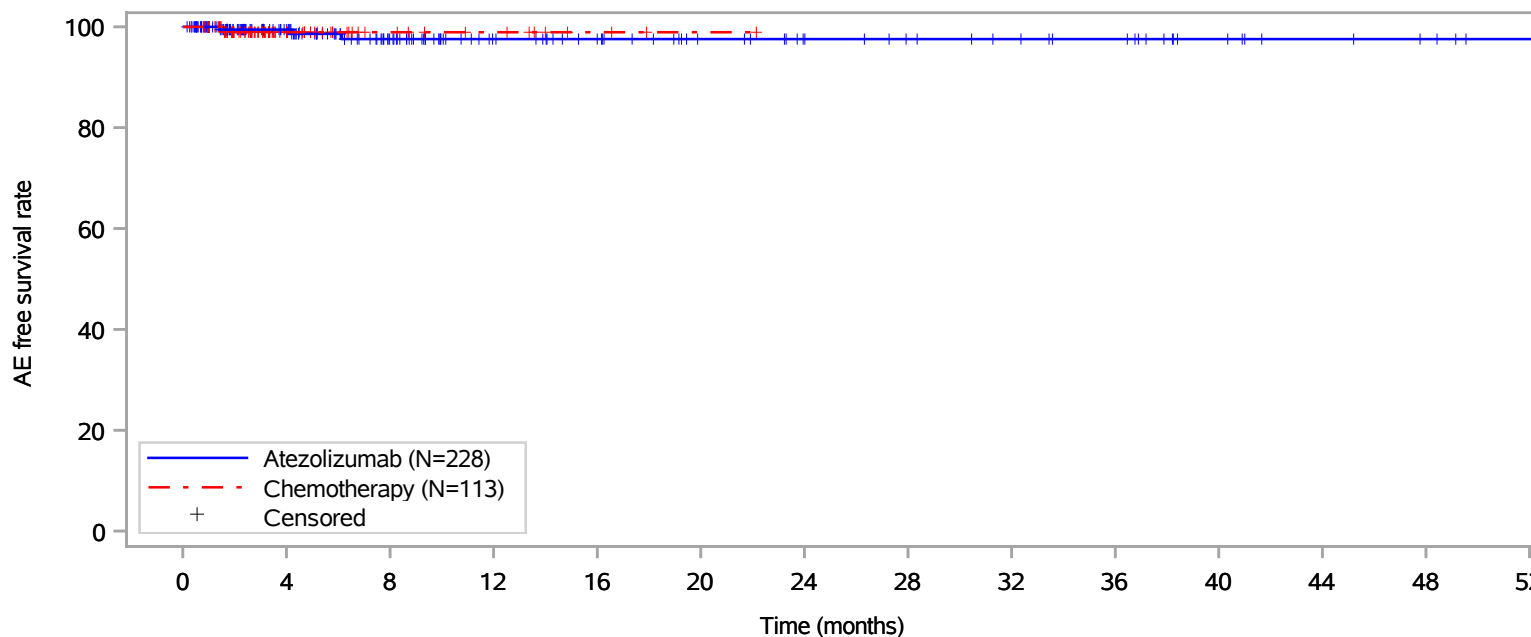
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperkalaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

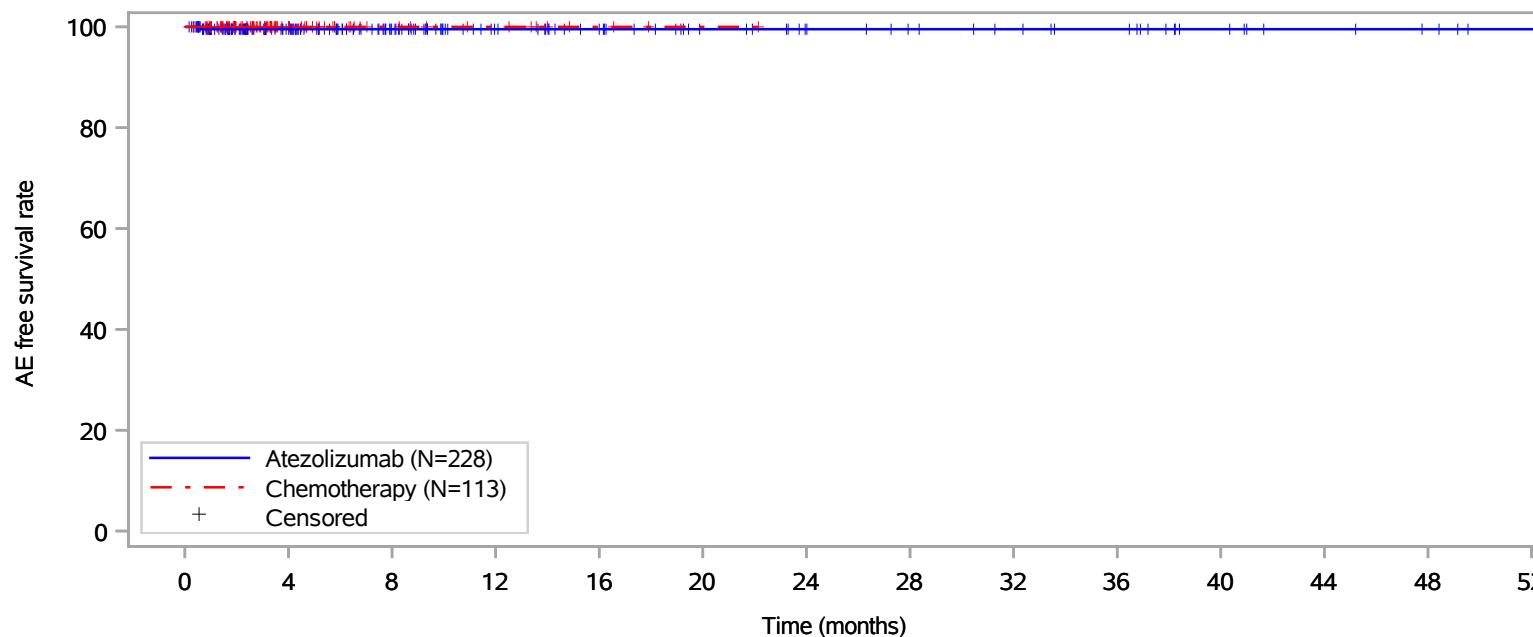
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypervolaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

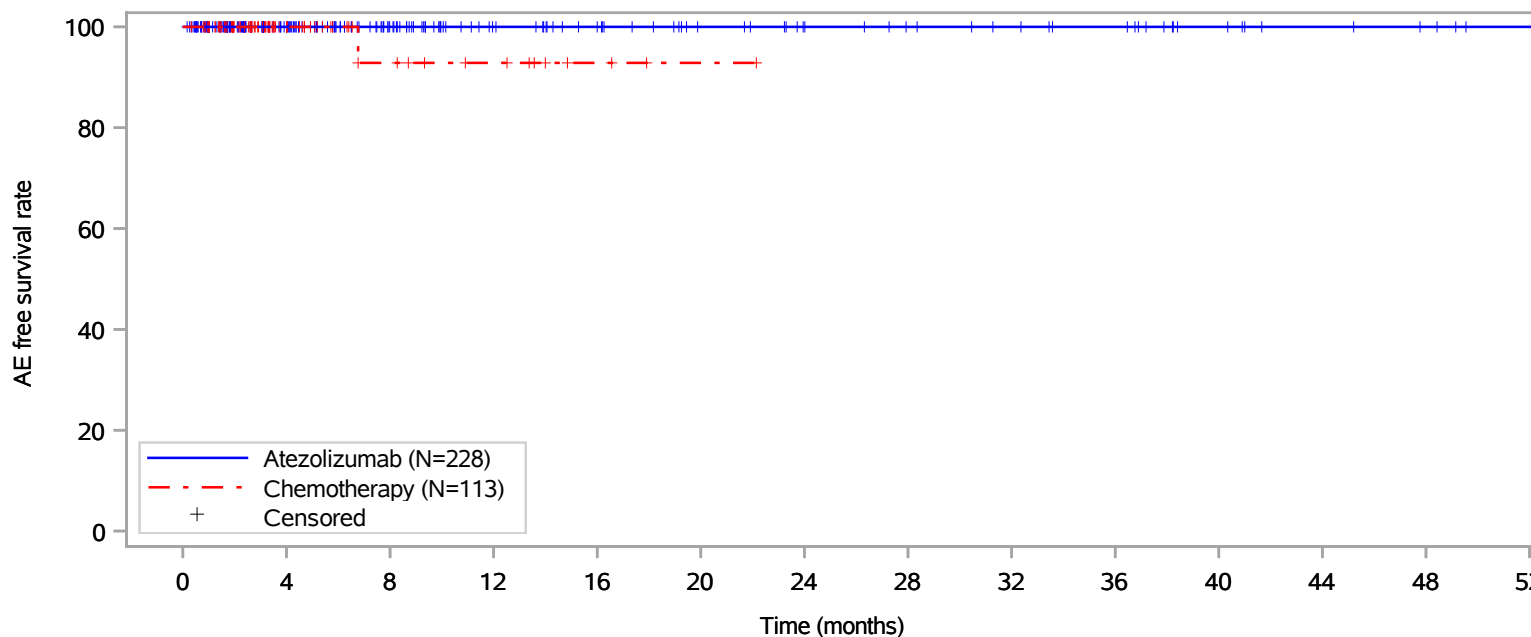
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoalbuminaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

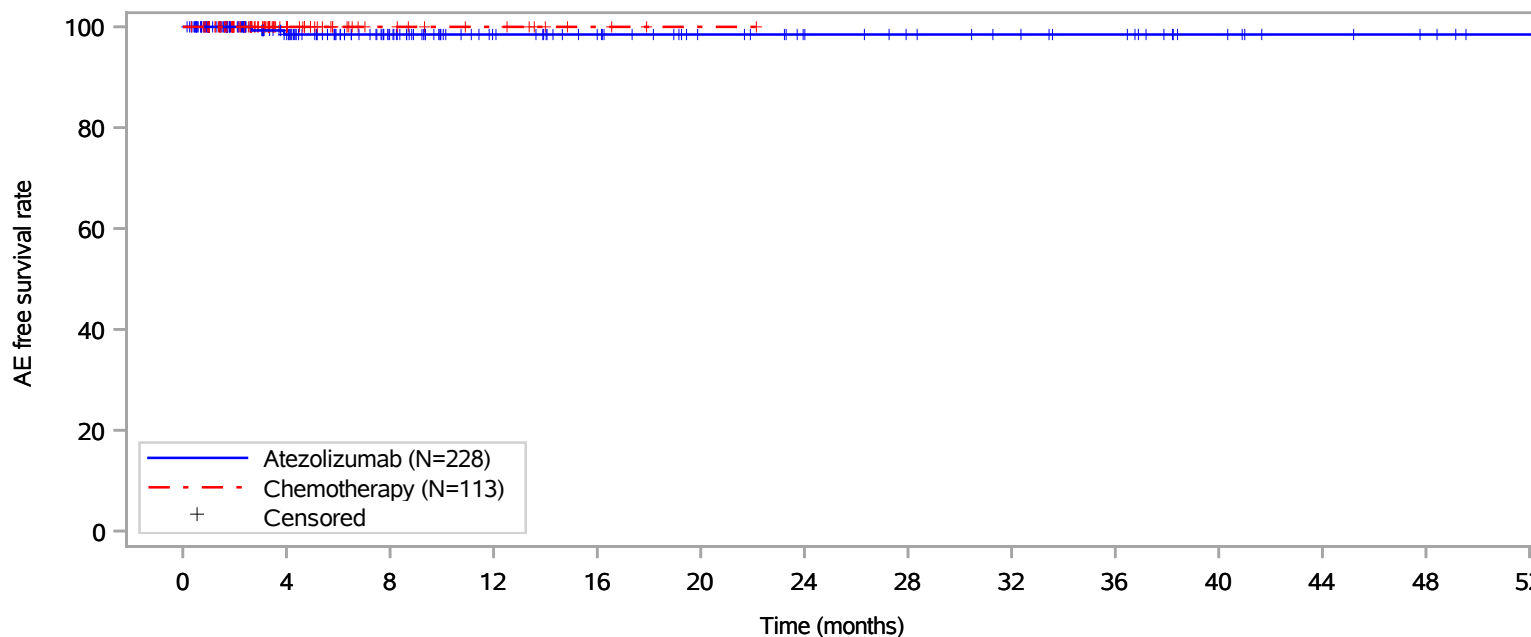
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypocalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

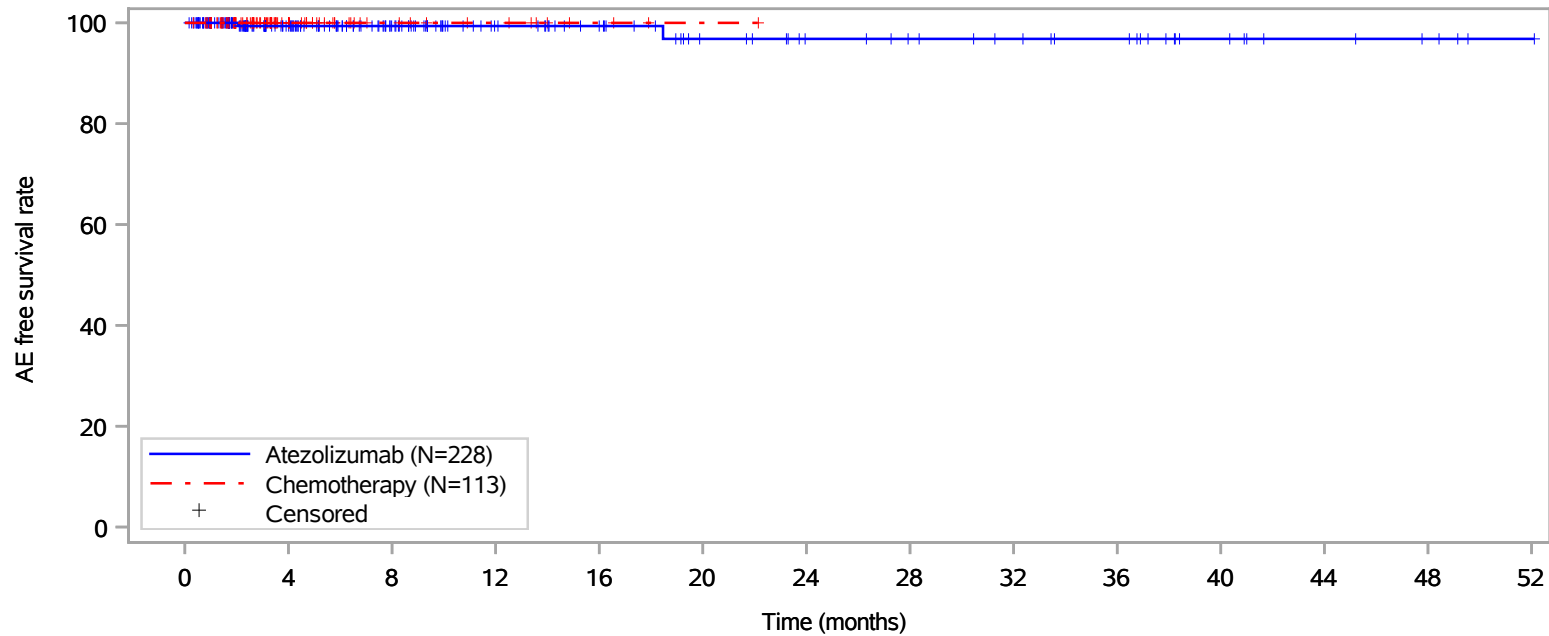
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoglycaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

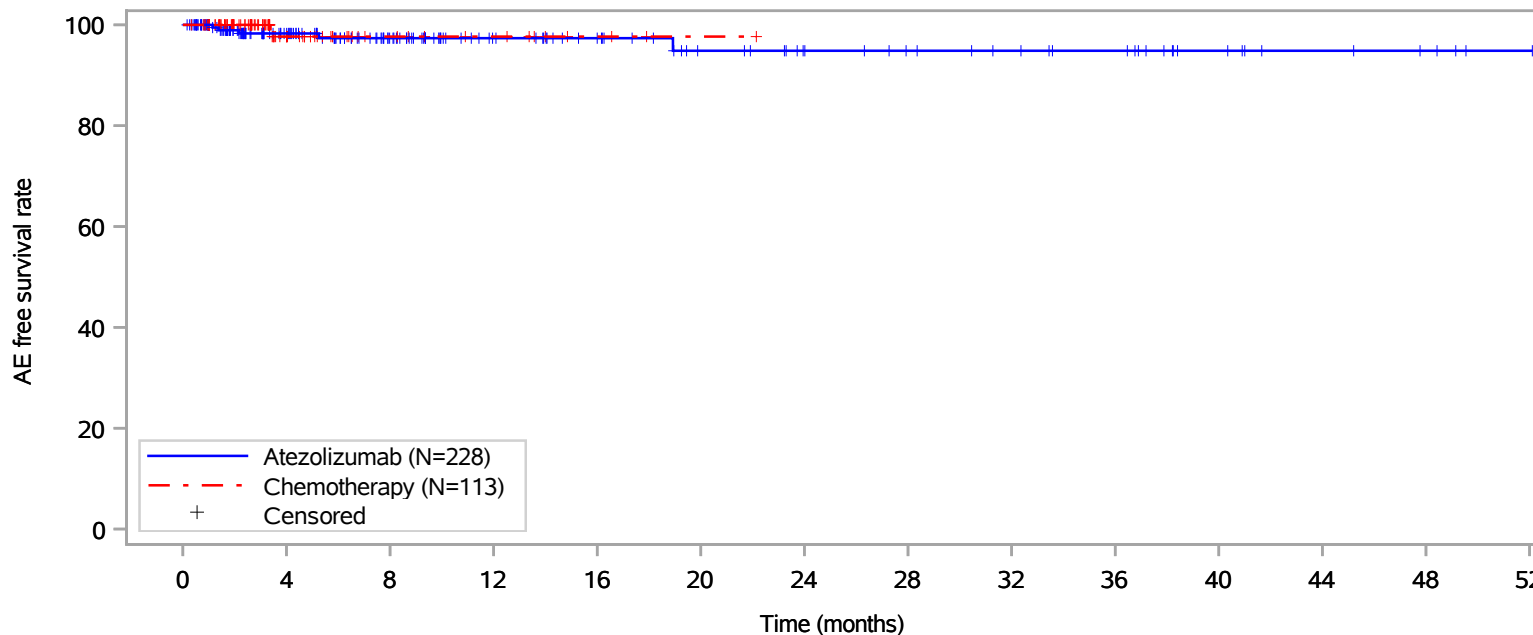
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypokalaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	143	170	180	189	195	199	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

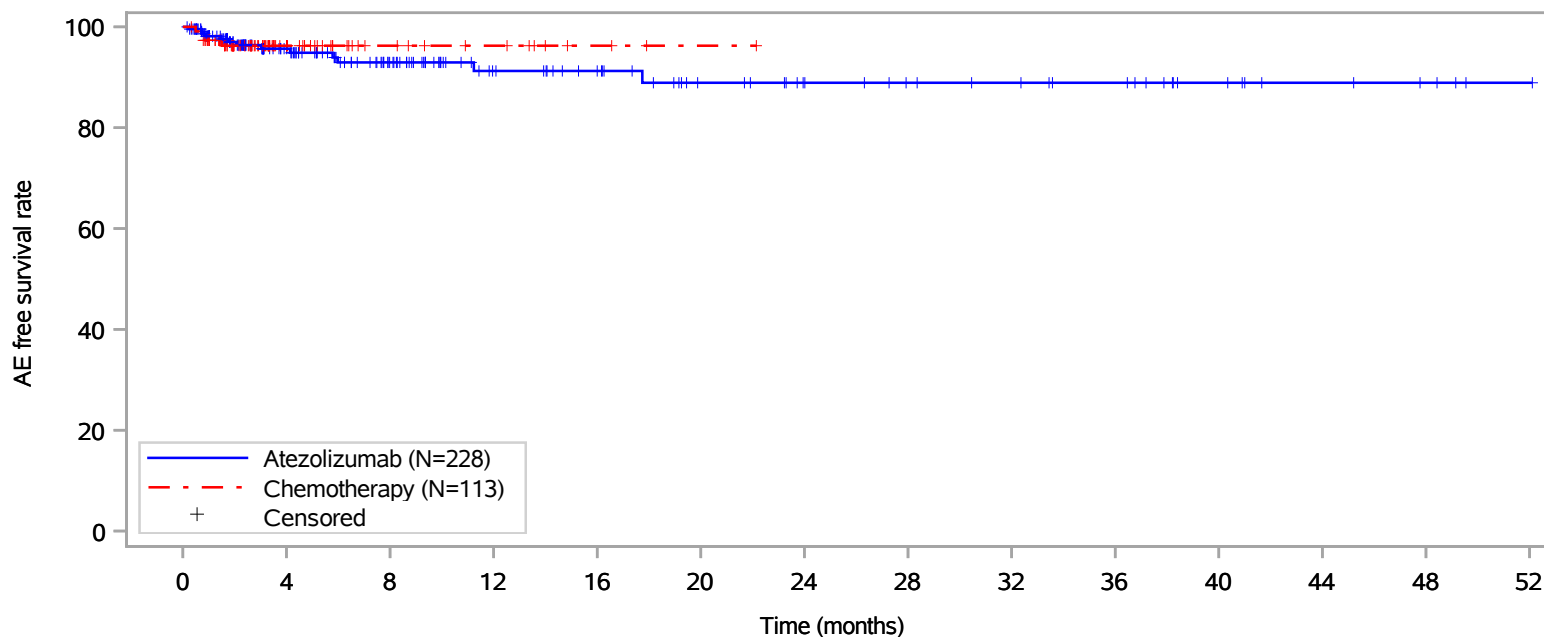
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyponatraemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	79	51	44	32	26	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	138	165	173	183	189	193	195	198	205	209	211	214
Chemotherapy	0	74	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

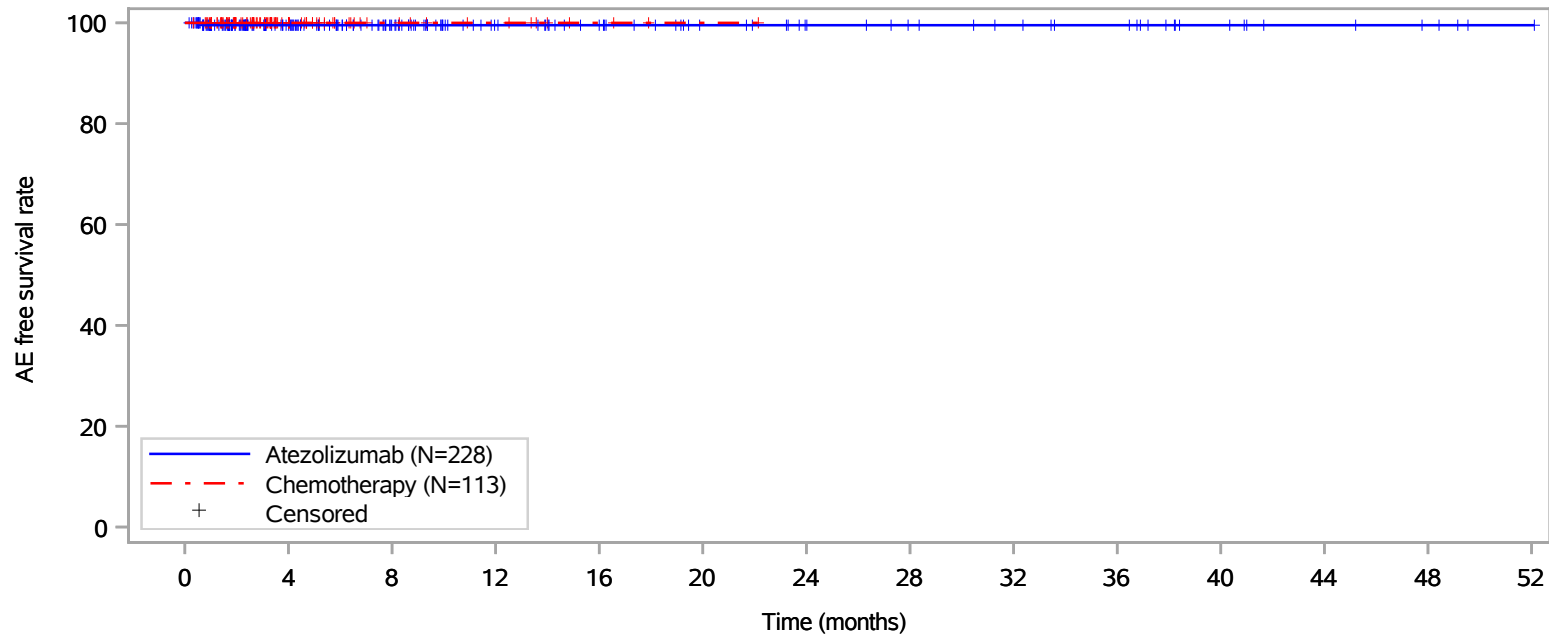
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypophosphataemia



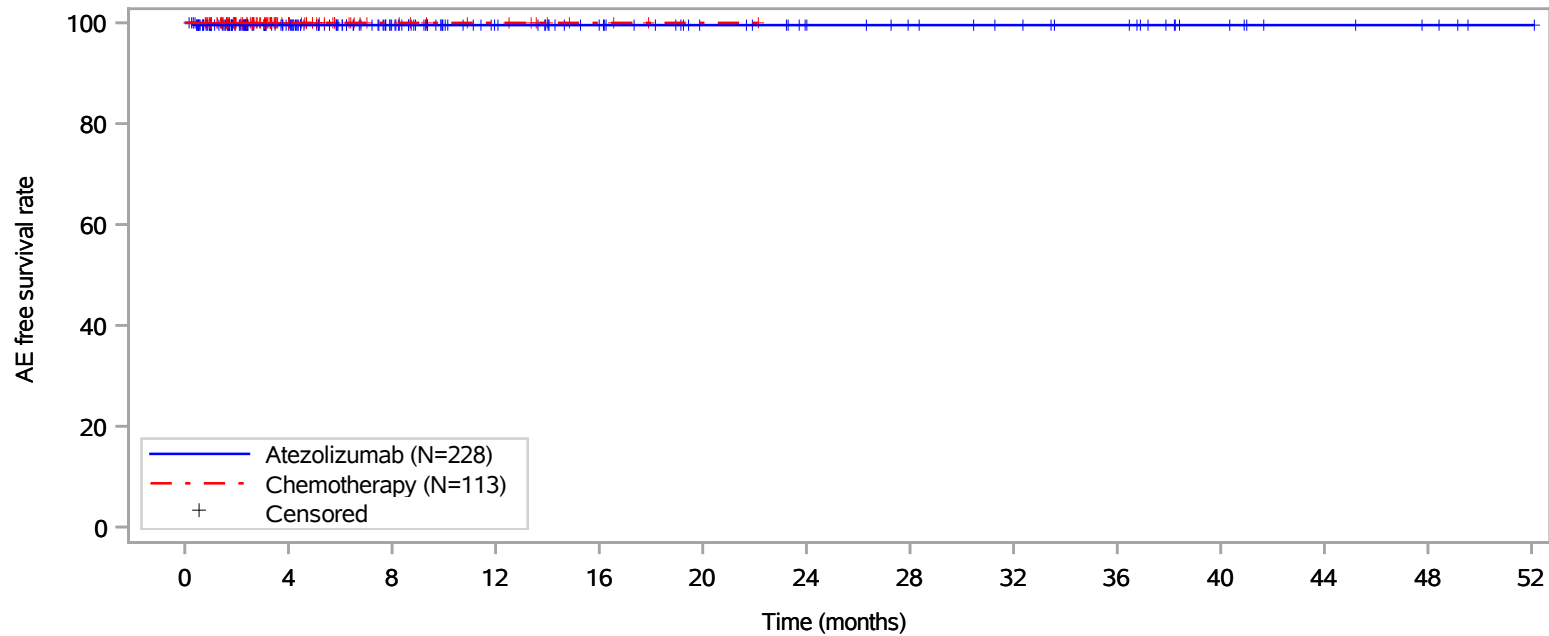
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Malnutrition



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

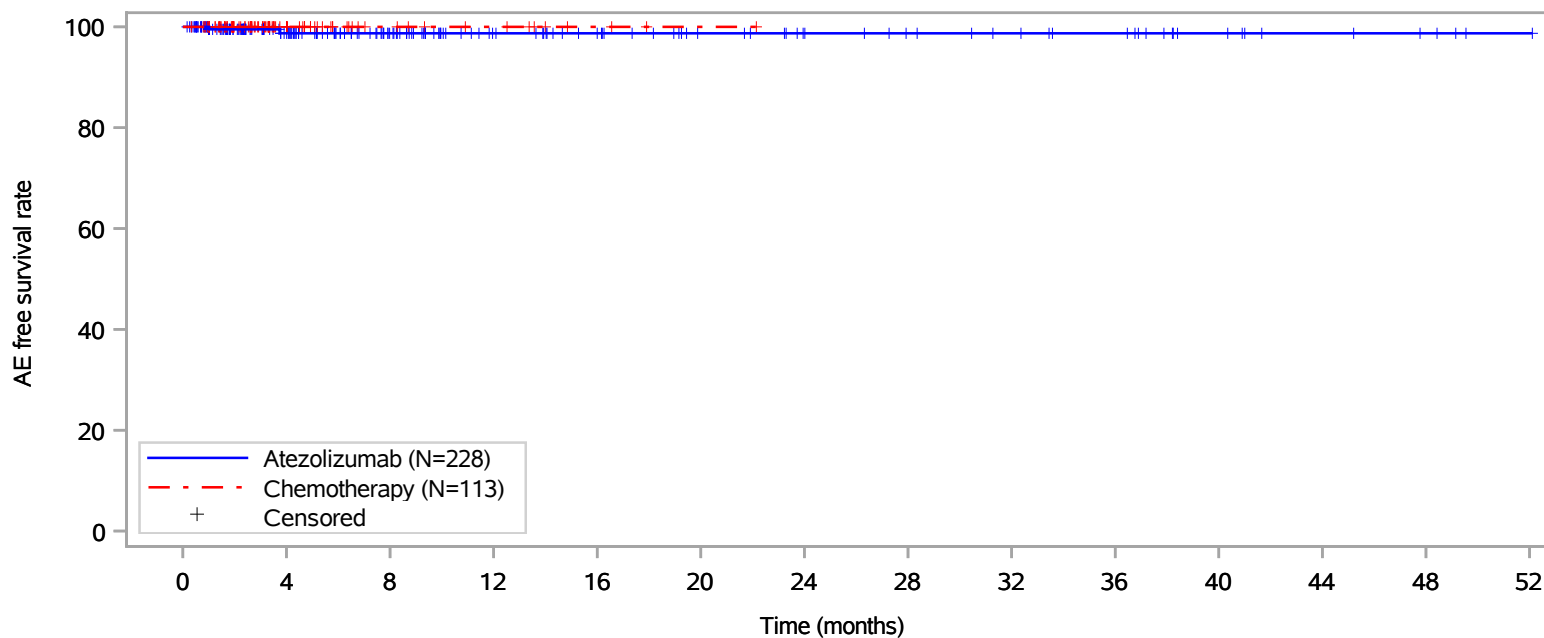
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Type 2 diabetes mellitus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

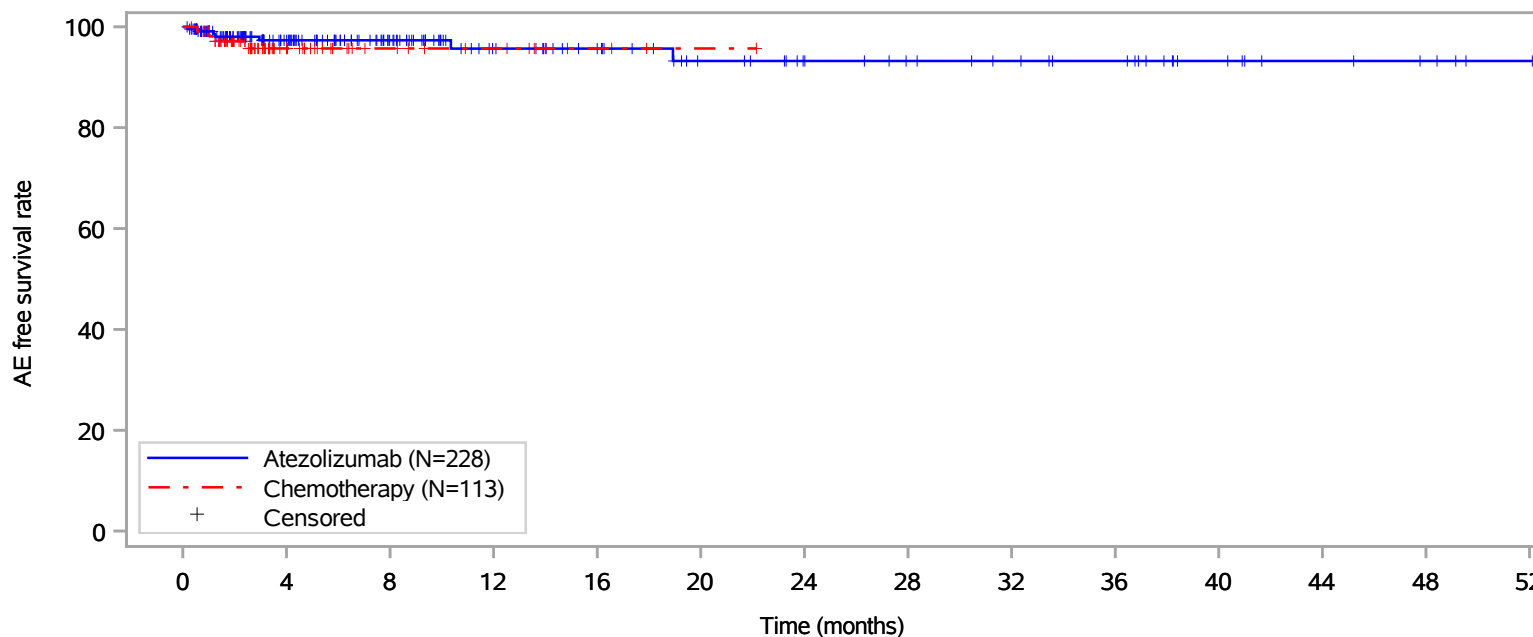
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	142	169	178	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	75	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

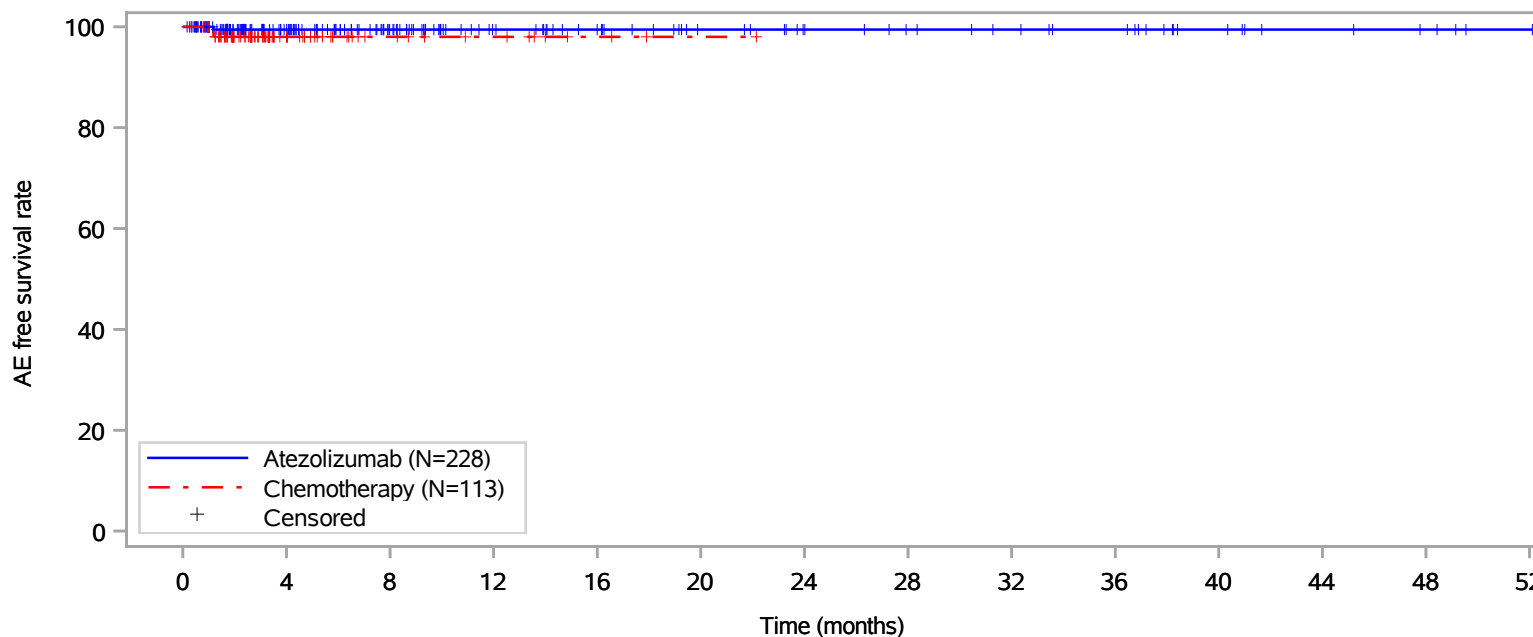
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Arthralgia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

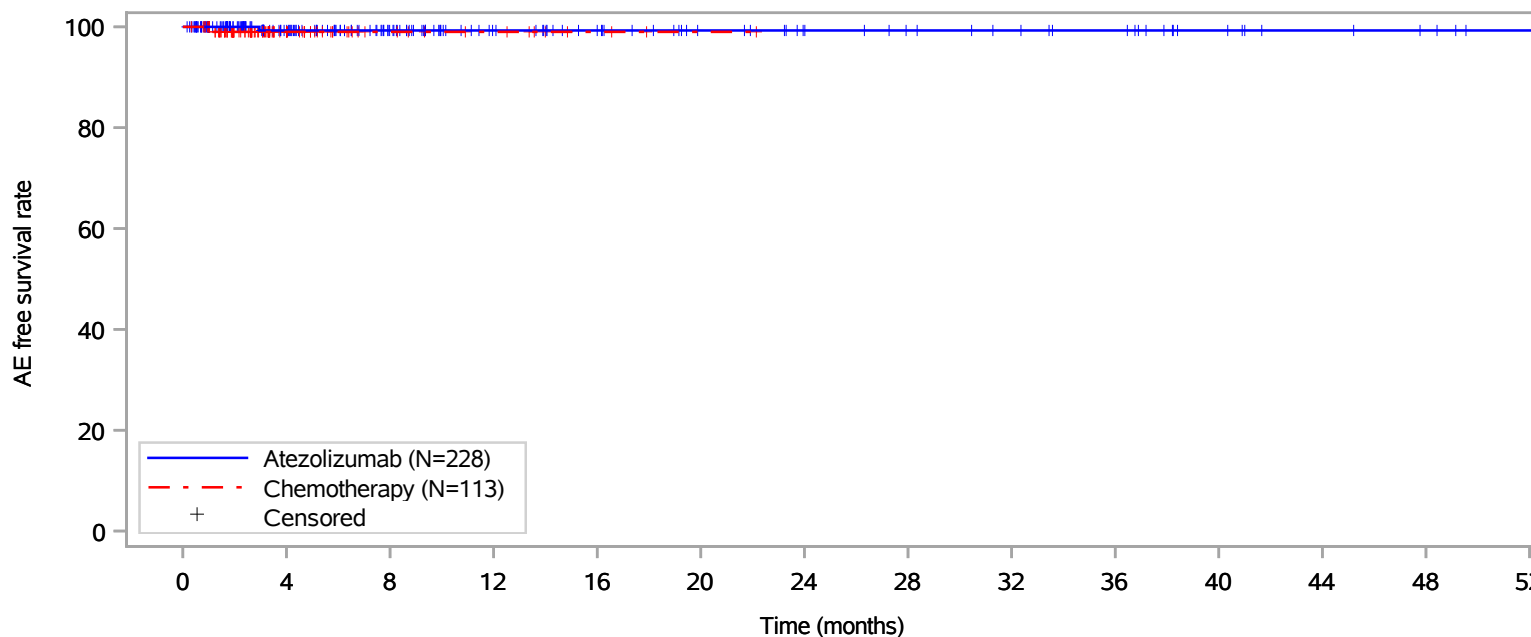
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Back pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

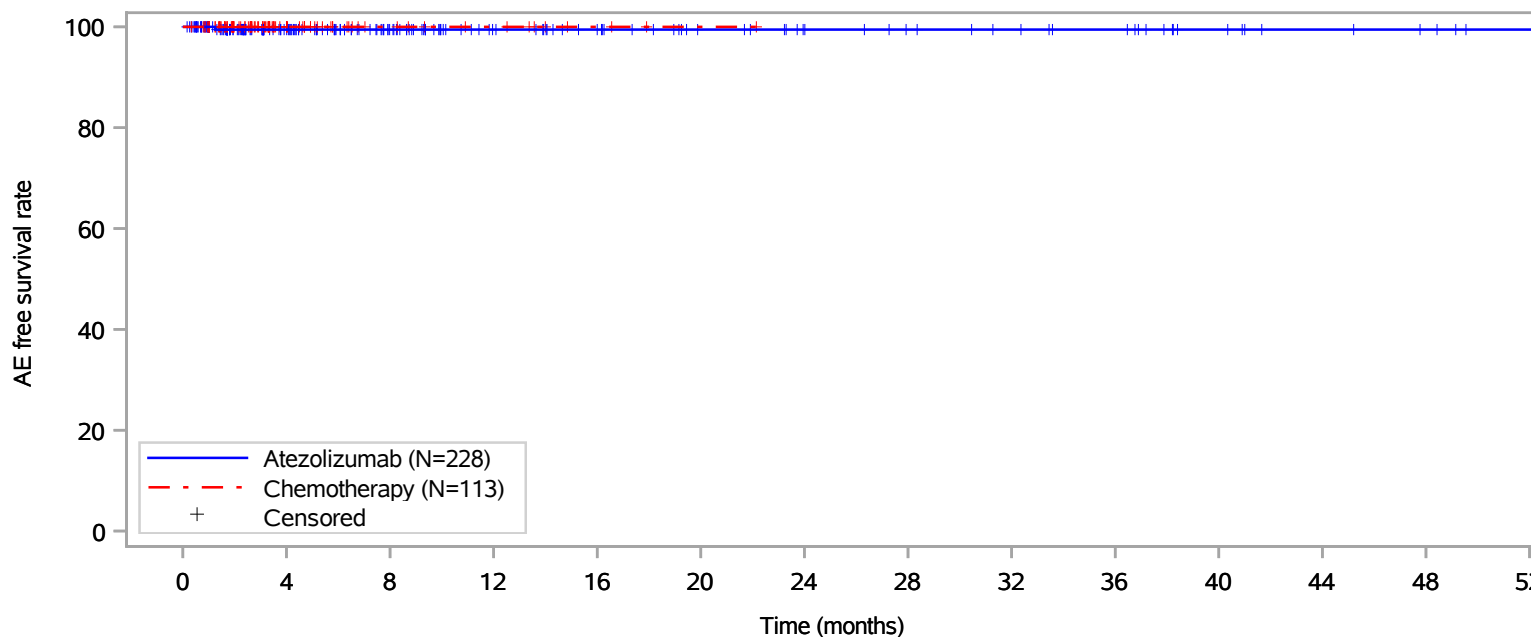
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Flank pain



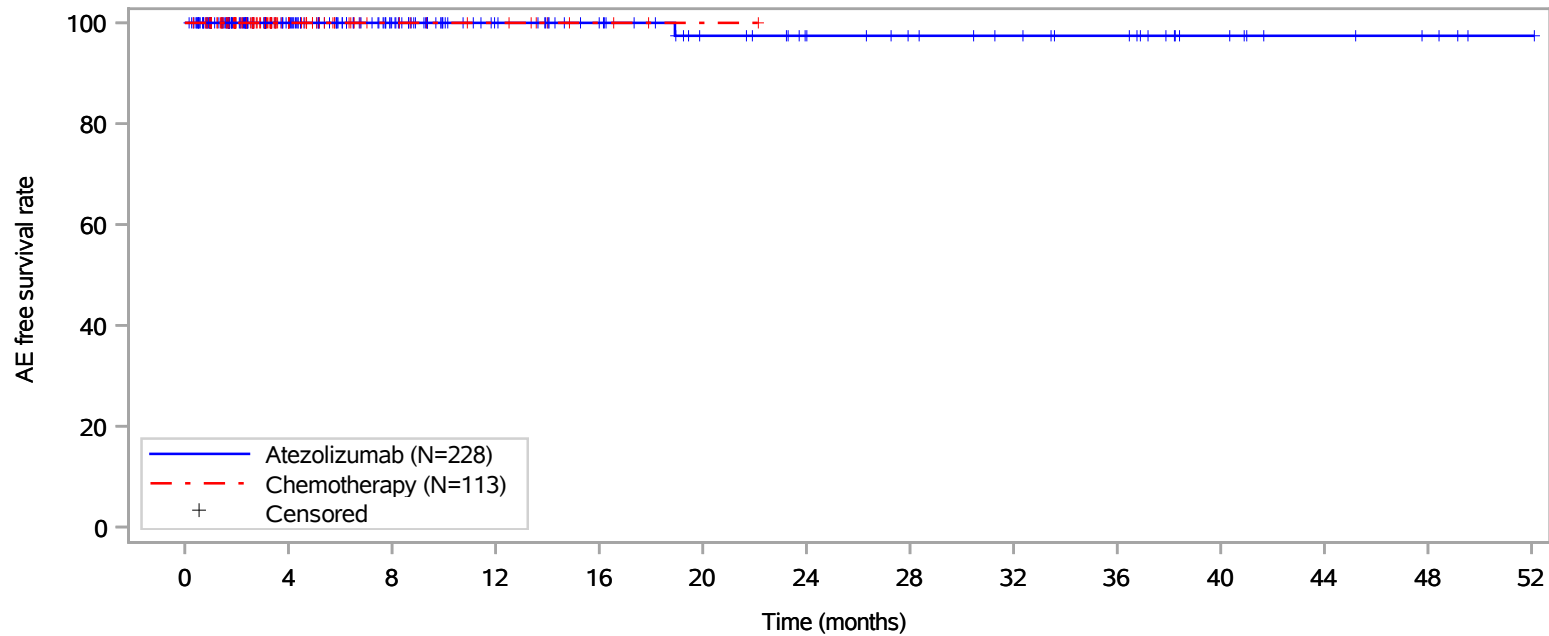
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Fracture pain



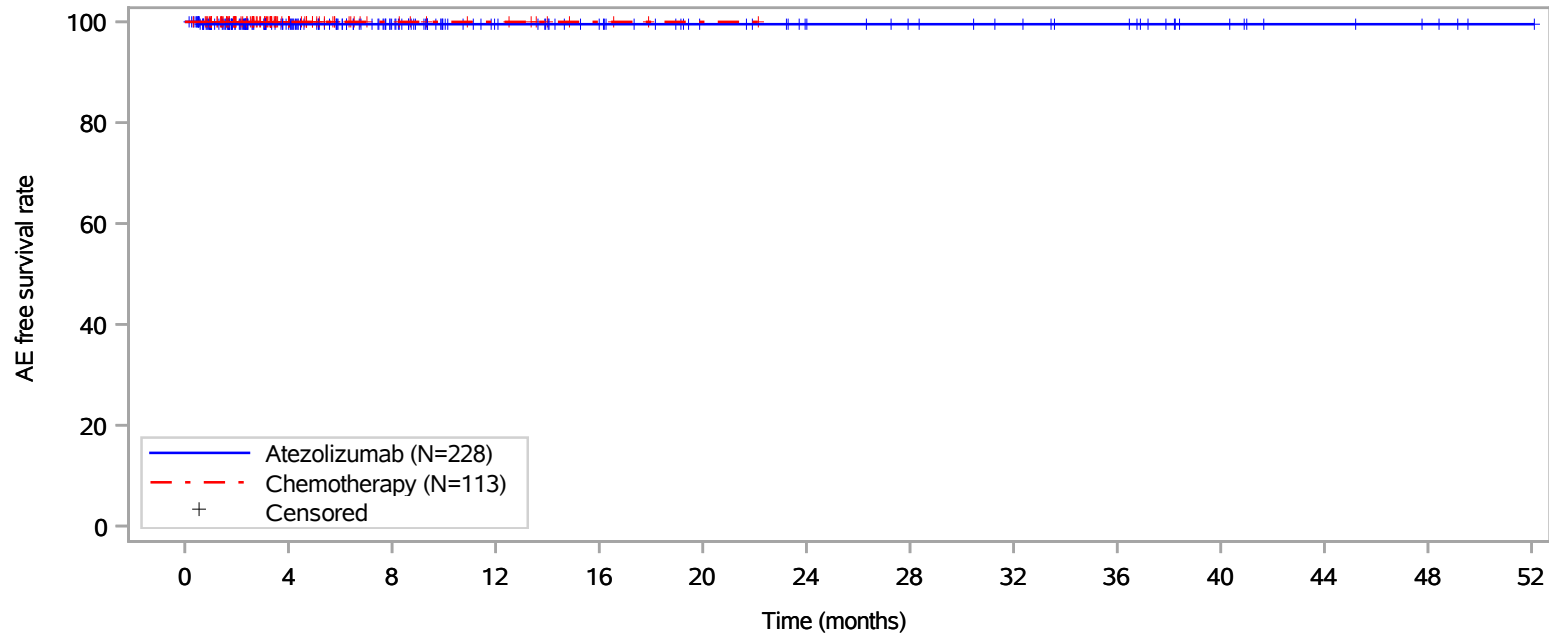
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Immune-mediated arthritis



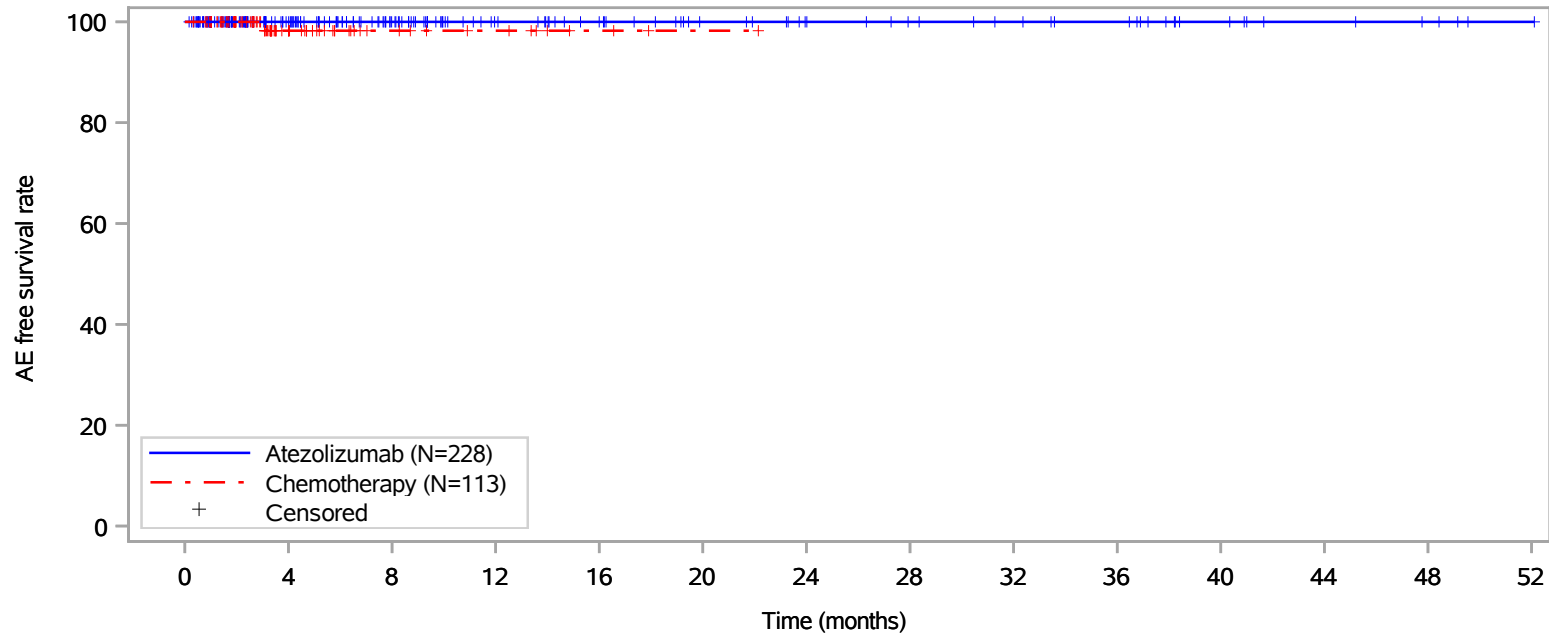
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Muscular weakness



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

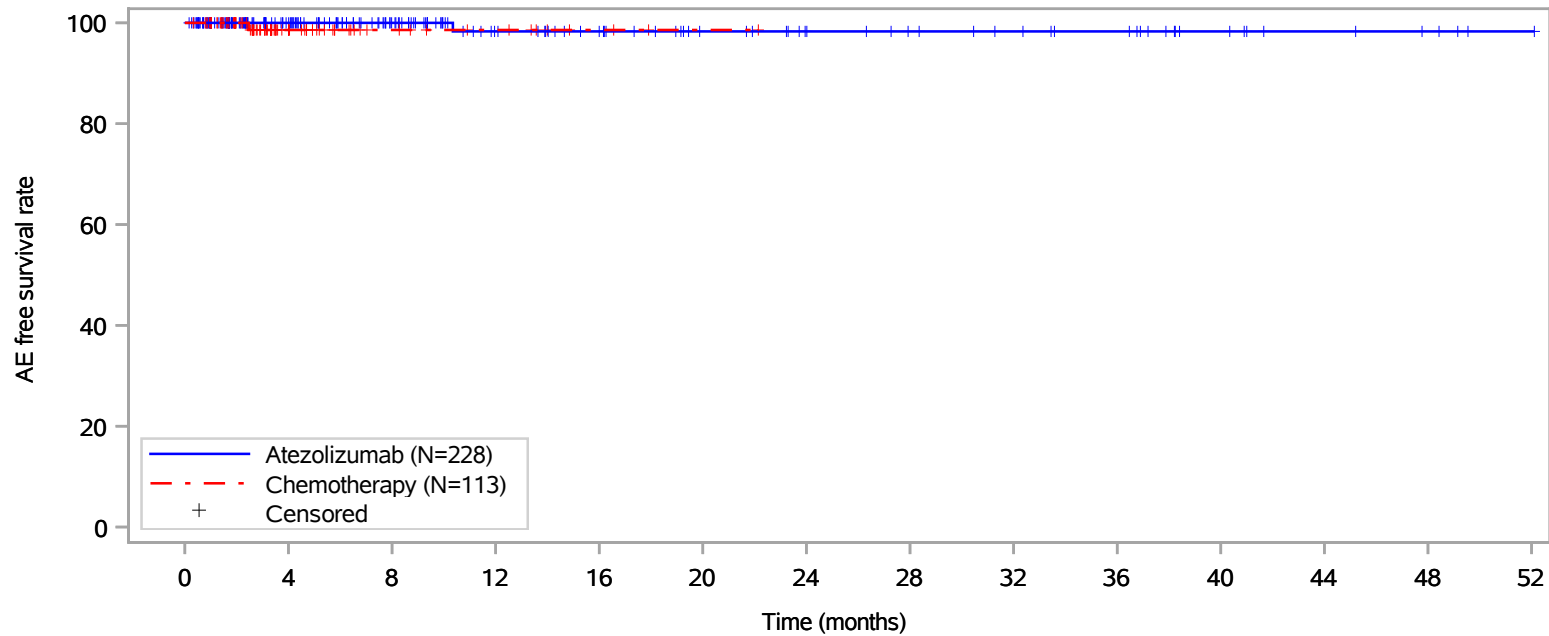
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Pain in extremity



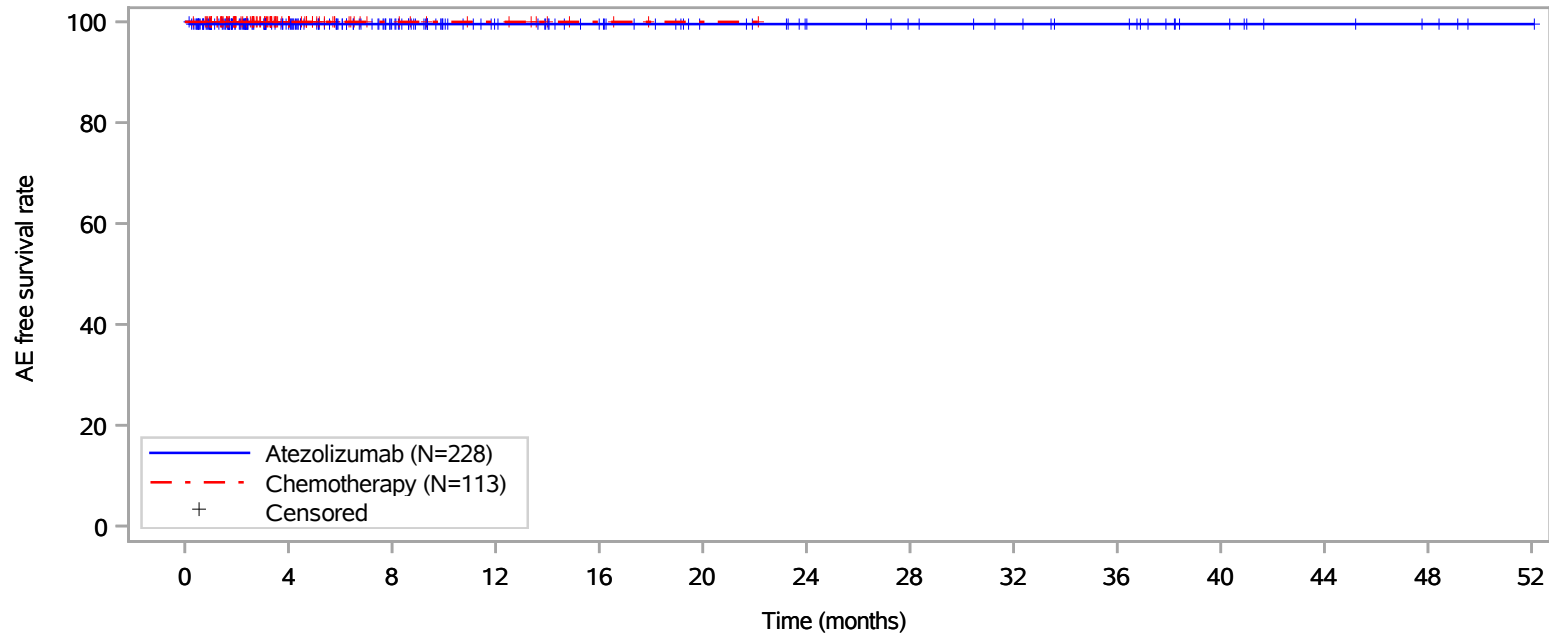
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Rheumatoid arthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

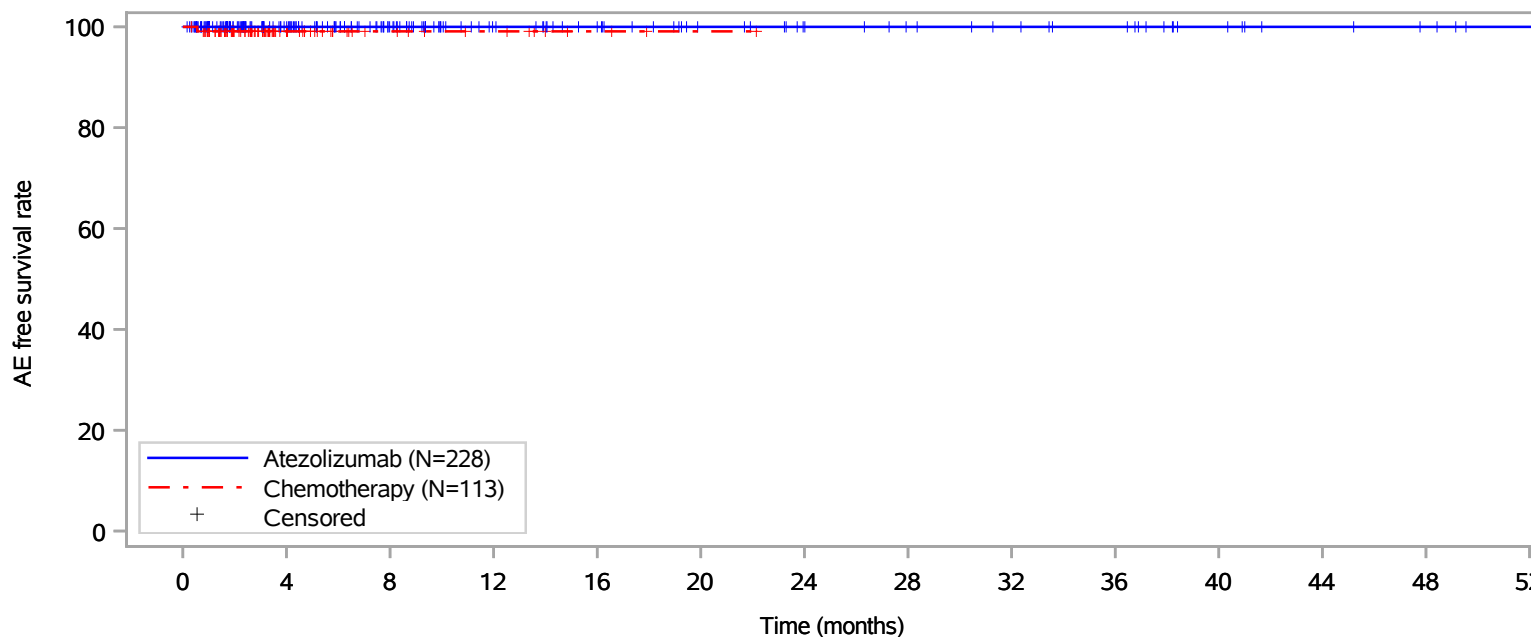
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Spinal pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

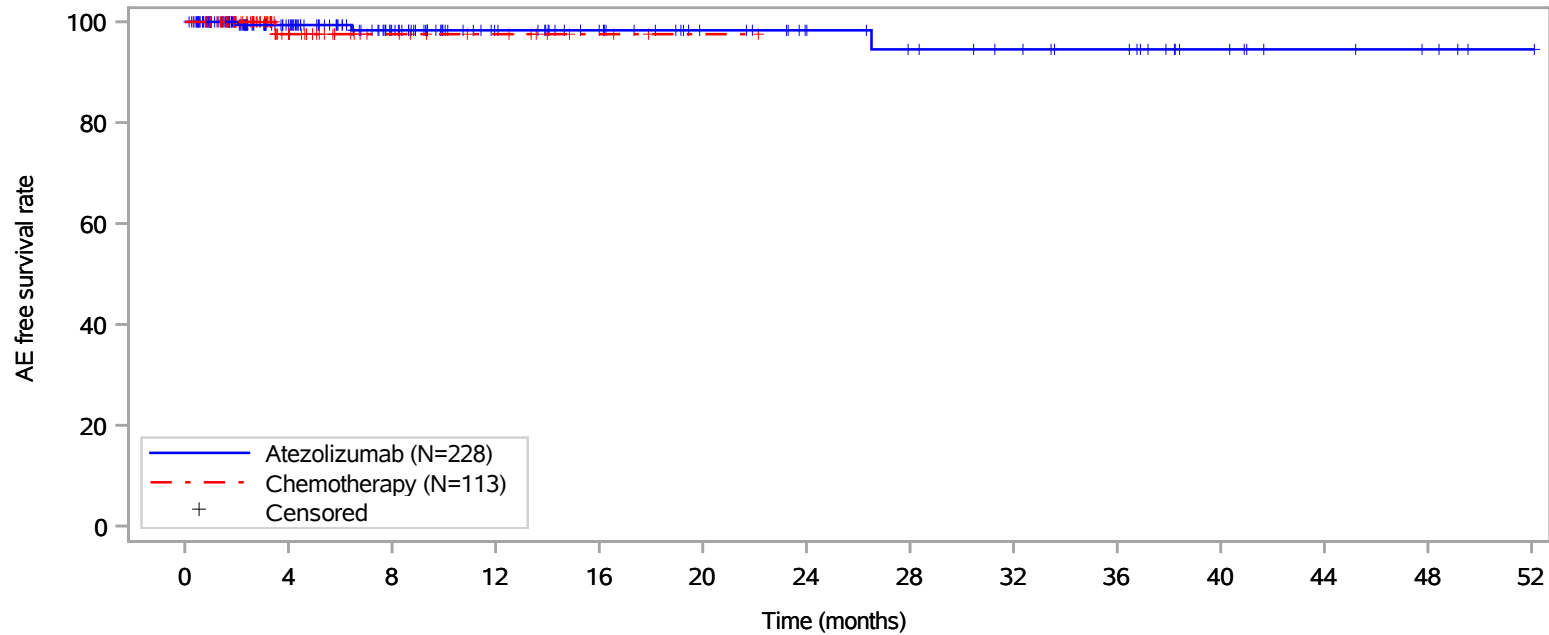
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

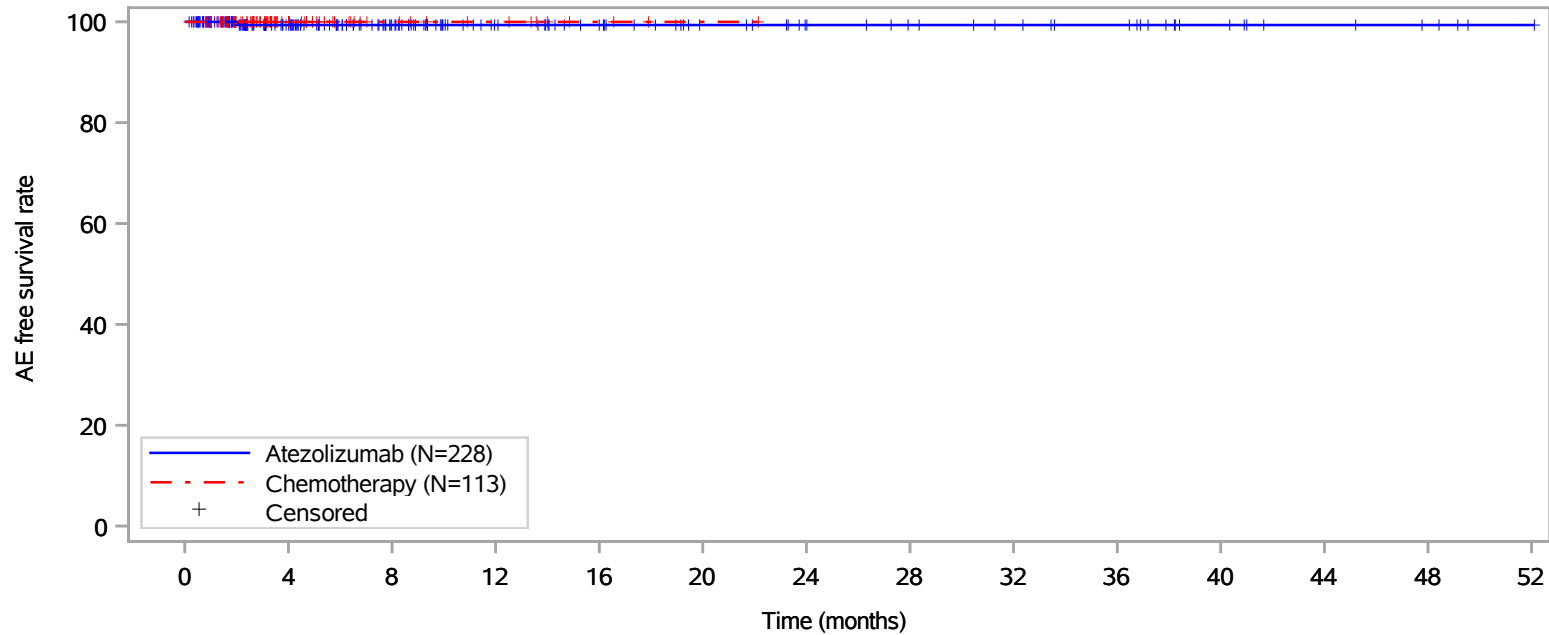
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Adenocarcinoma of colon



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

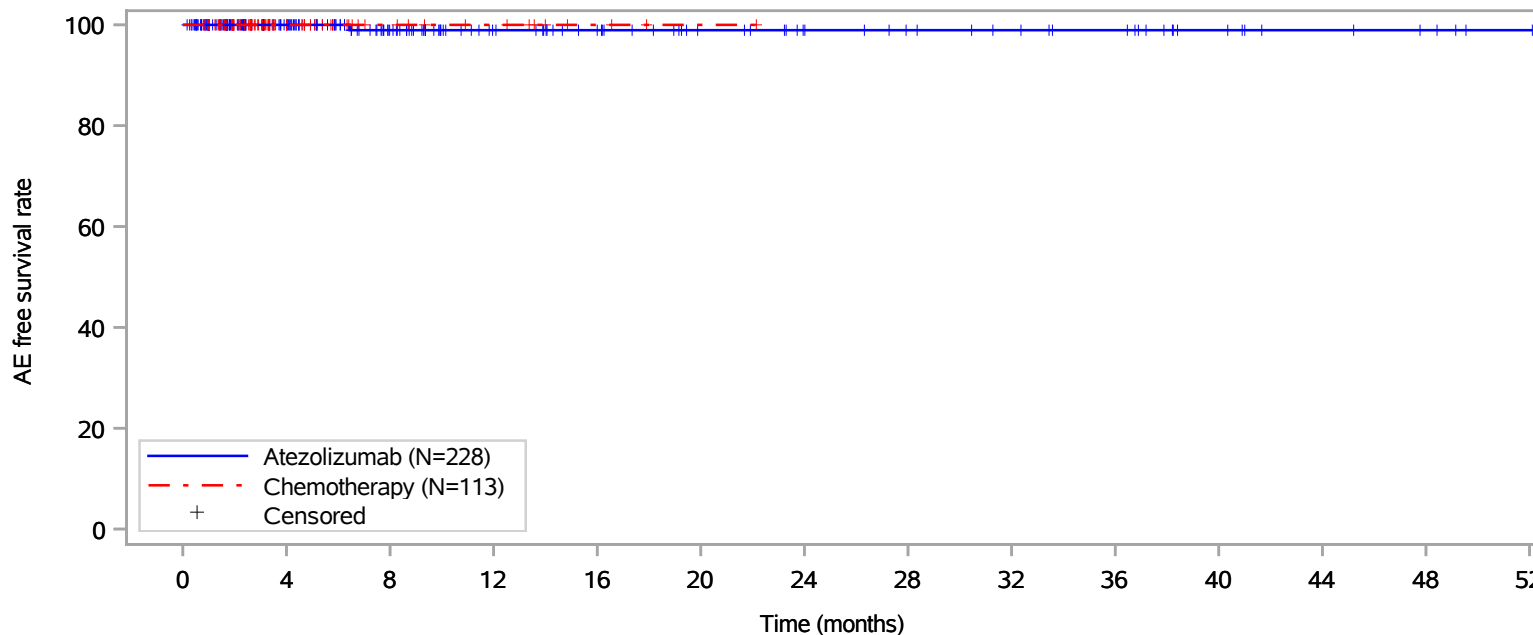
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Cancer pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

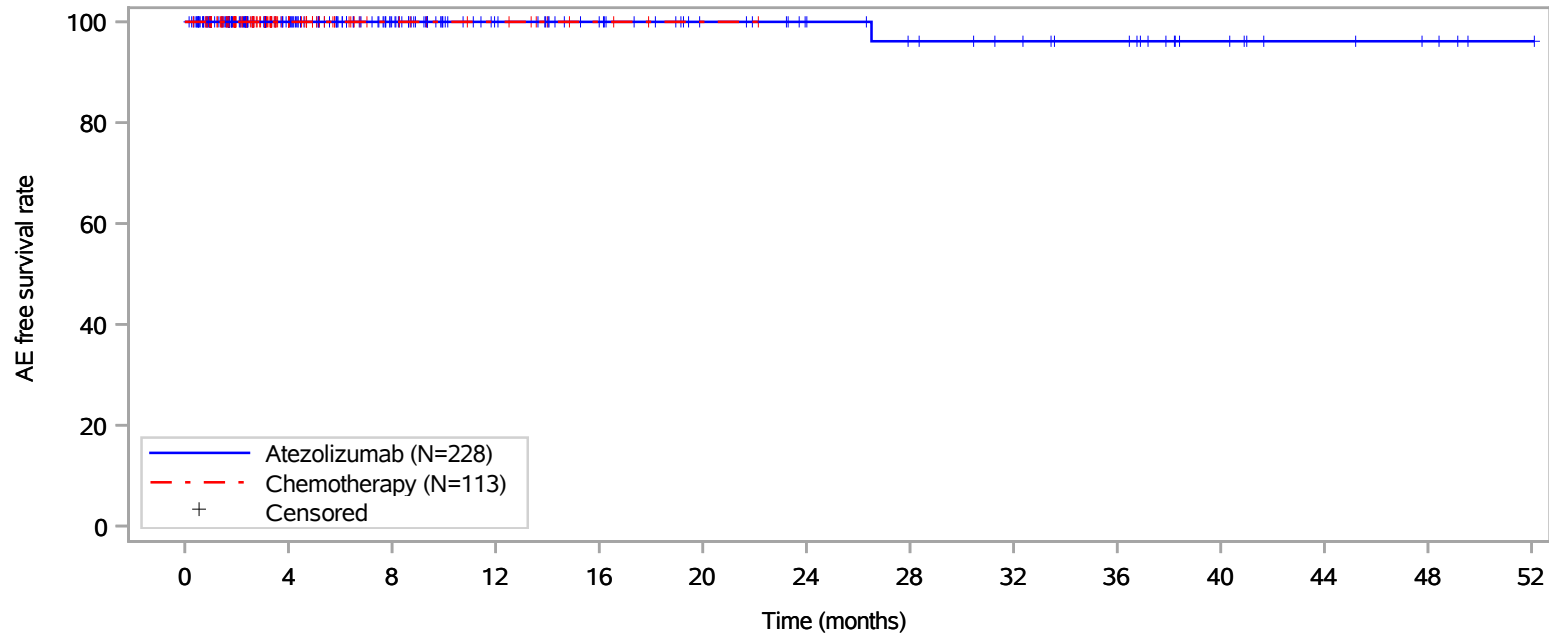
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Metastases to central nervous system



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

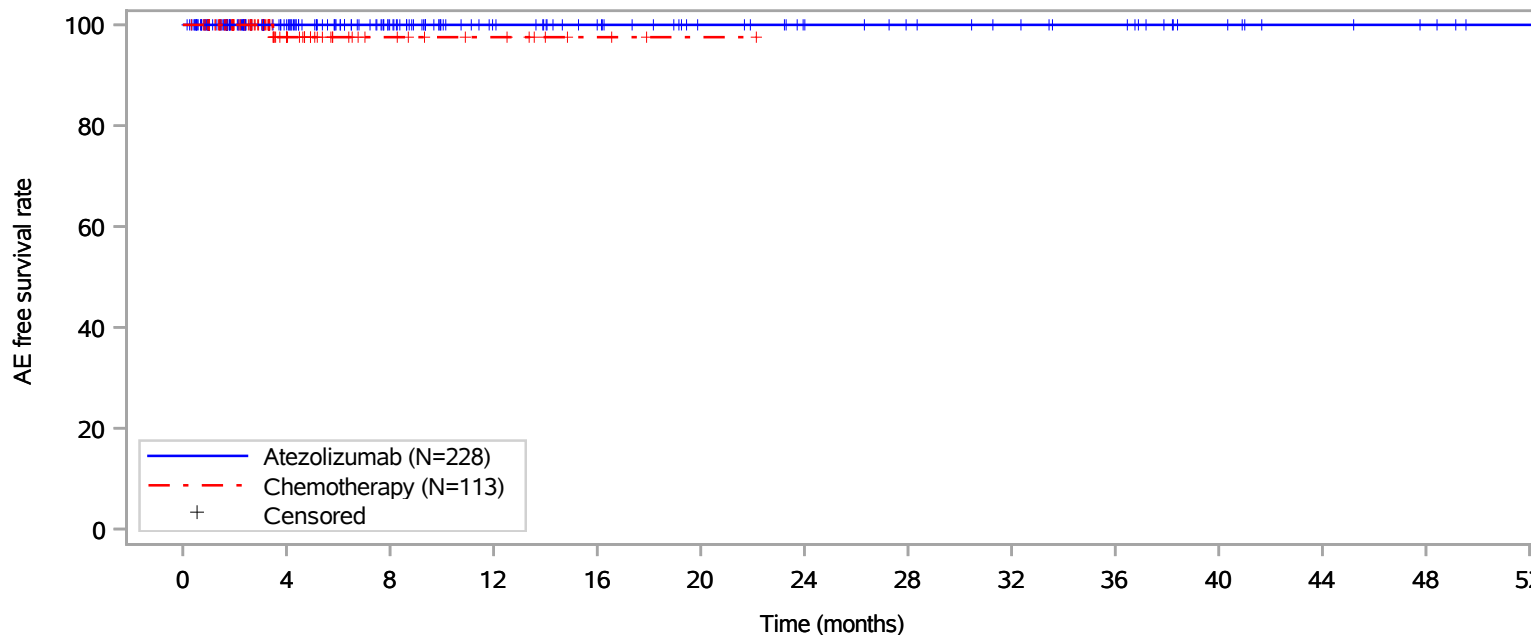
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Tumour pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

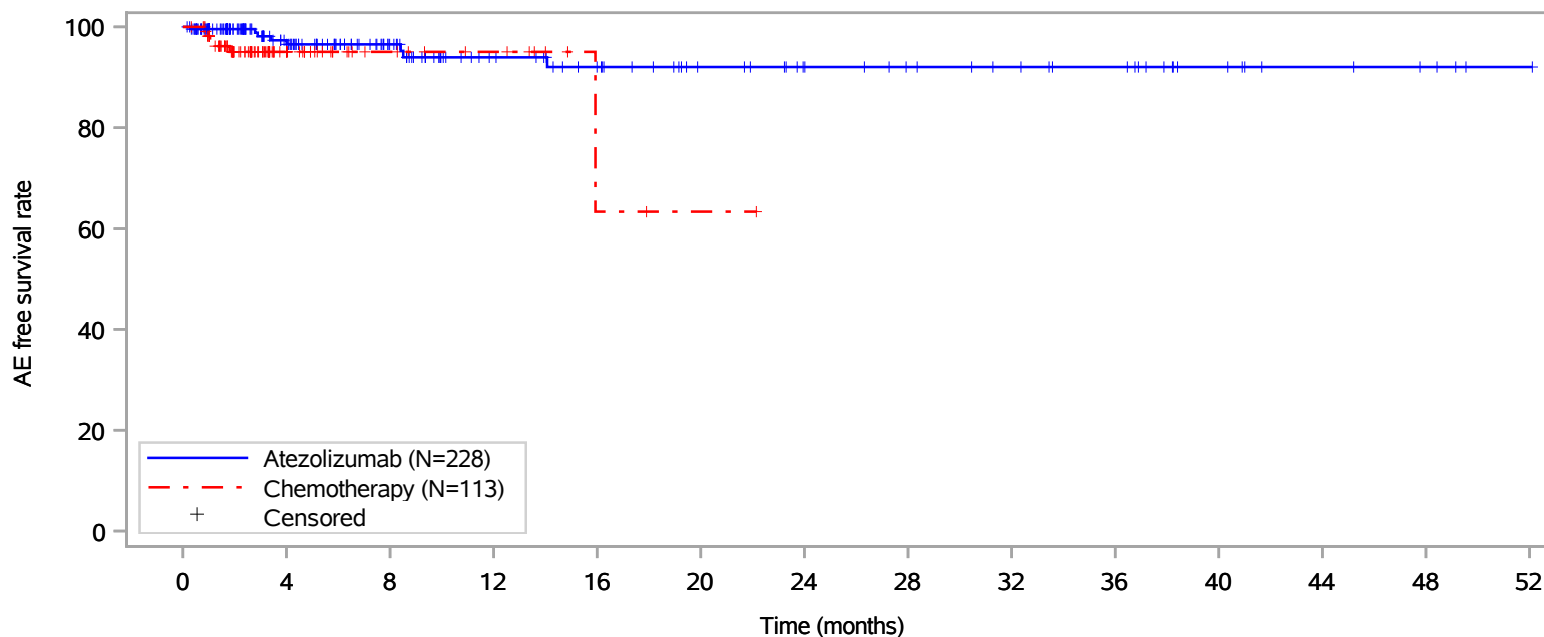
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	168	176	186	192	196	199	202	210	214	216	219
Chemotherapy	0	74	96	100	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

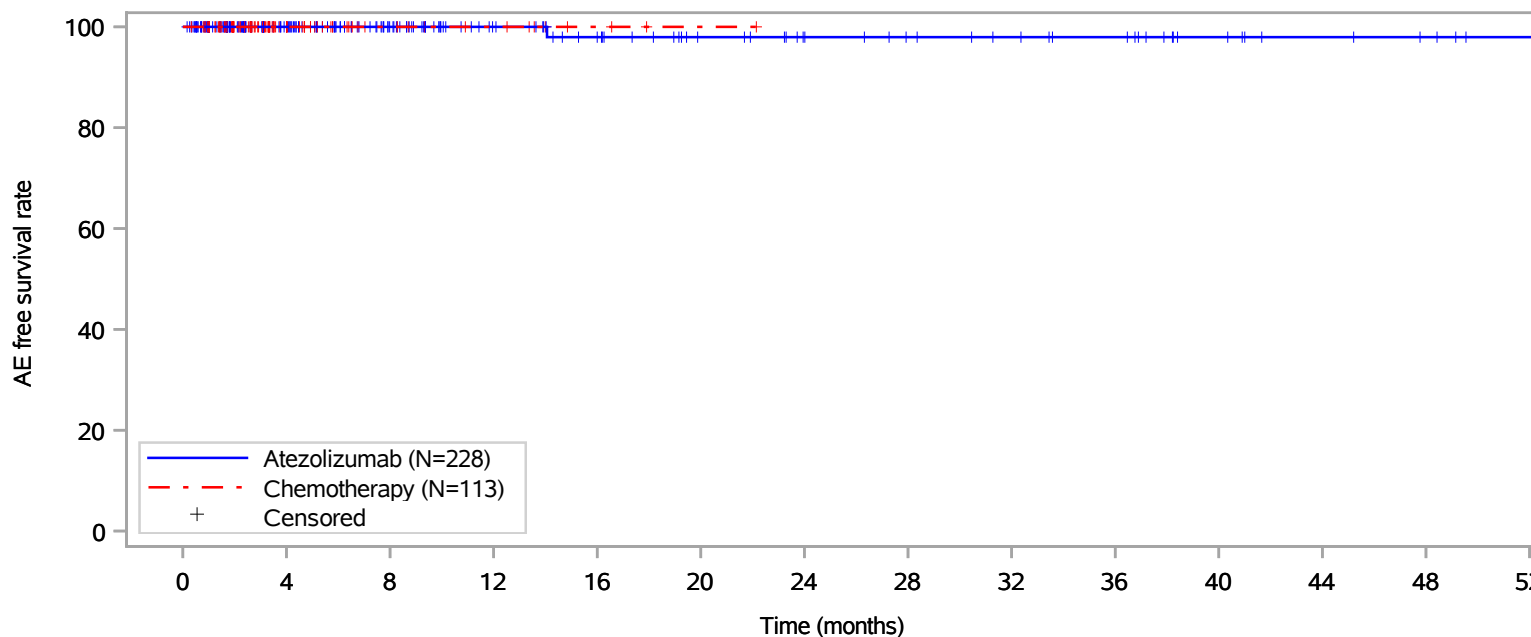
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebral infarction



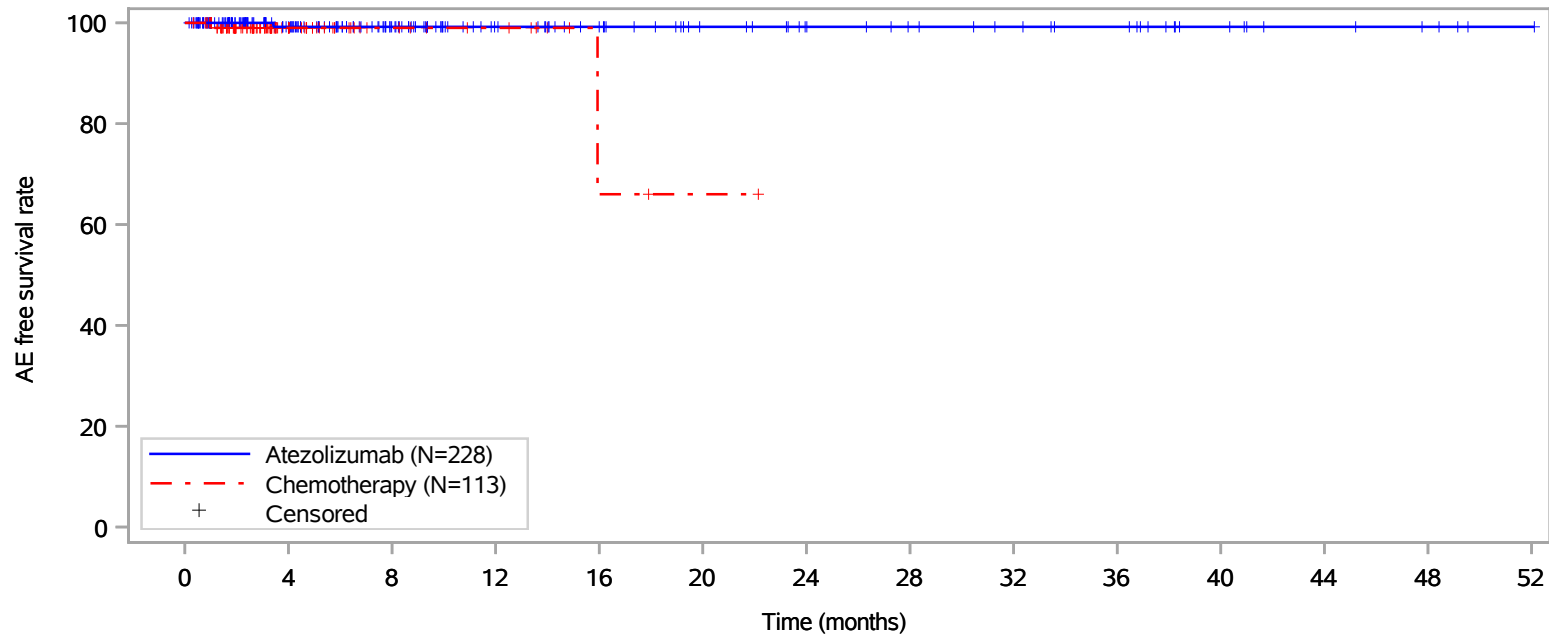
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebrovascular accident



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

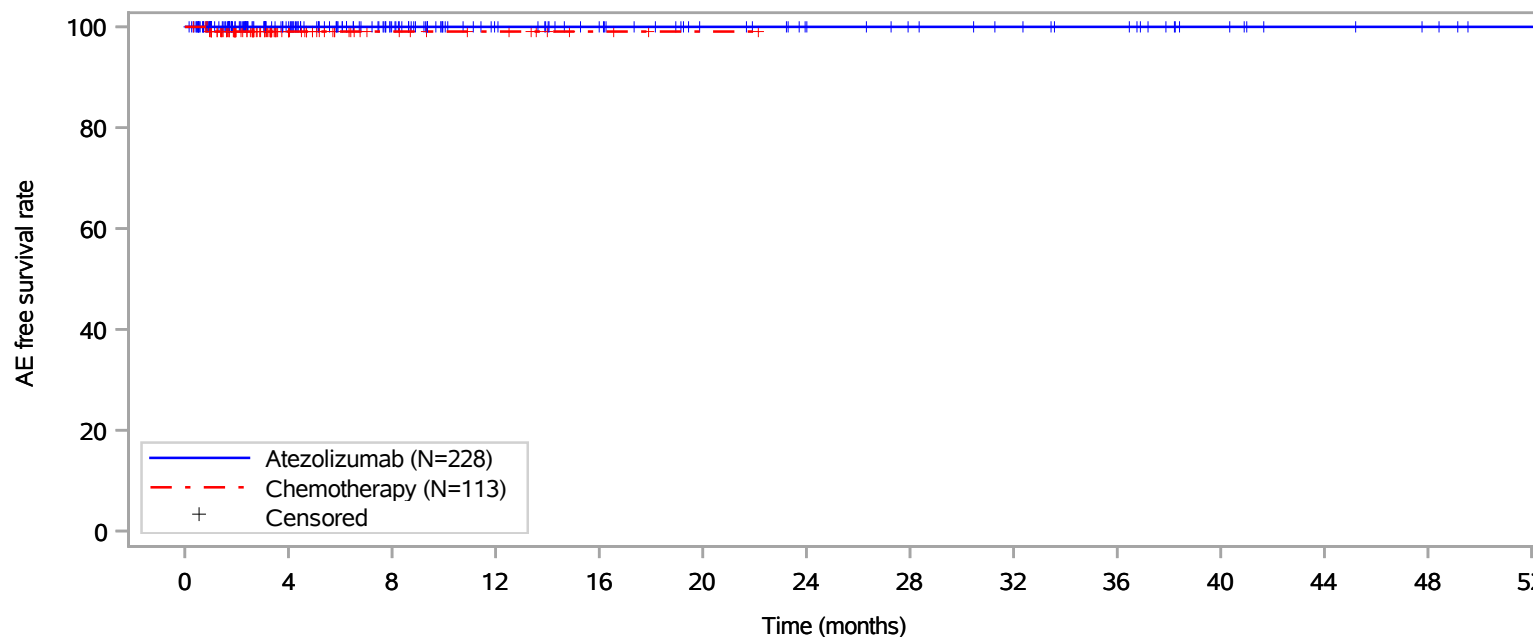
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Diabetic neuropathy



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

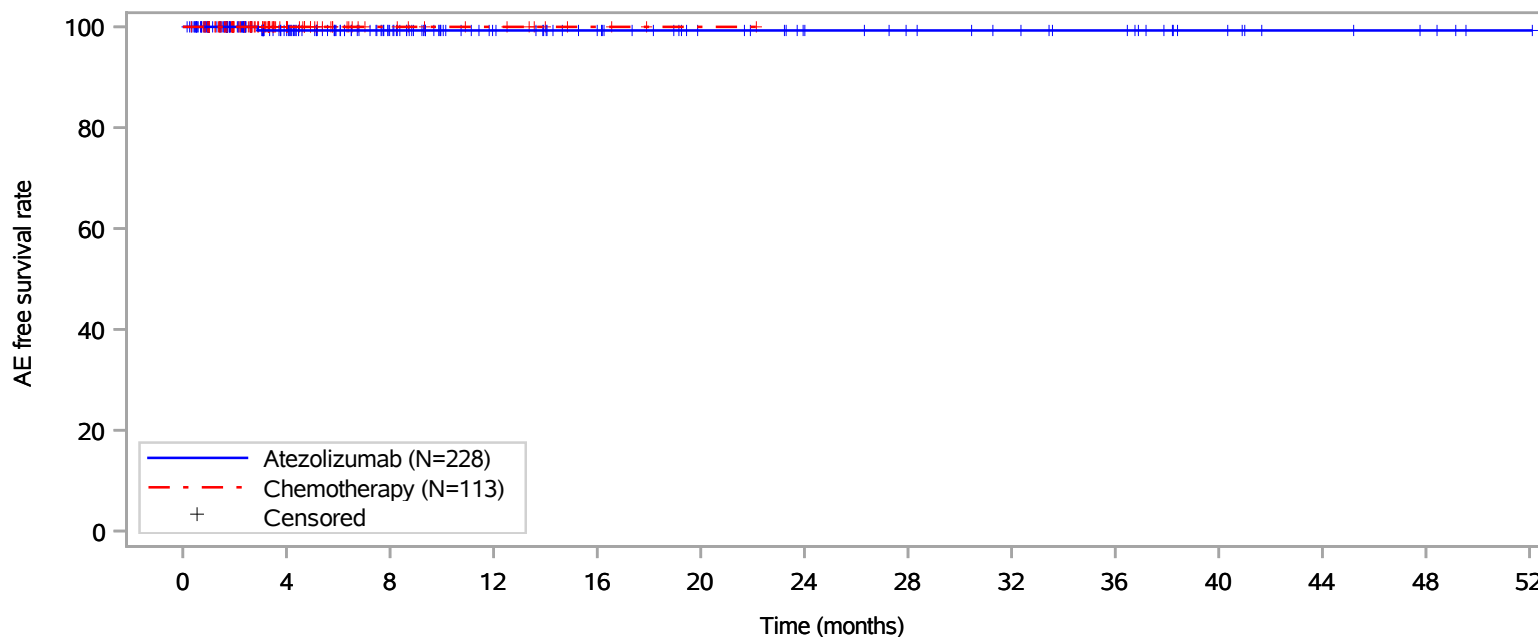
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Haemorrhage intracranial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

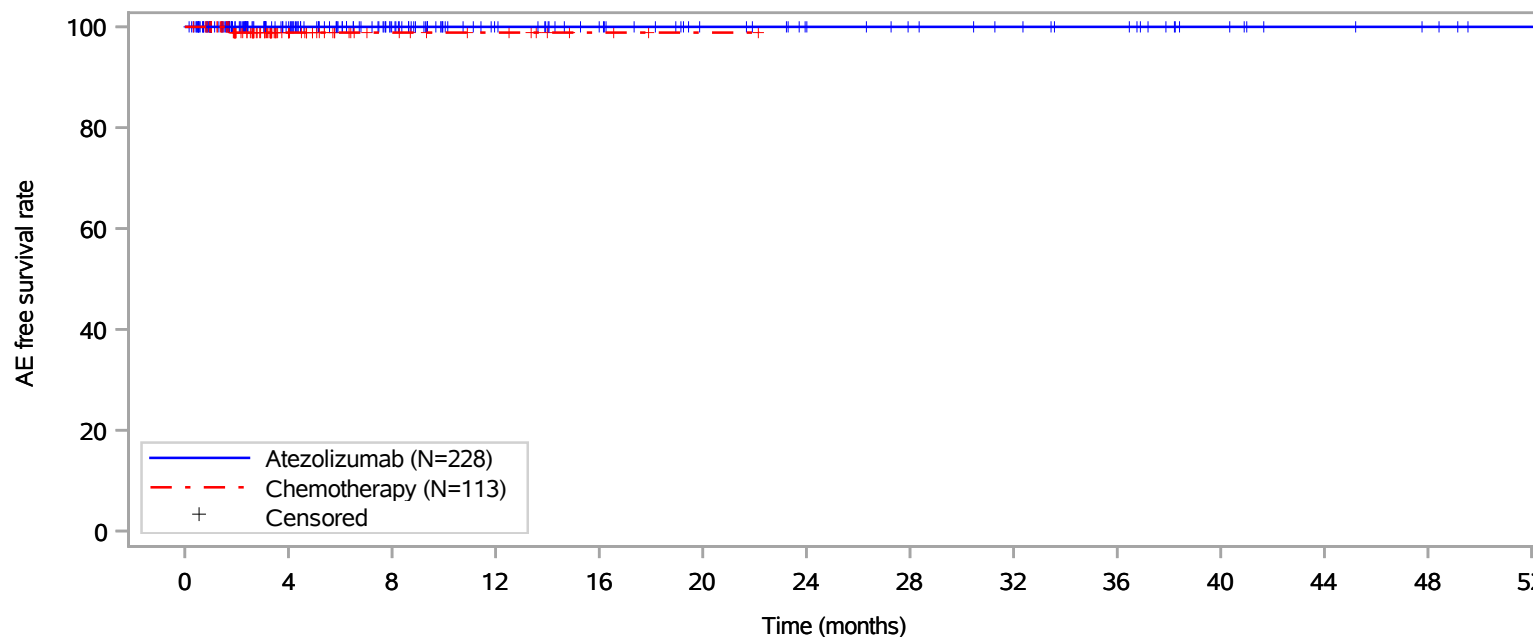
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Headache



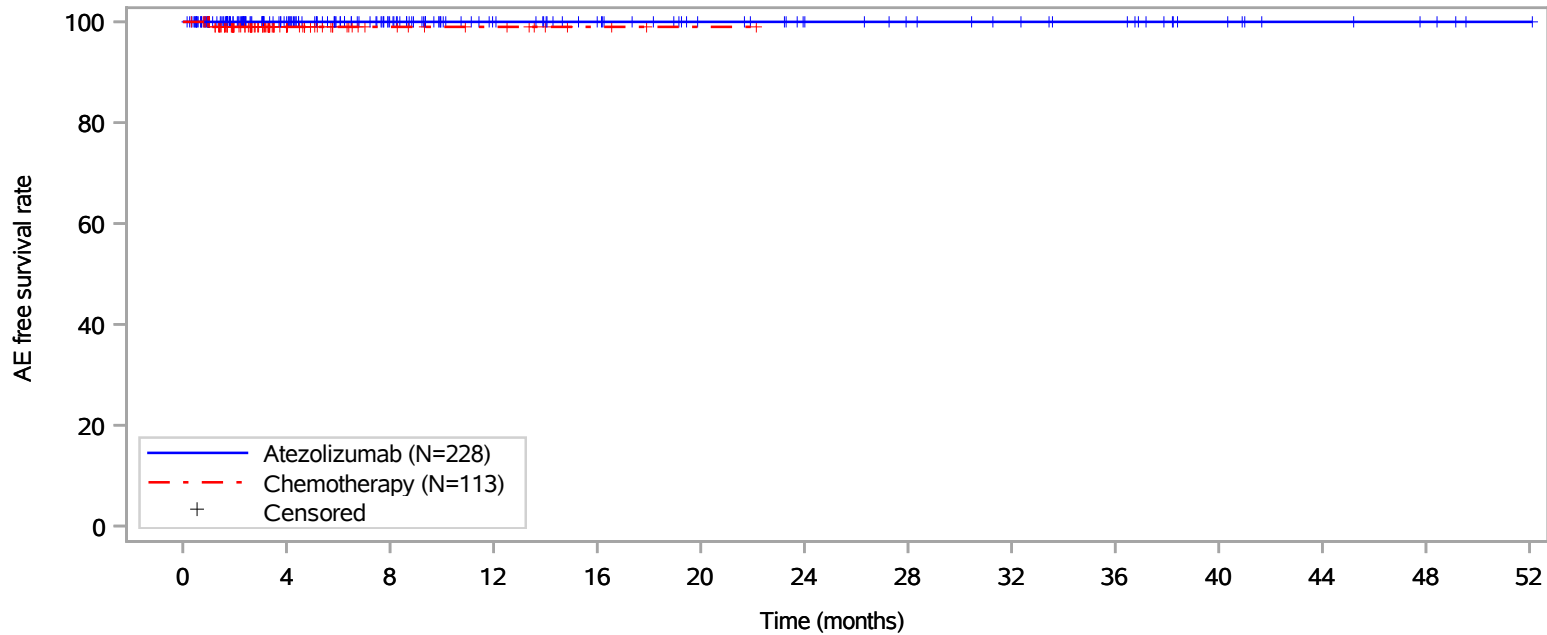
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Hypoaesthesia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

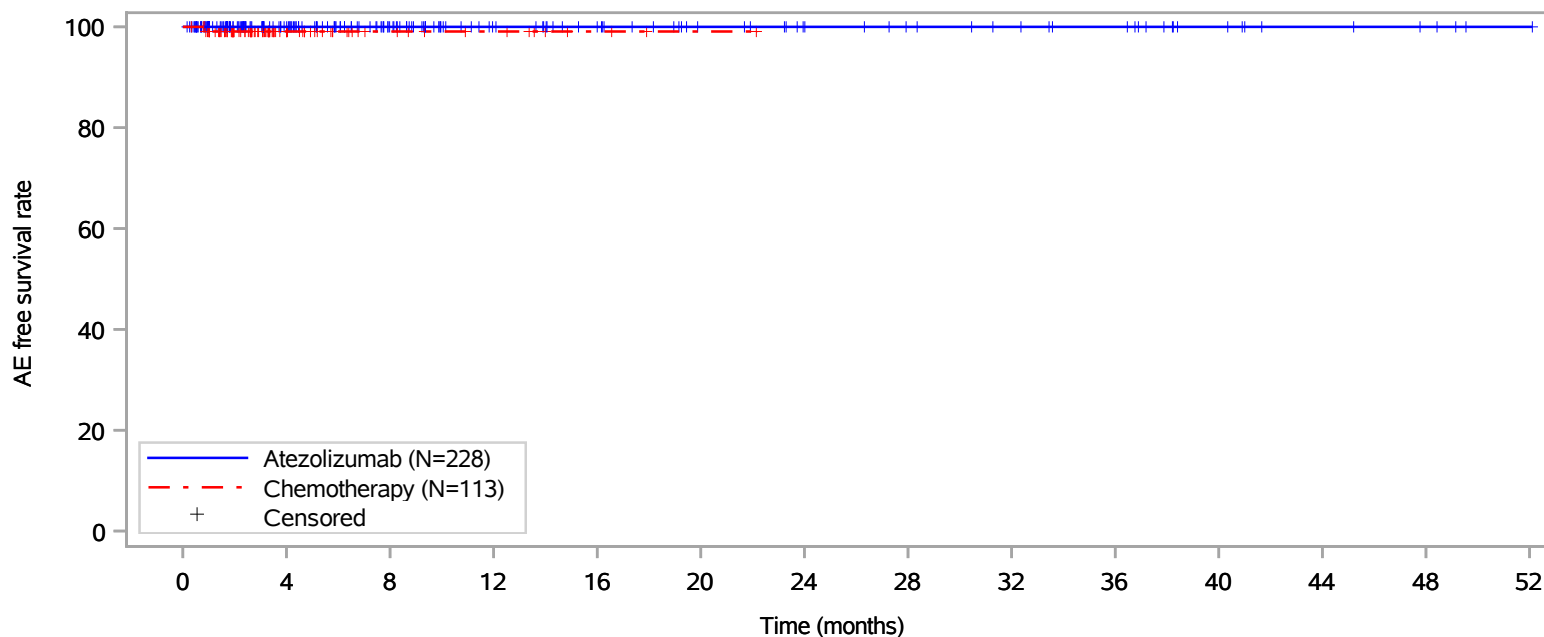
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ischaemic cerebral infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

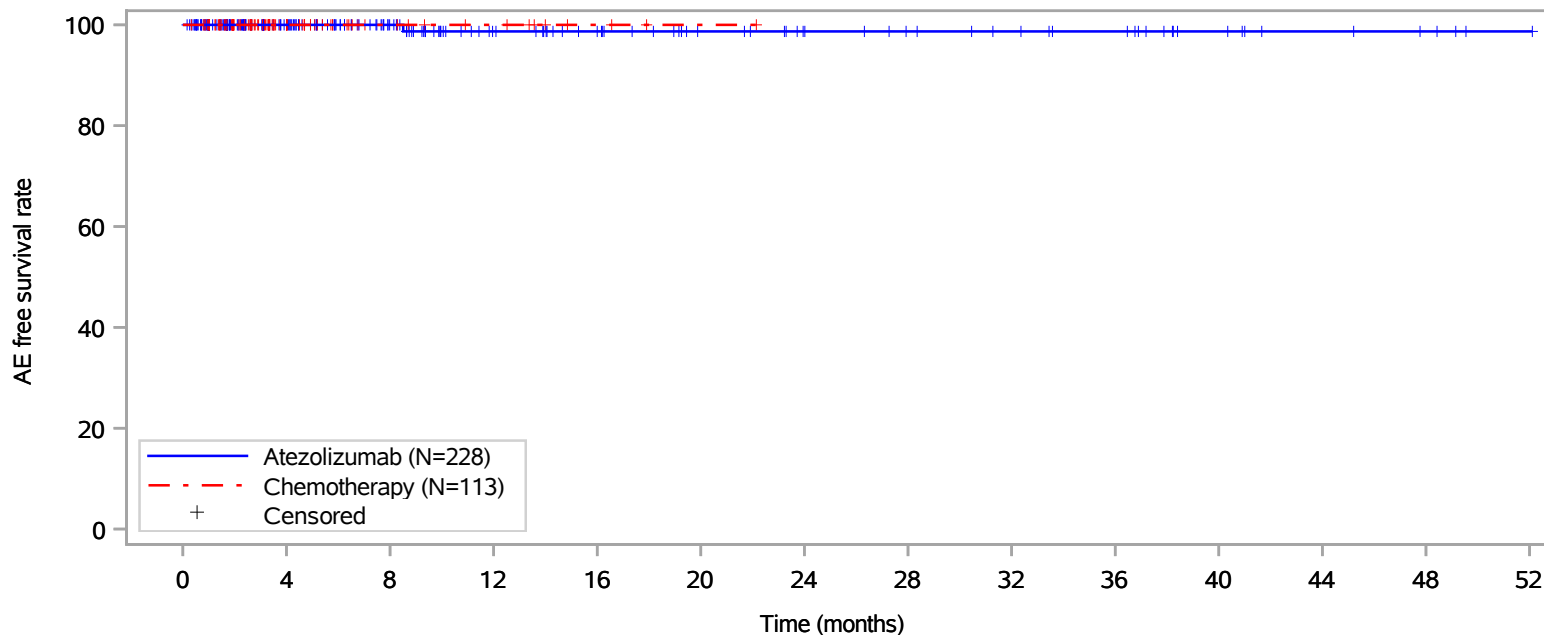
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Lacunar stroke



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

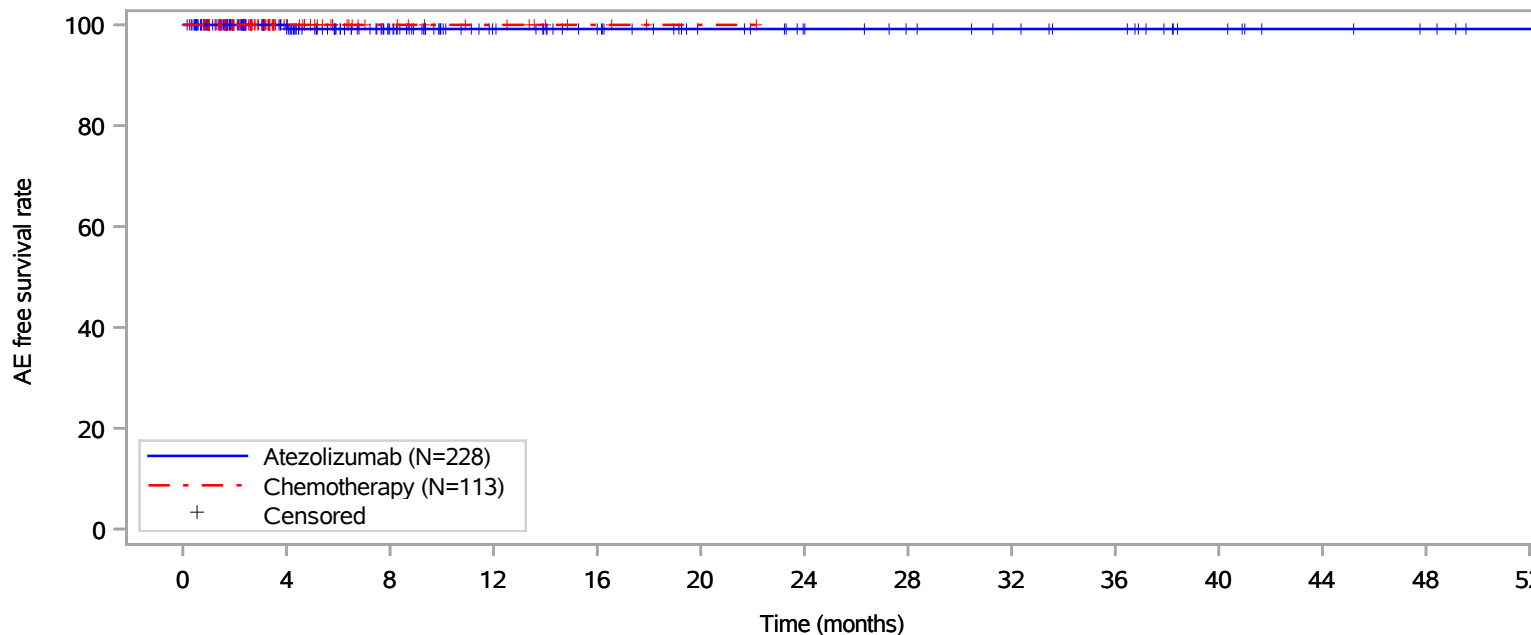
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Myasthenia gravis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

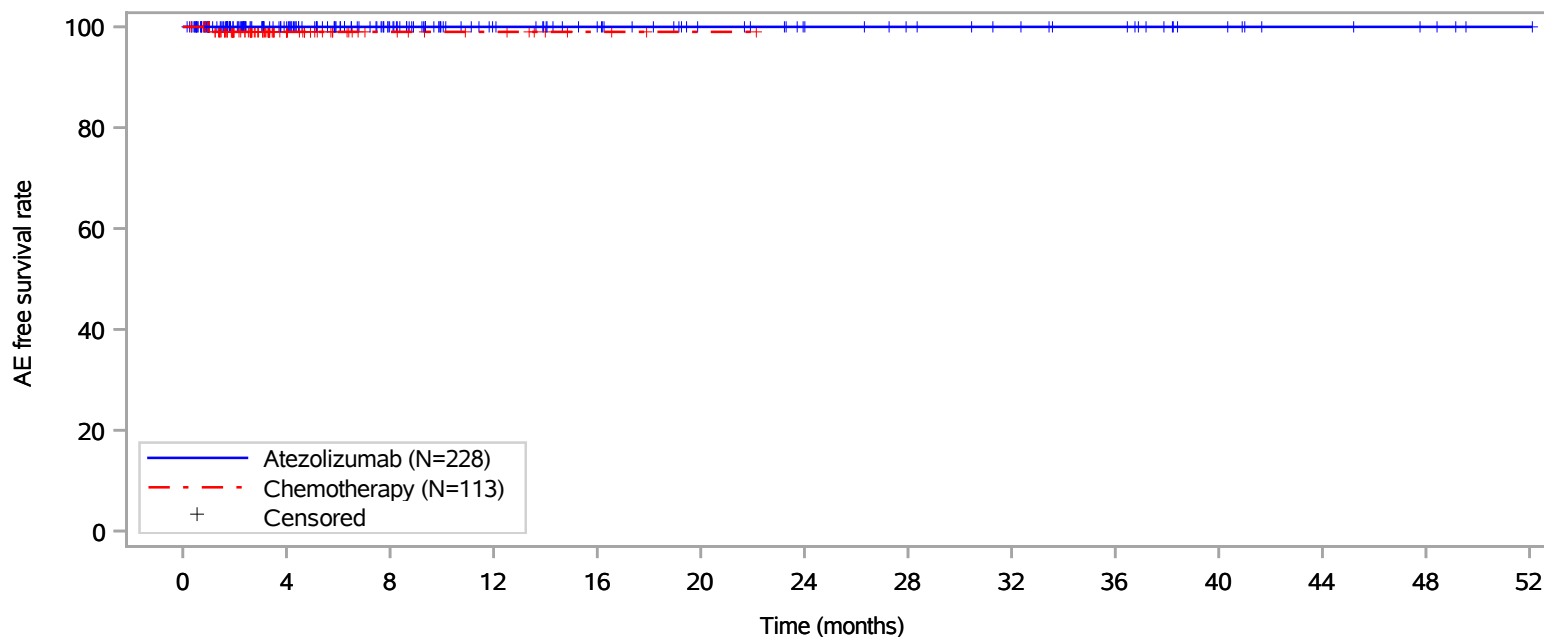
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Paraesthesia



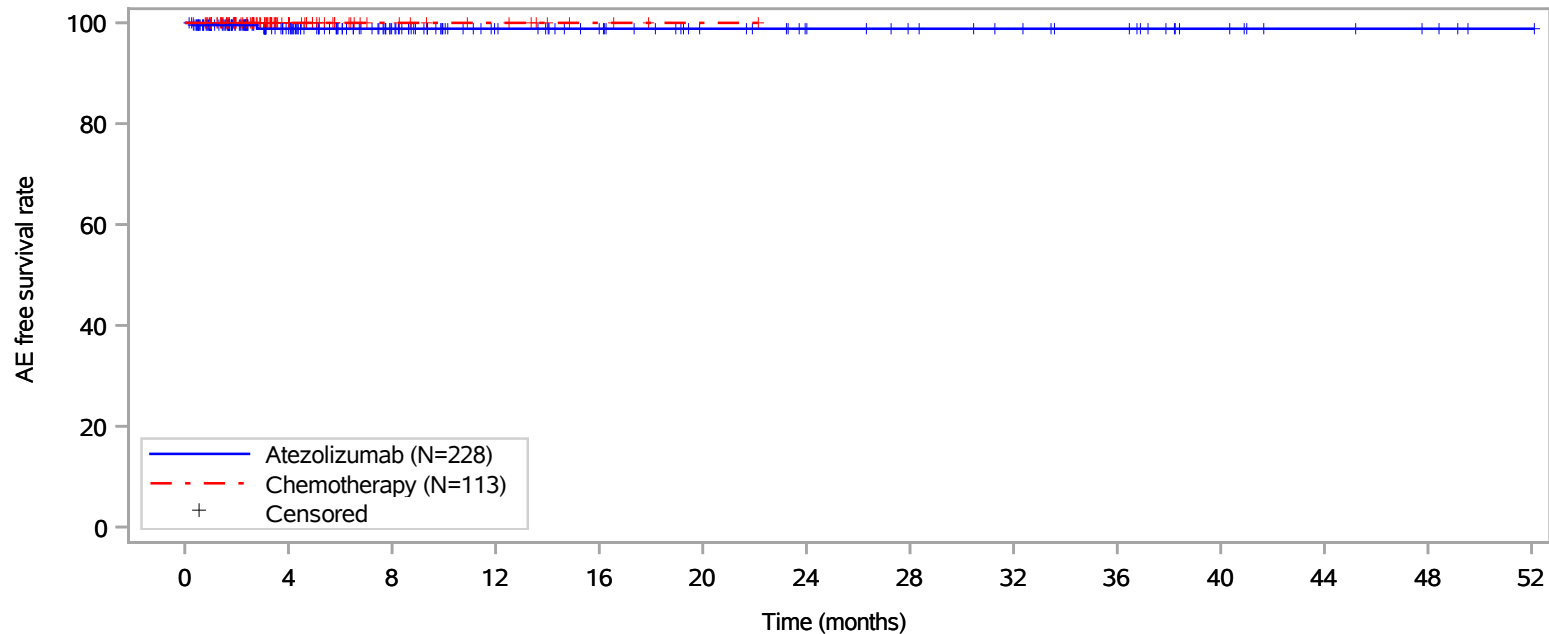
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Syncope



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

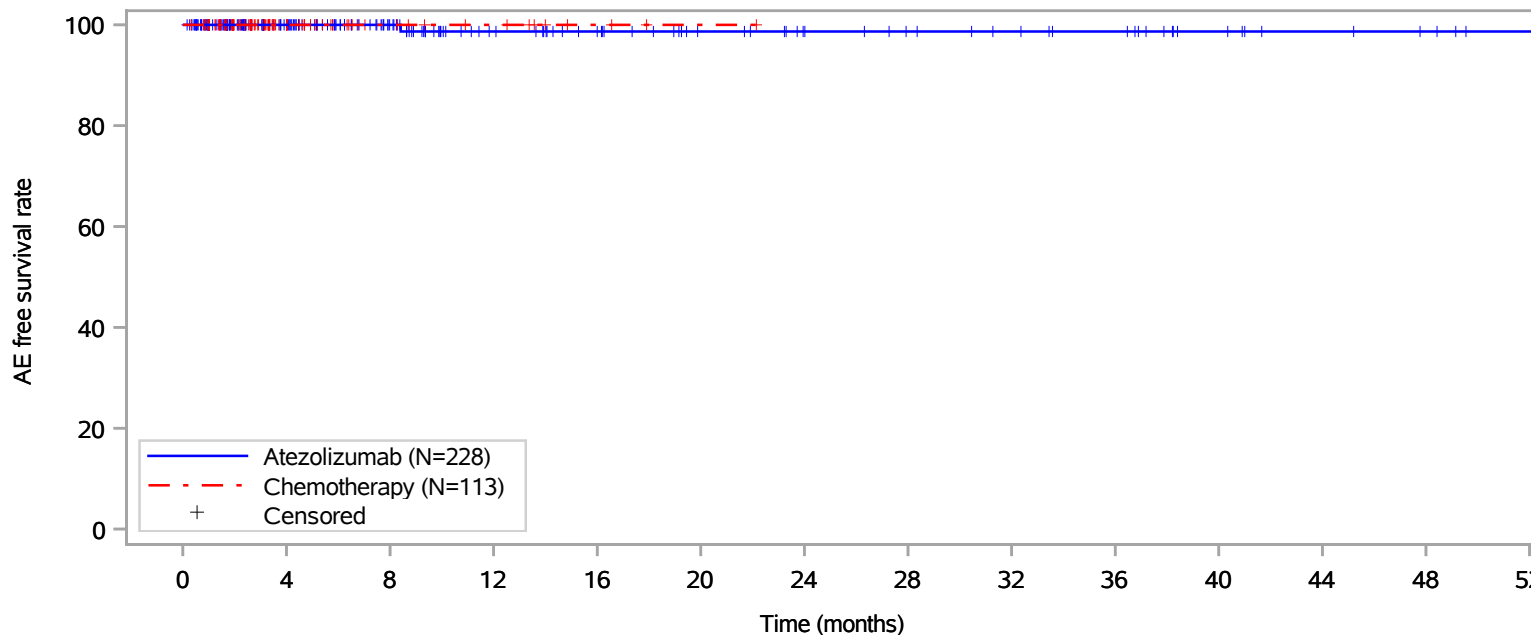
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Transient ischaemic attack



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

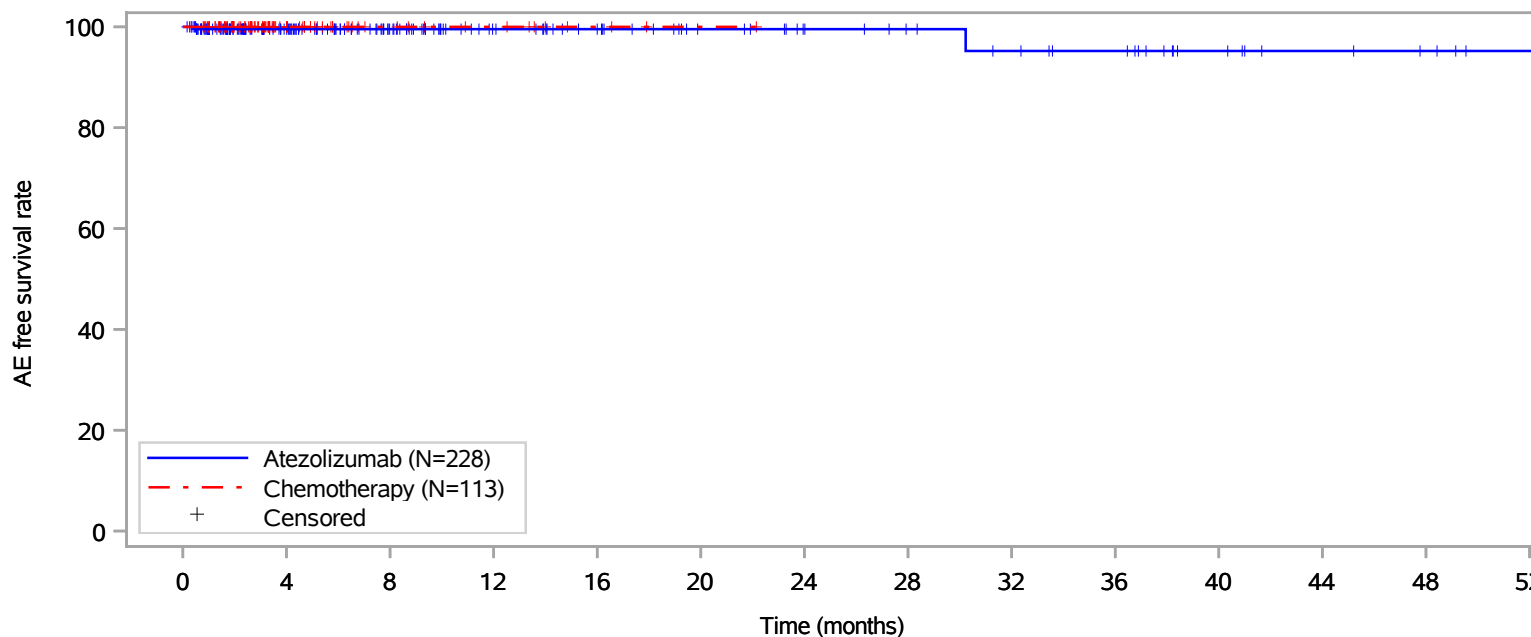
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, All



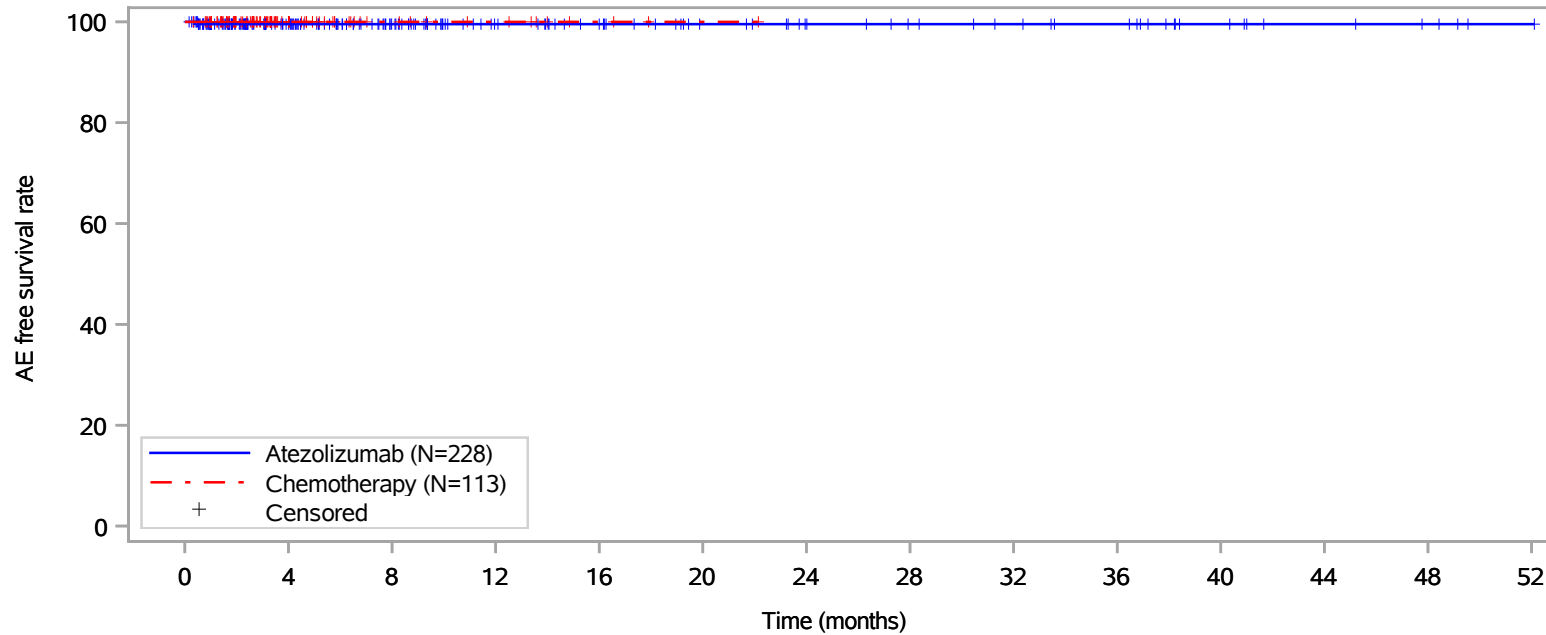
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Confusional state



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

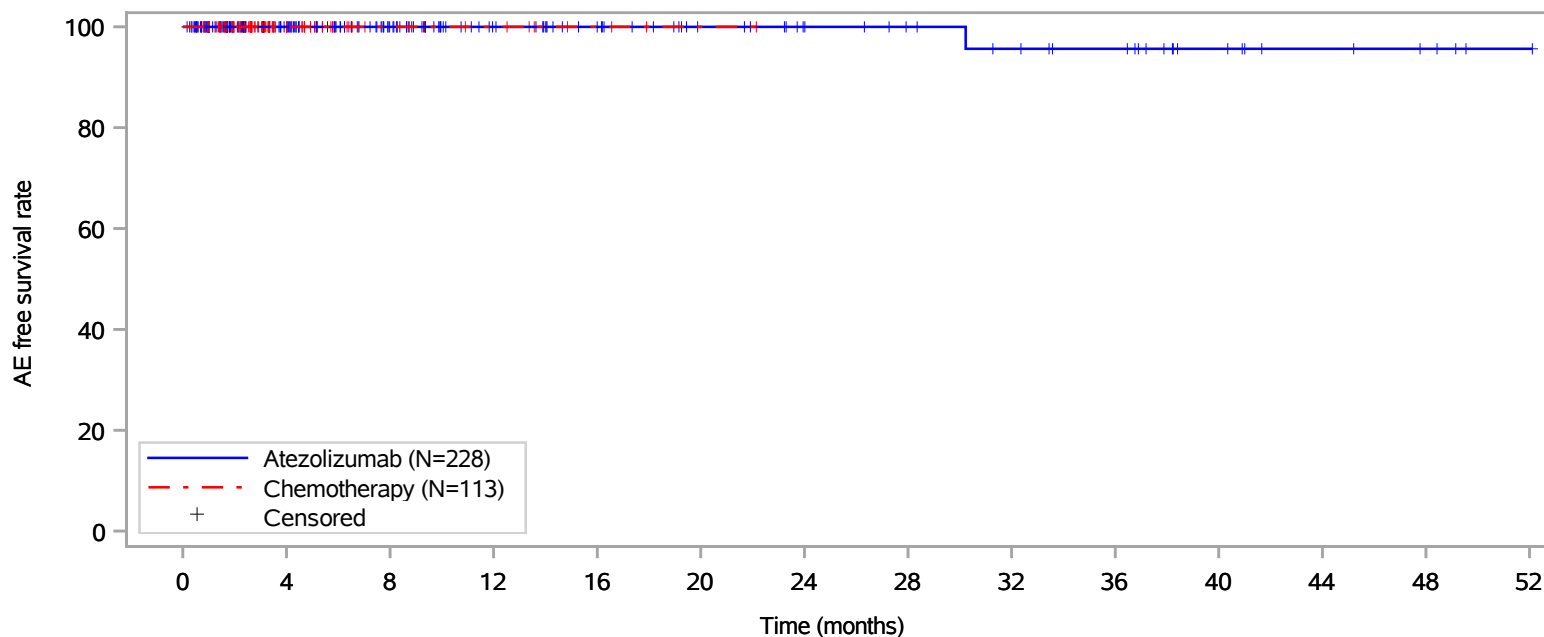
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Delirium



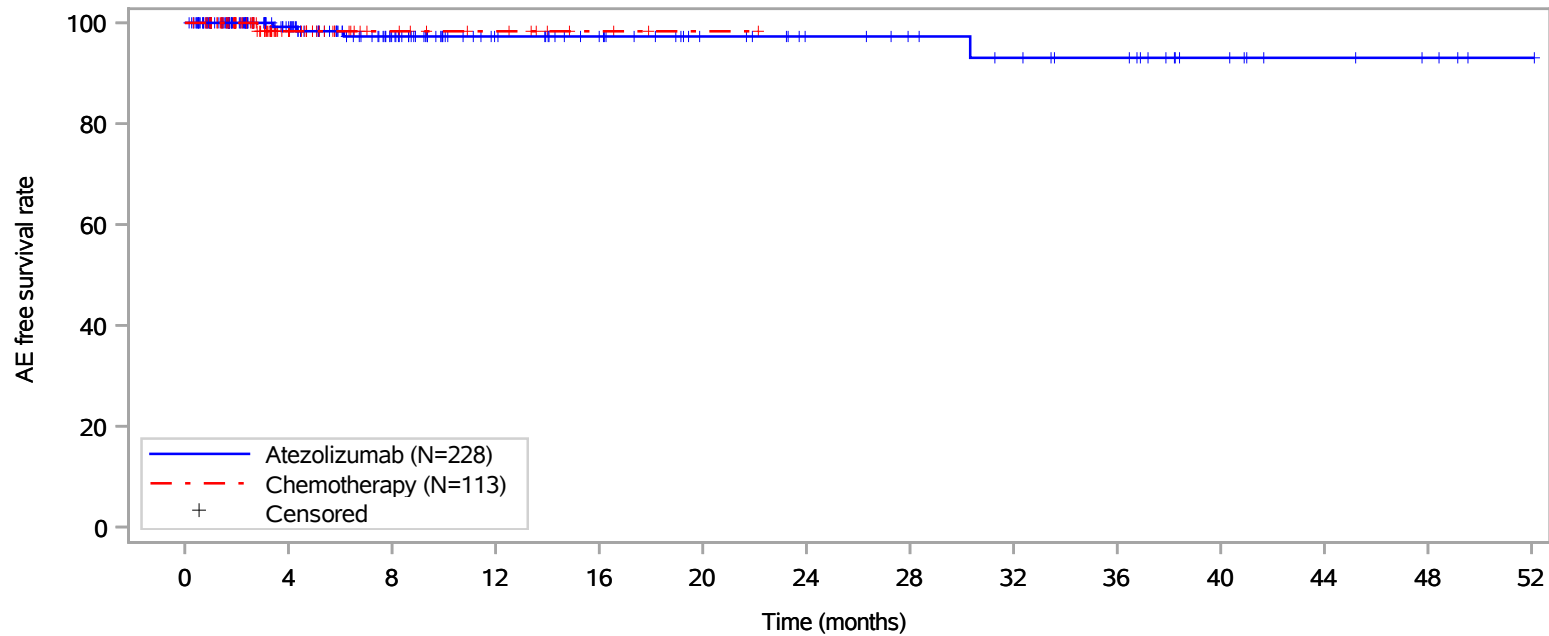
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	201	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

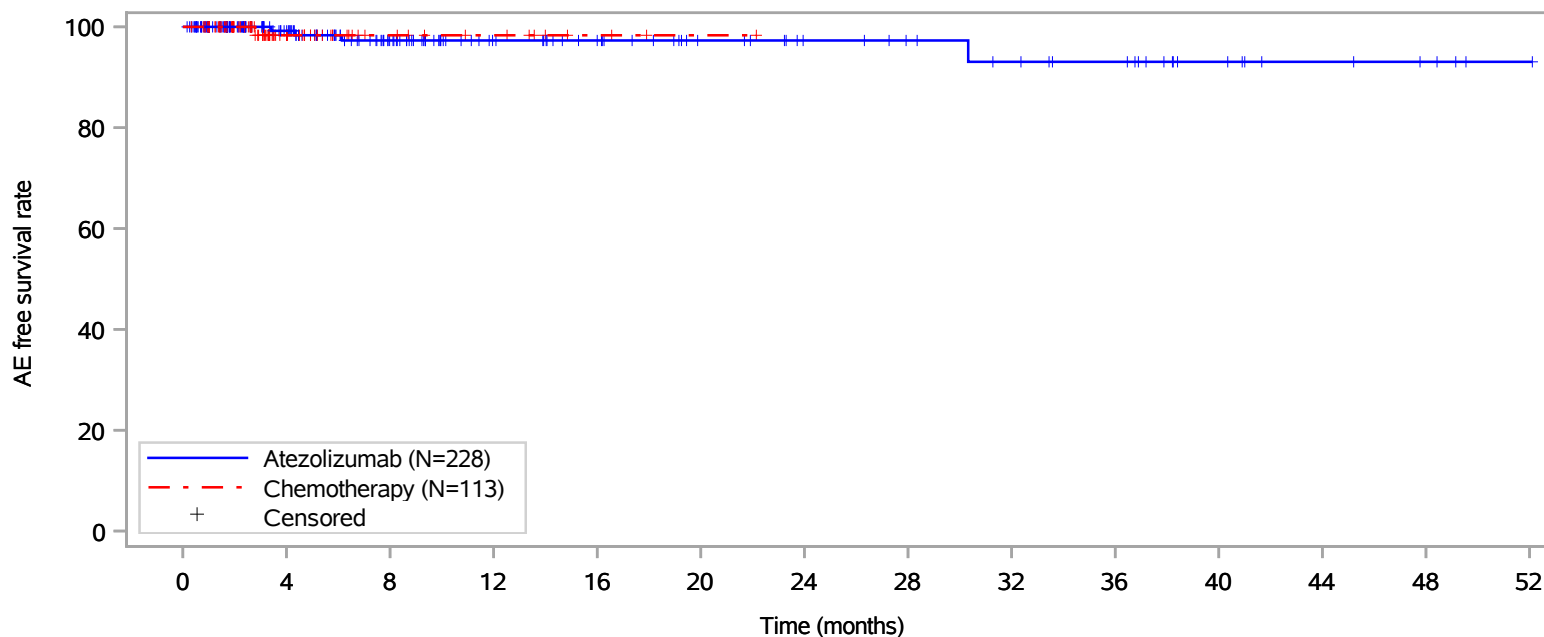
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Acute kidney injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	201	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

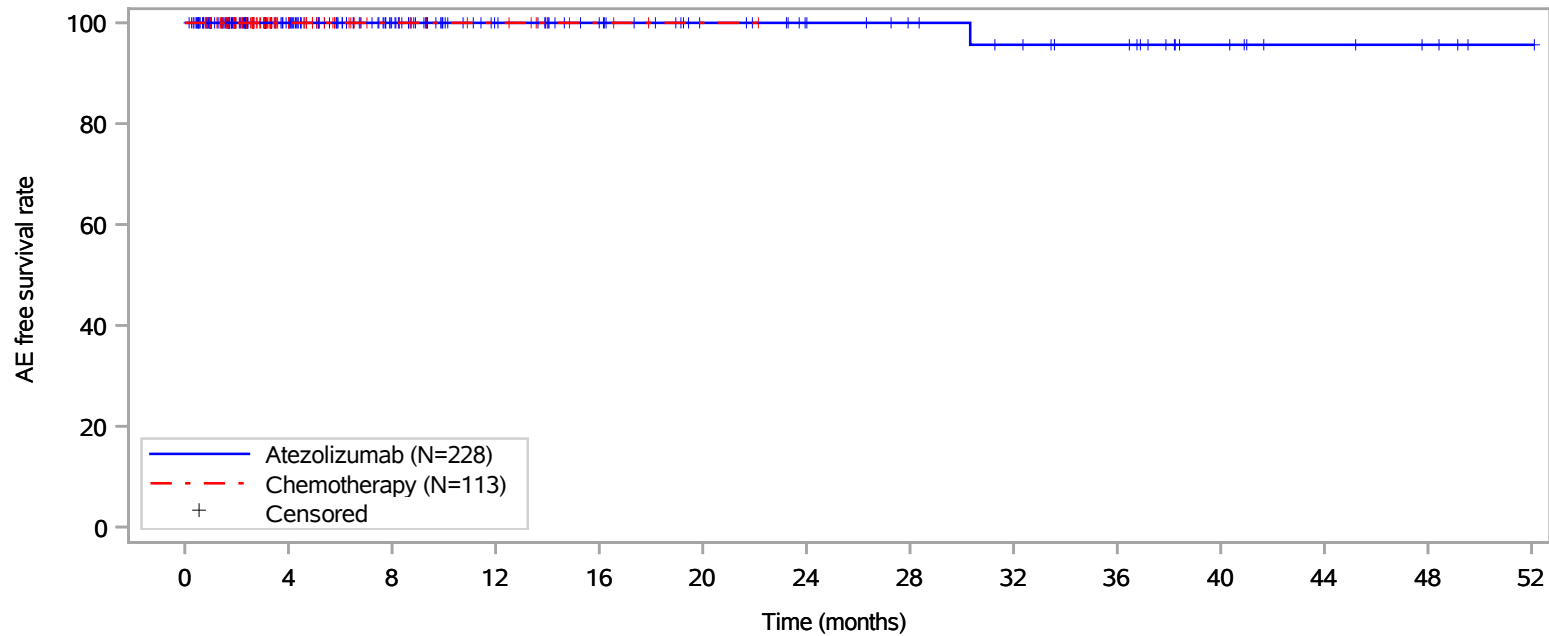
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Haematuria



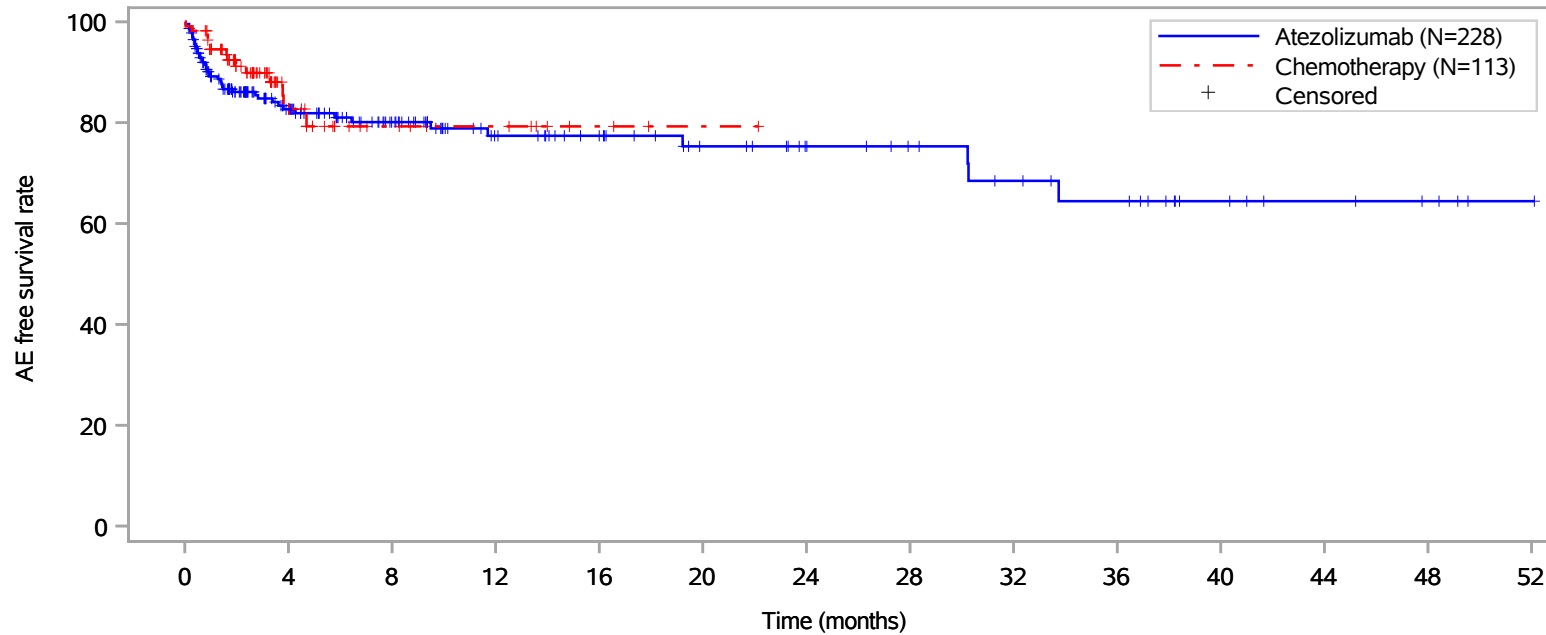
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	112	77	51	43	33	27	23	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	31	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	81	113	137	146	154	160	164	166	168	175	178	180	183
Chemotherapy	0	69	88	91	96	98	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

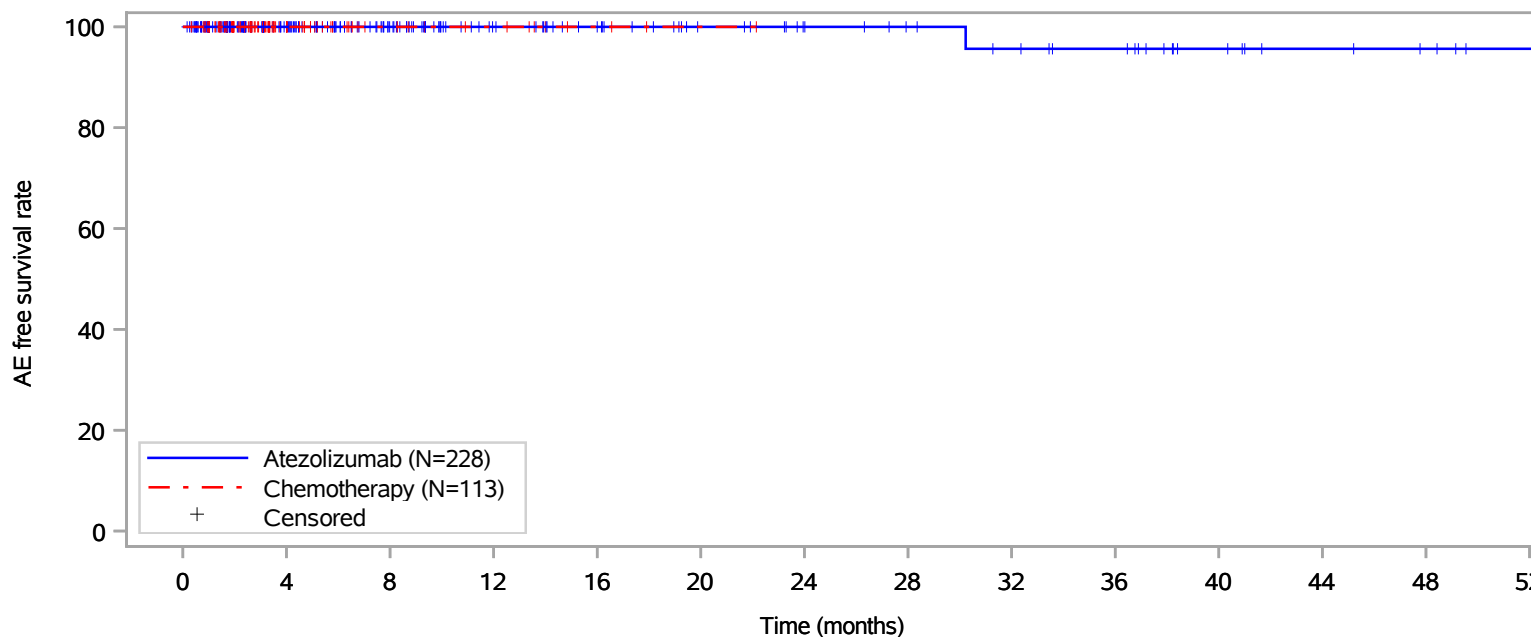
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Acute respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

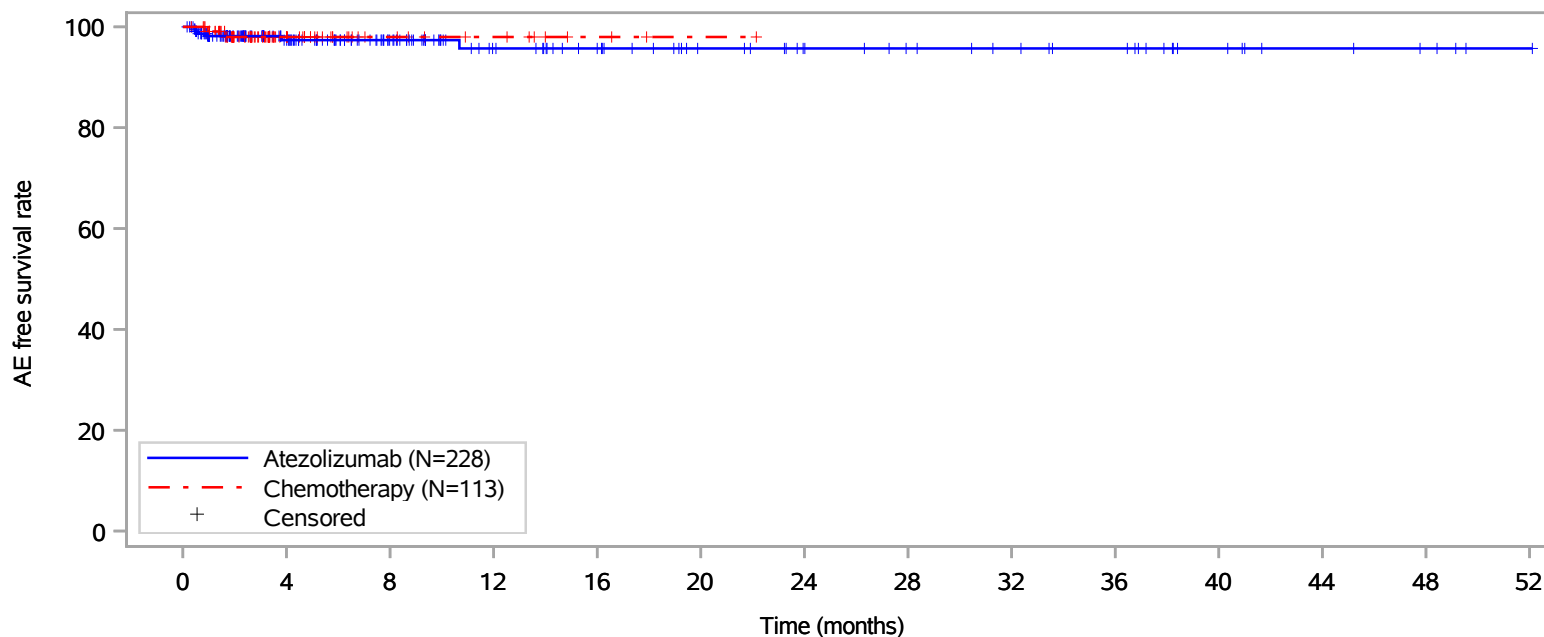
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic obstructive pulmonary disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	142	168	178	188	194	198	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

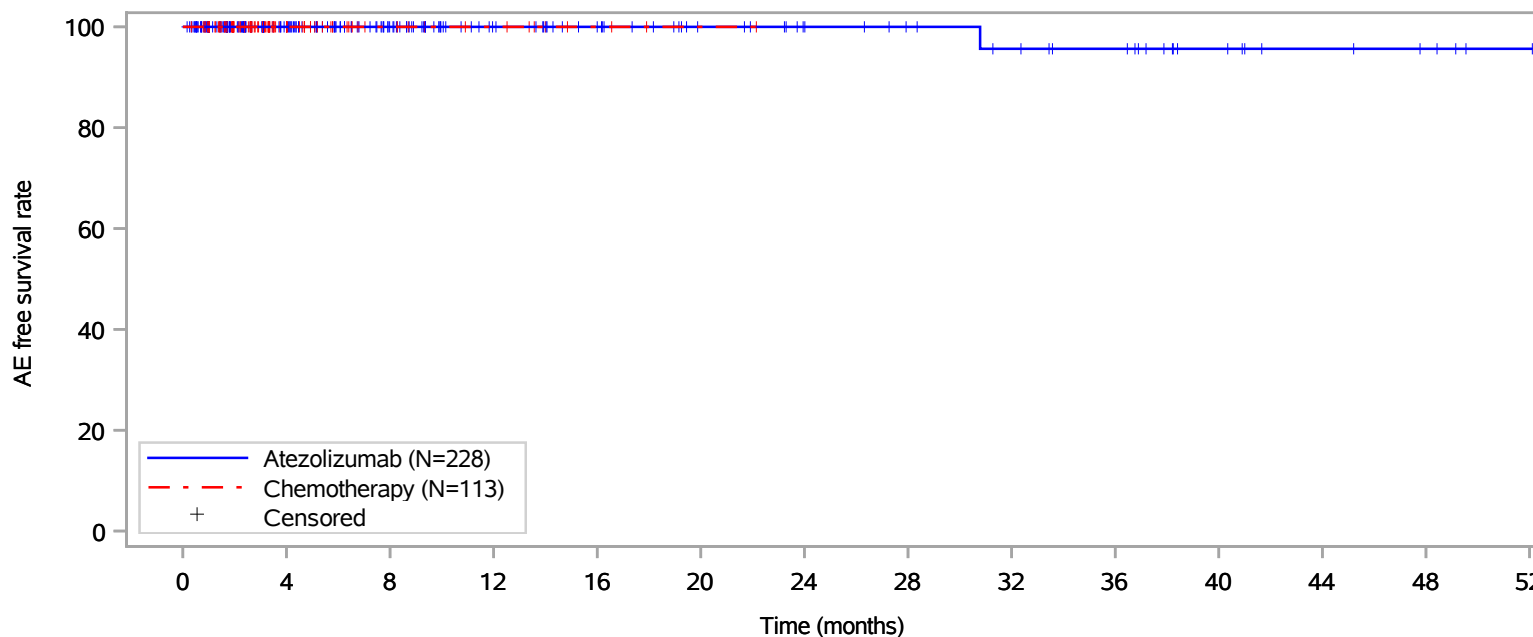
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

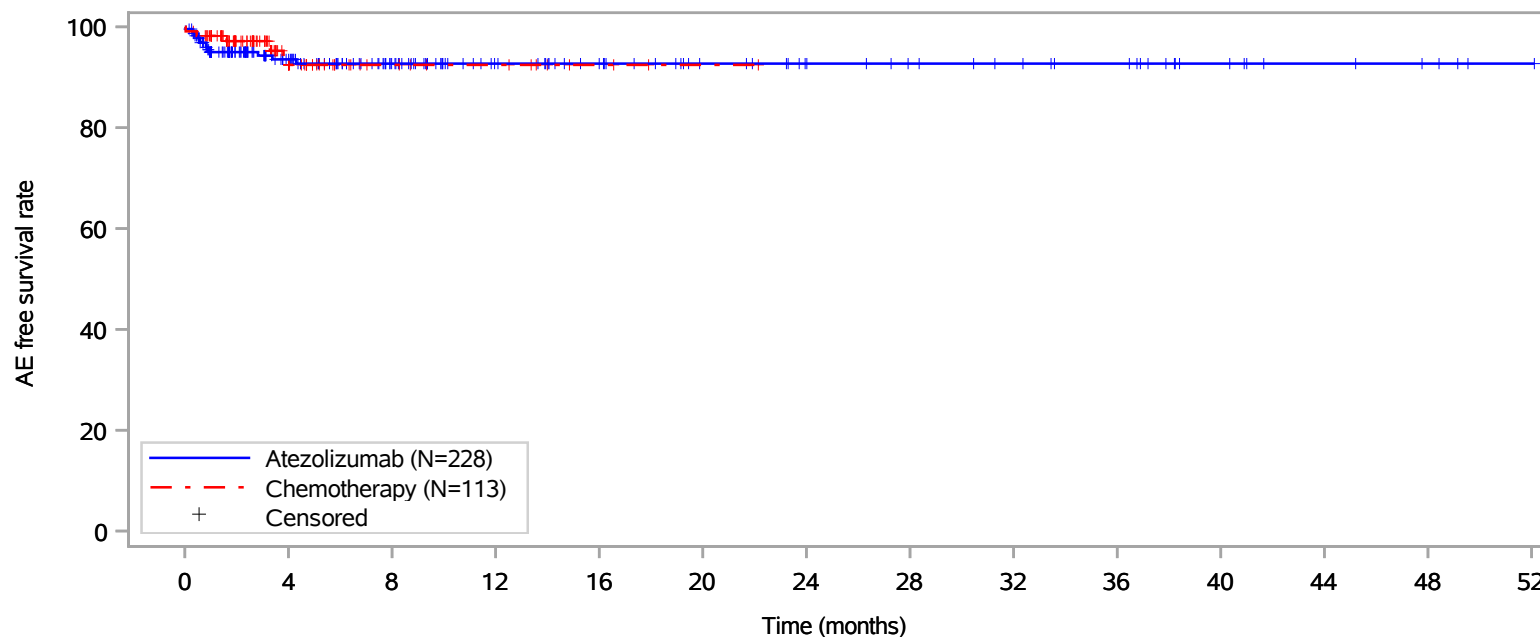
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	96	134	160	170	180	186	190	193	196	204	208	210	213
Chemotherapy	0	75	97	100	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

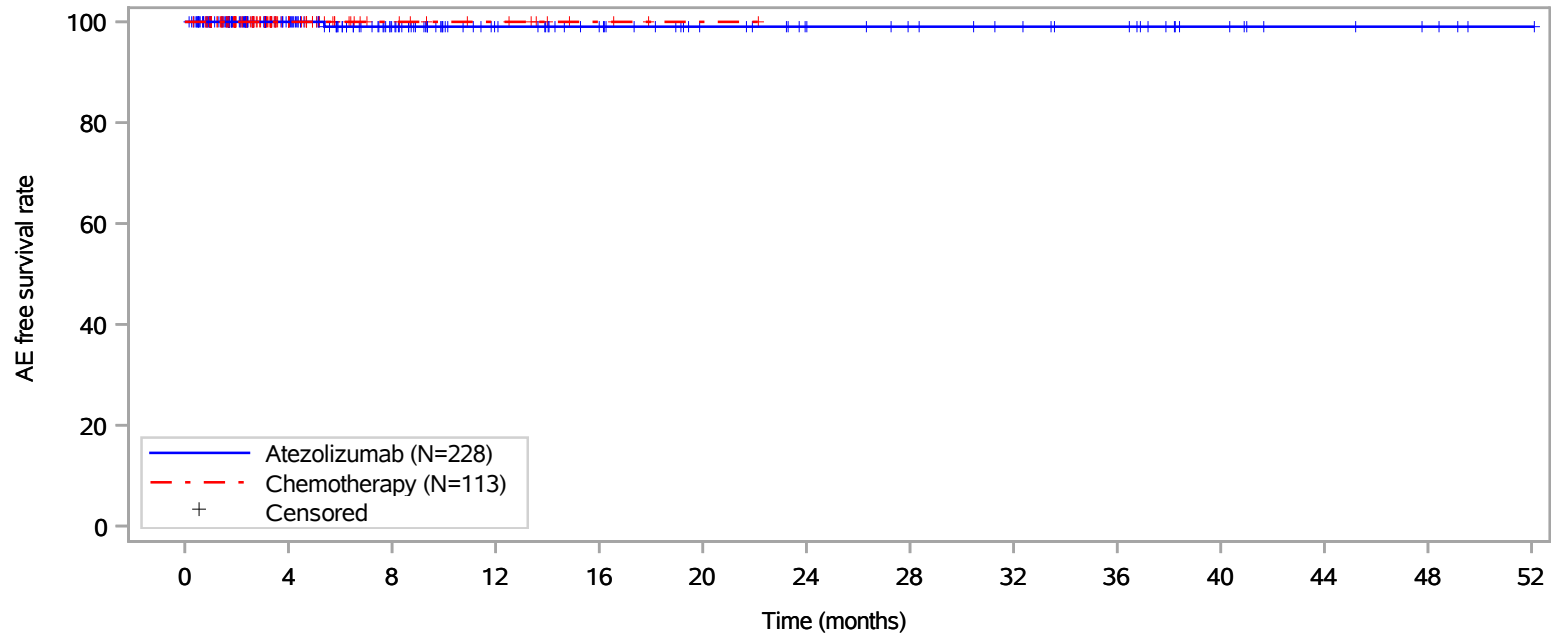
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea at rest



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

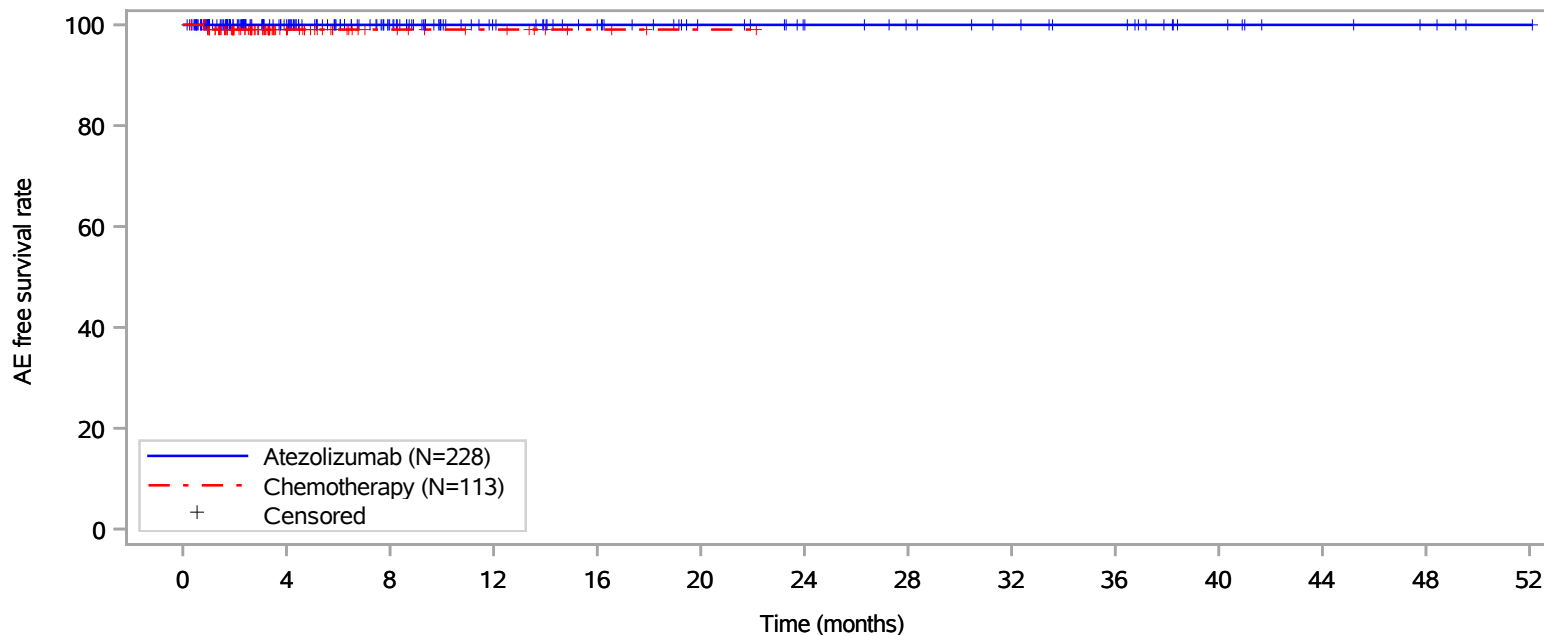
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea exertional



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

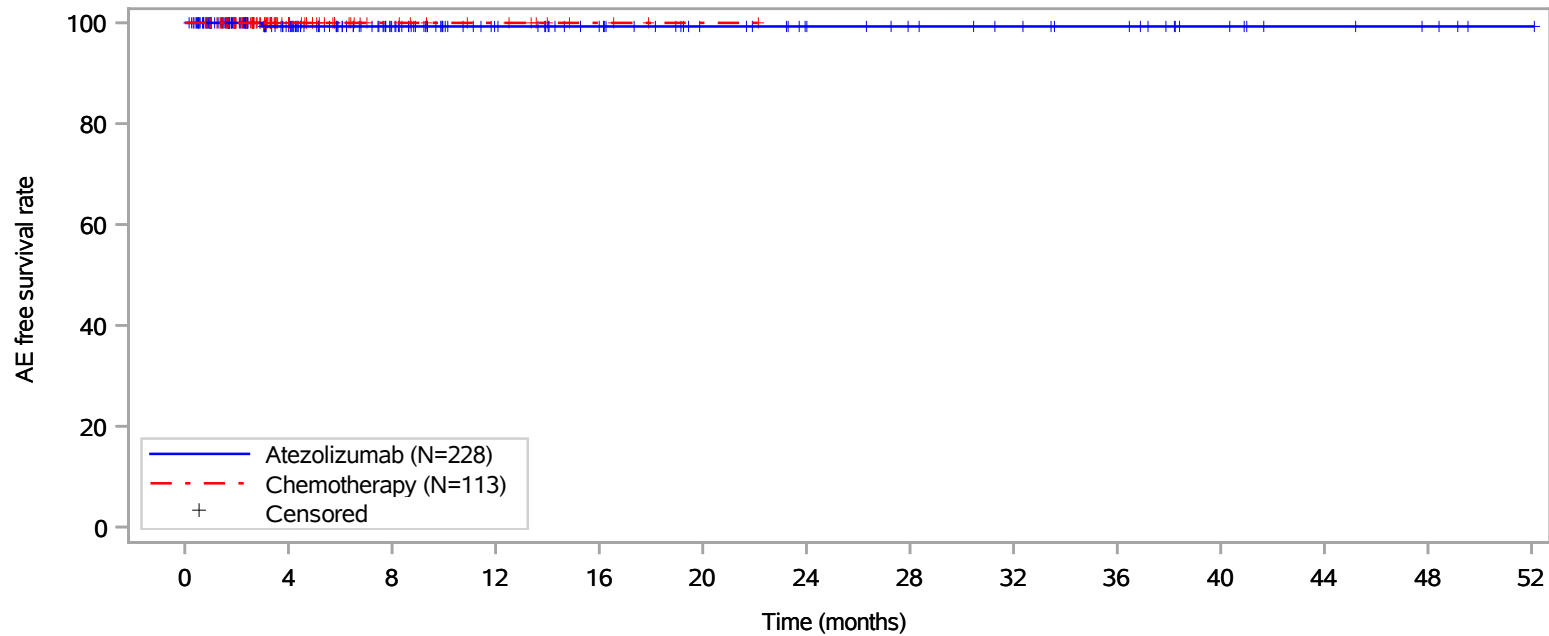
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Epistaxis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

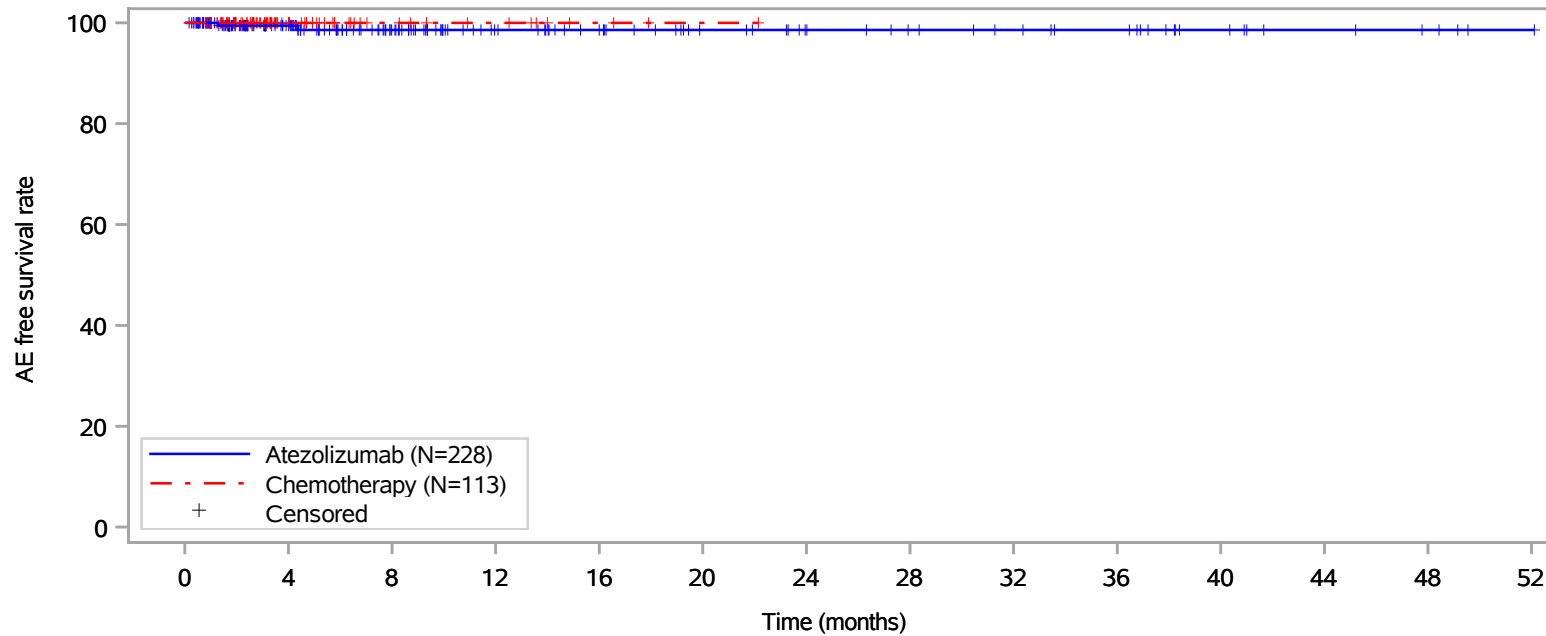
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Haemoptysis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

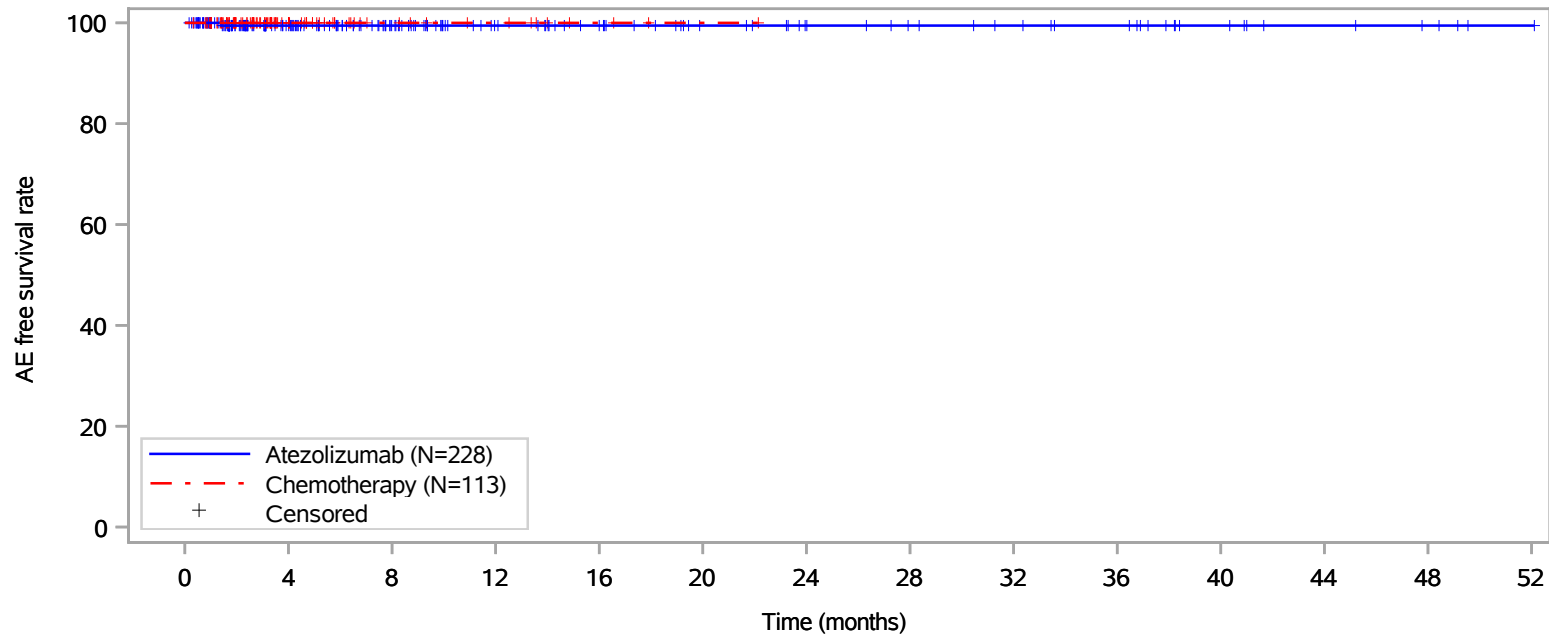
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hypercapnia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

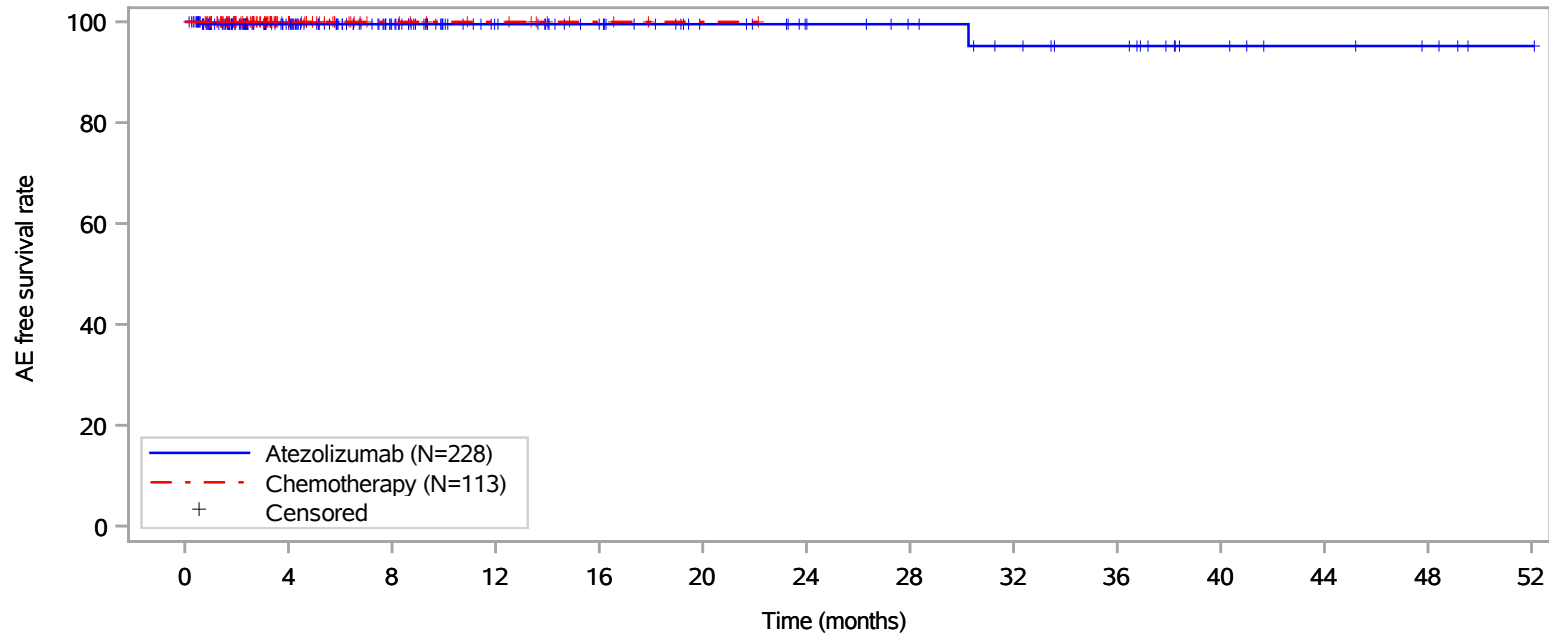
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hypoxia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

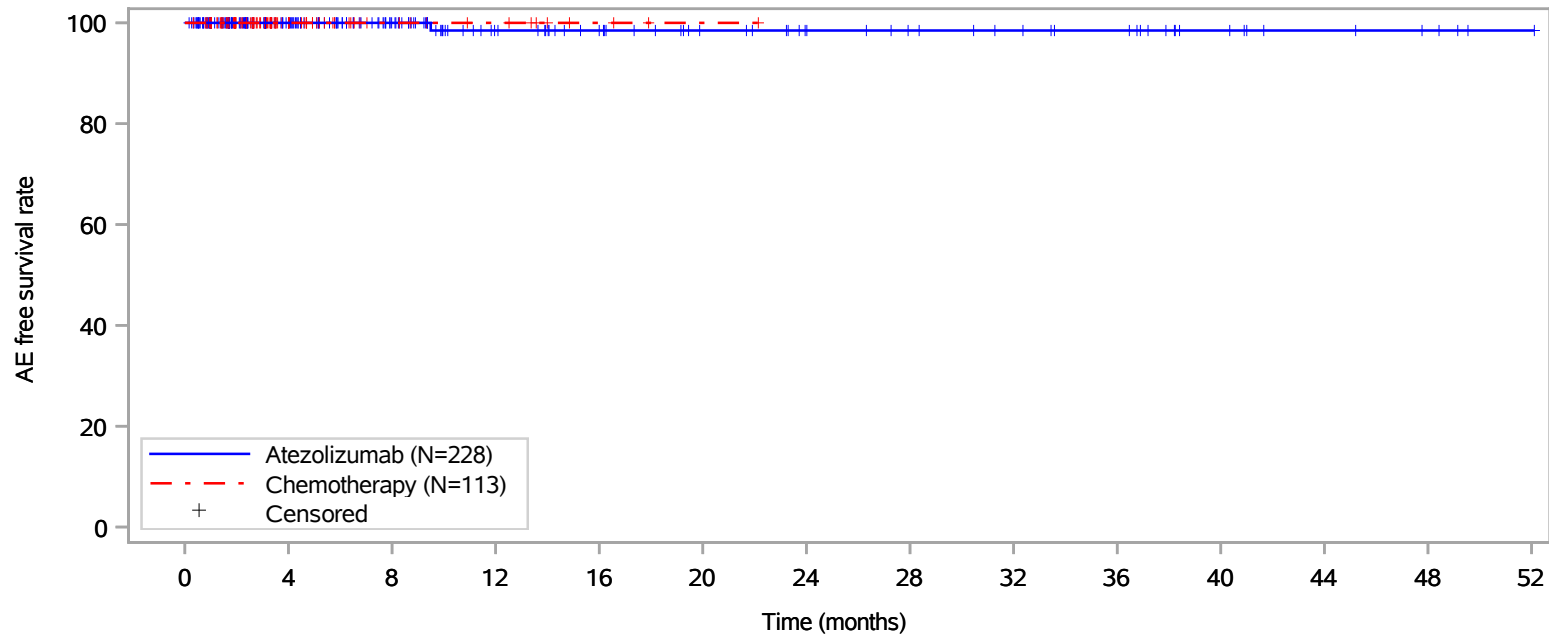
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Laryngeal haemorrhage



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

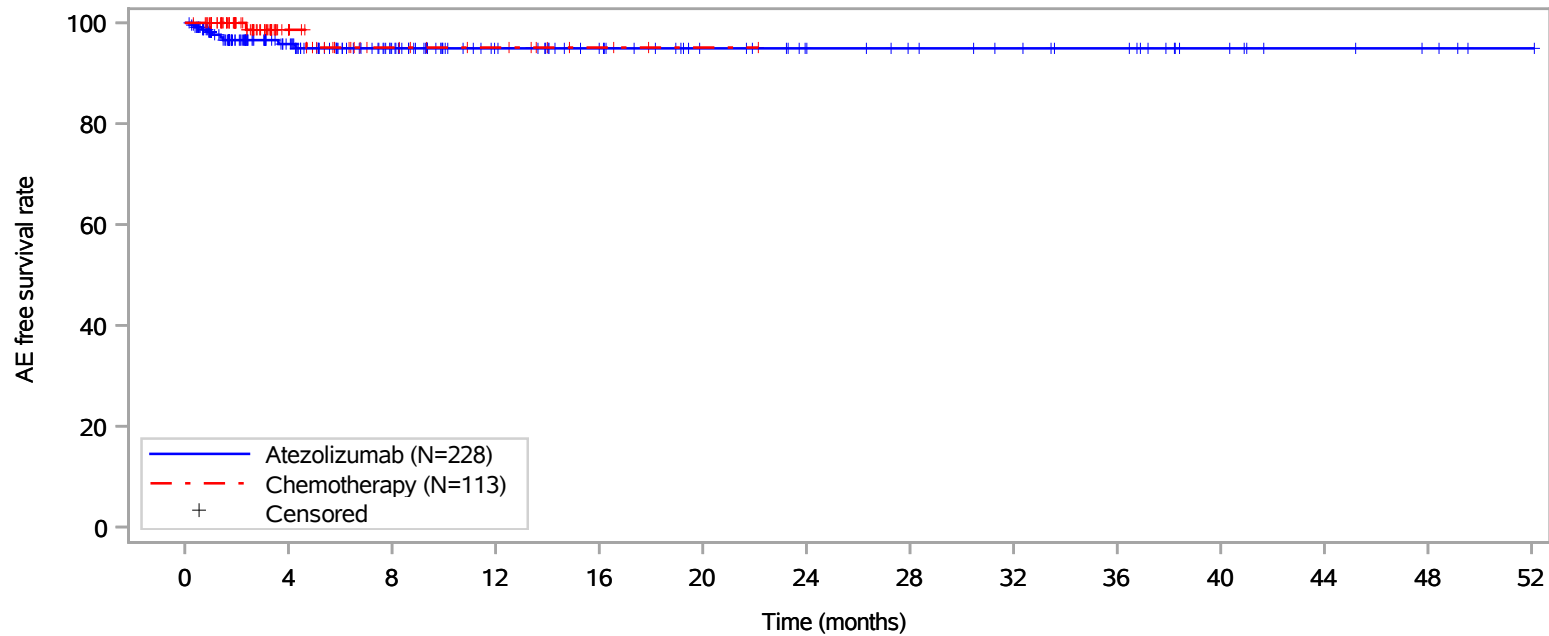
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pleural effusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	139	165	175	185	191	195	198	201	209	213	215	218
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

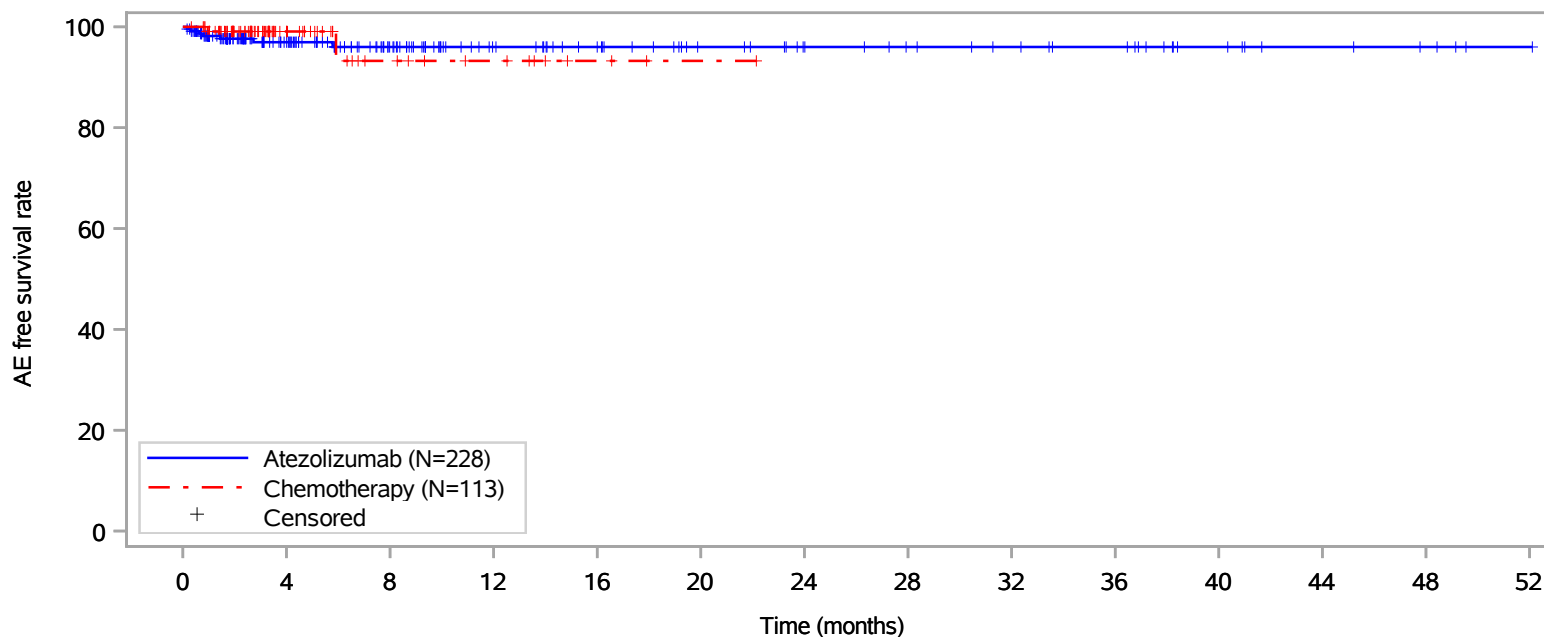
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumonitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	140	167	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

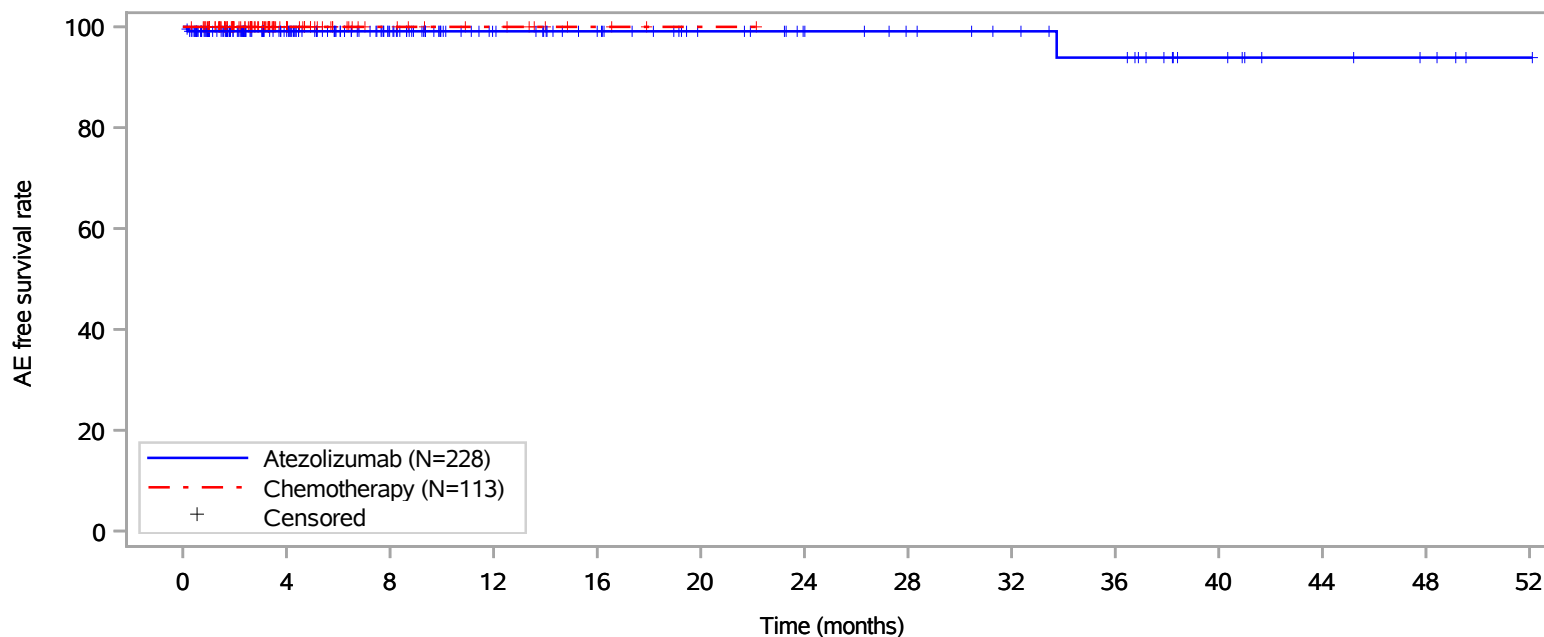
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumothorax



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

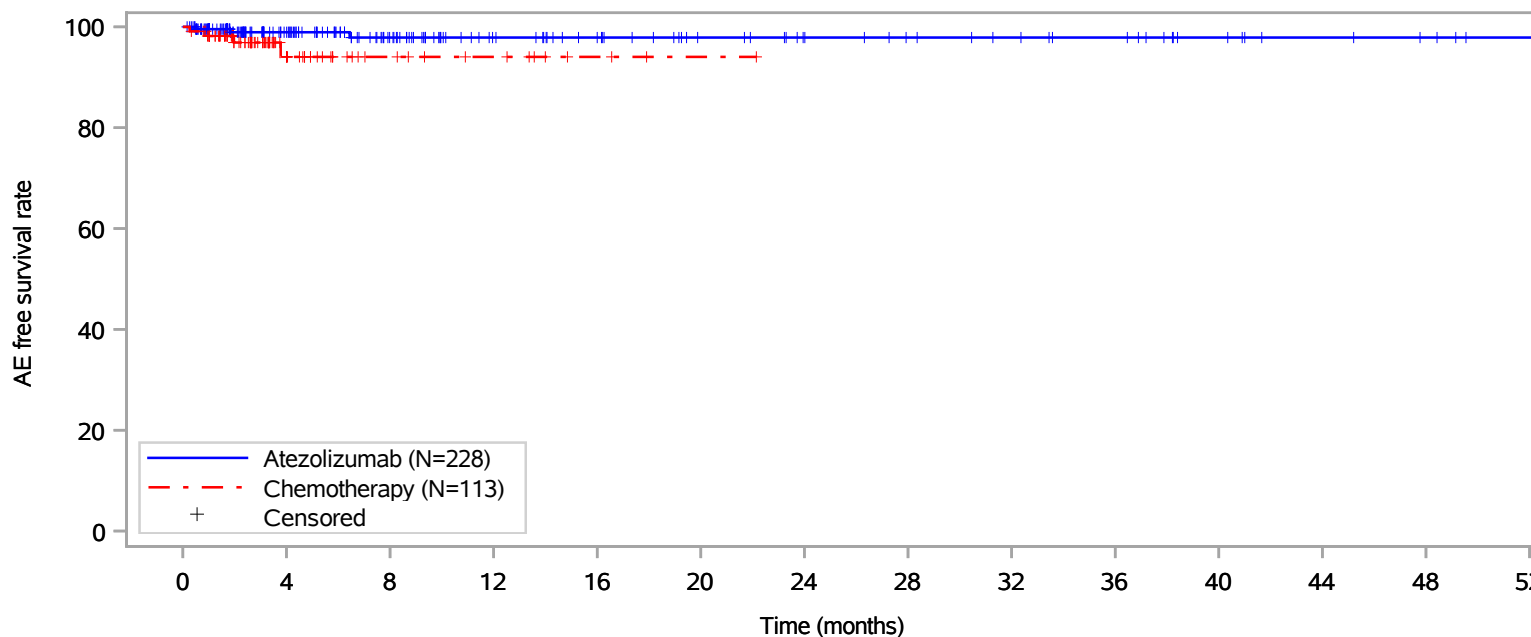
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary embolism



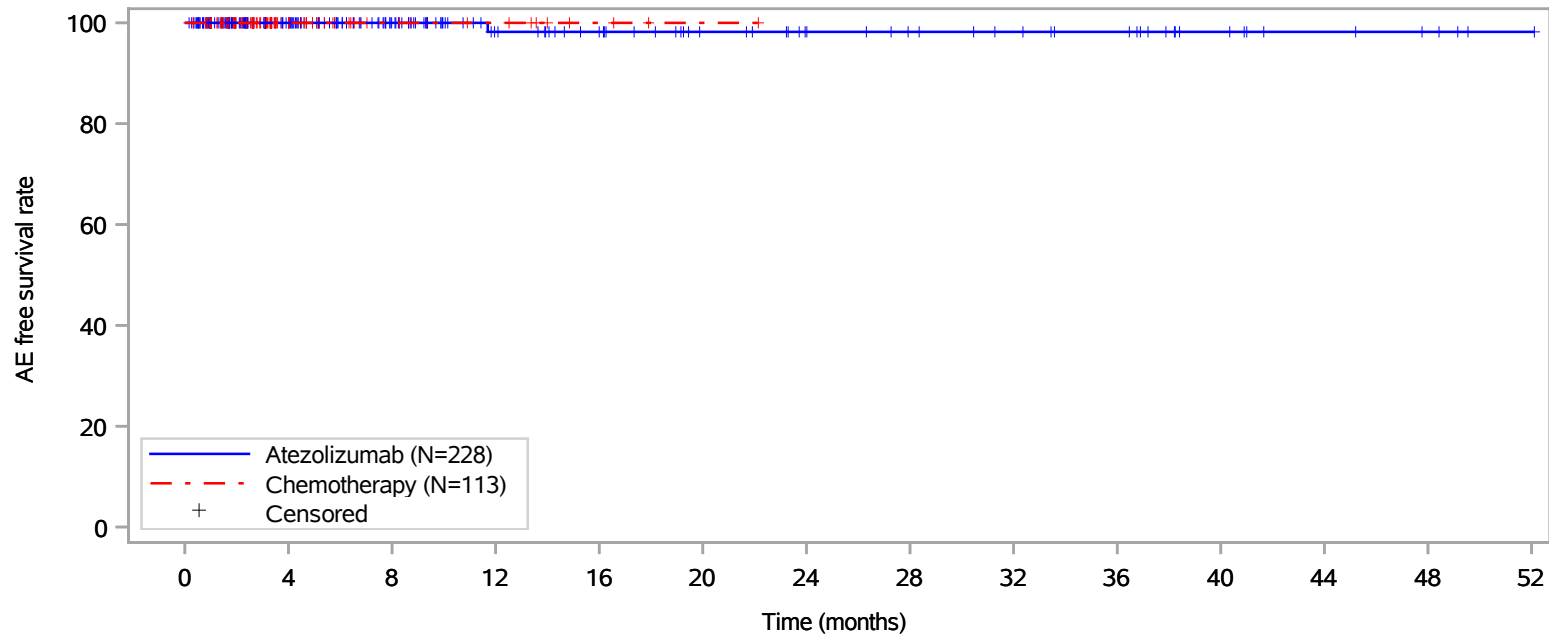
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	76	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary hypertension



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

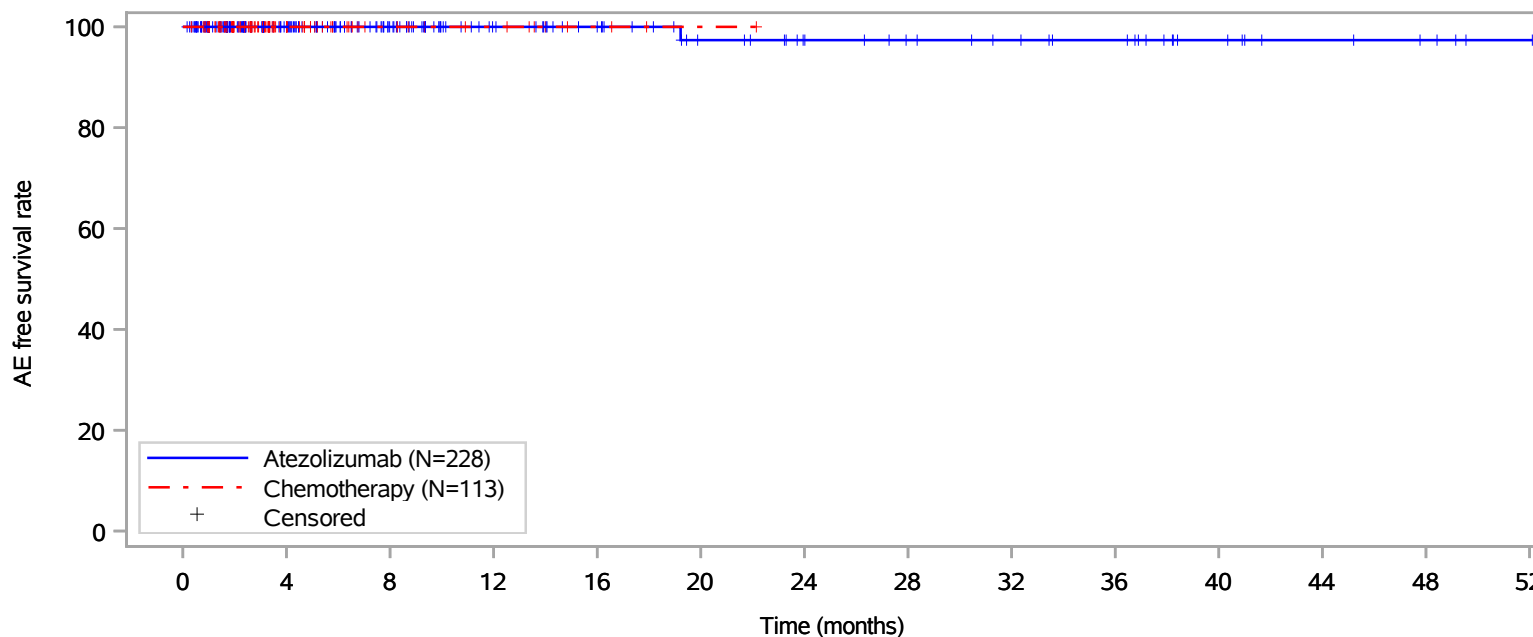
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory arrest



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

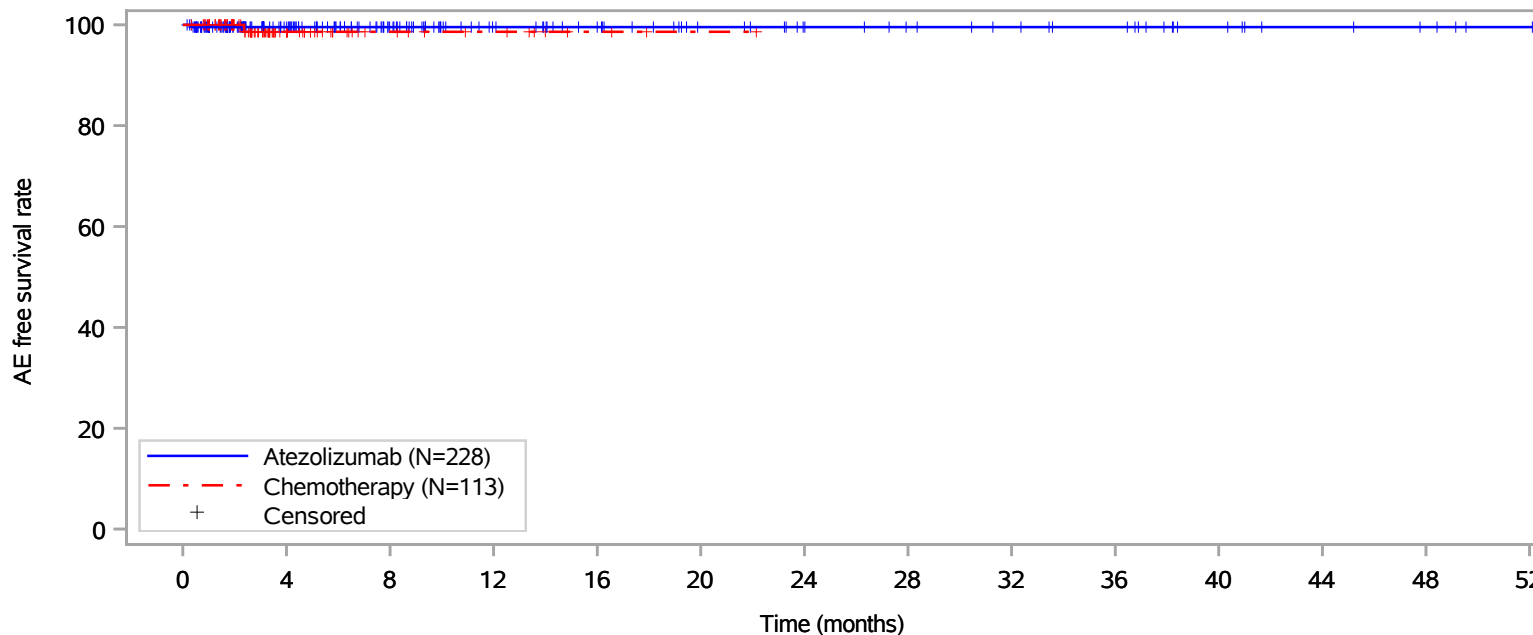
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

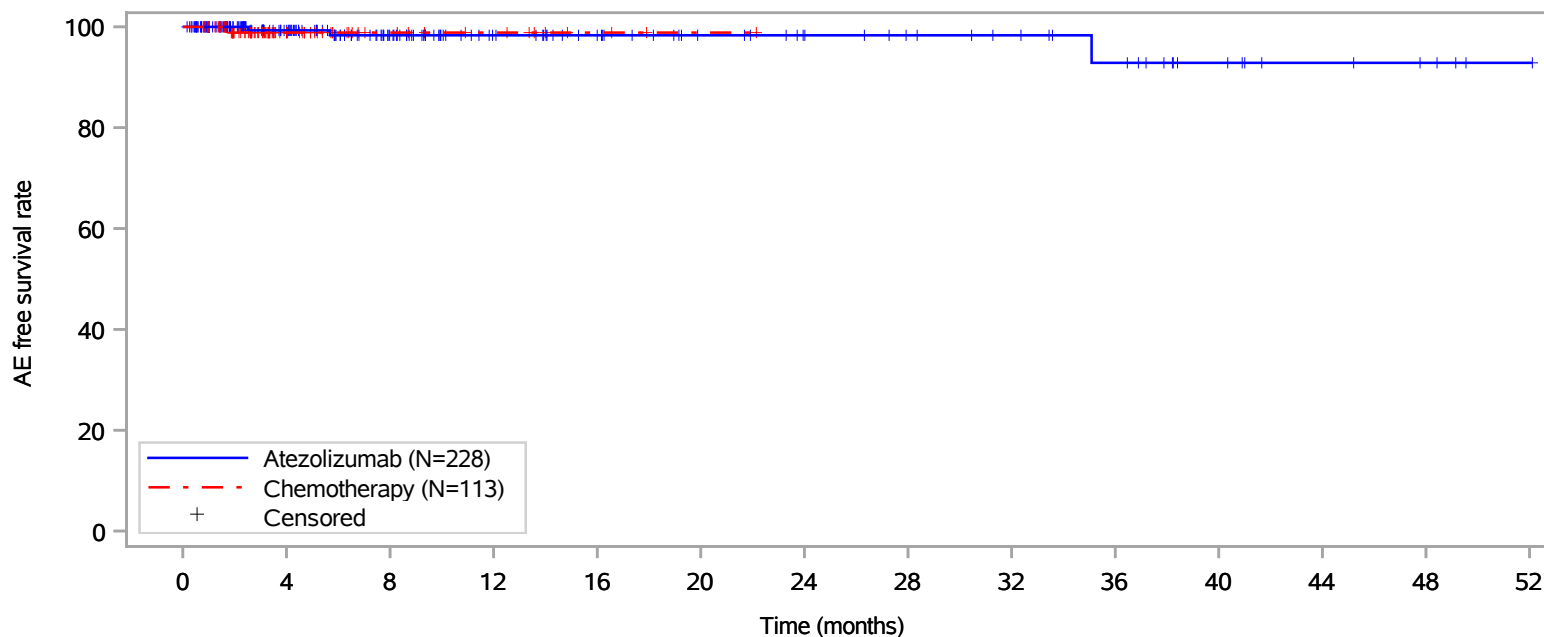
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	43	33	28	24	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

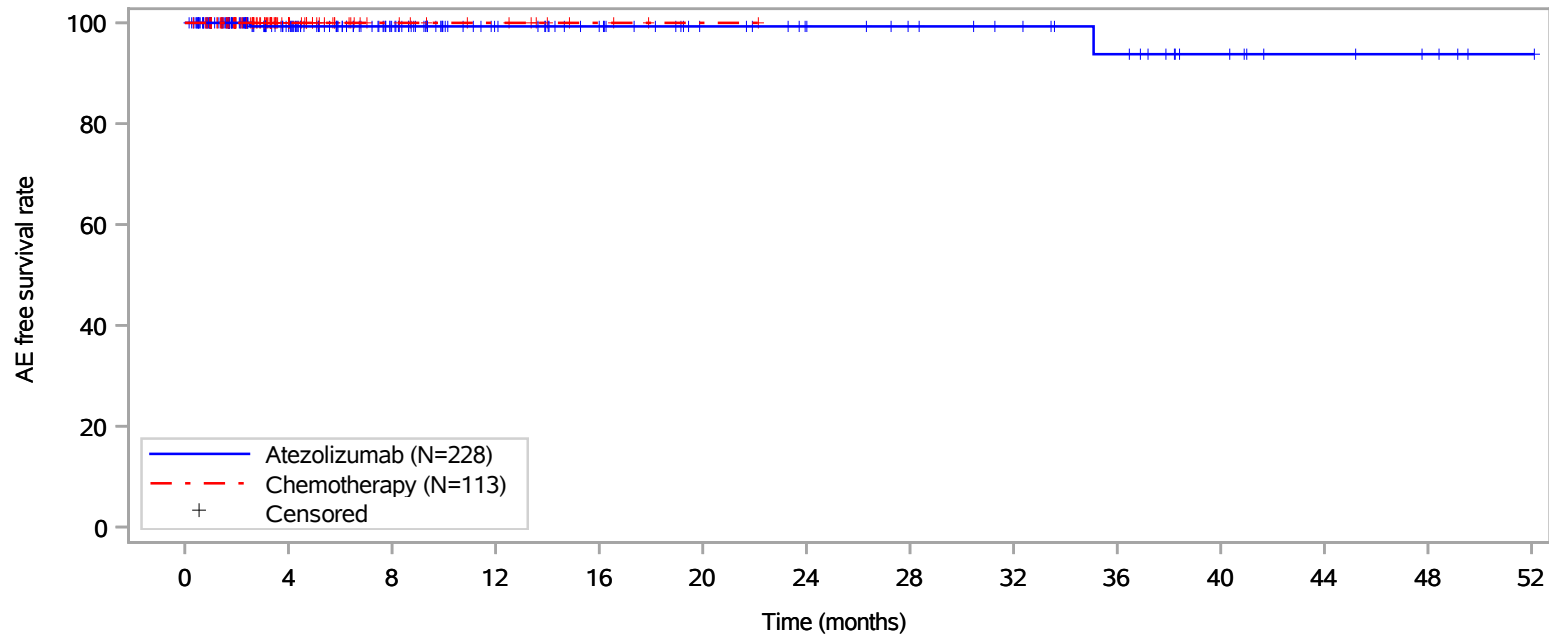
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	28	24	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

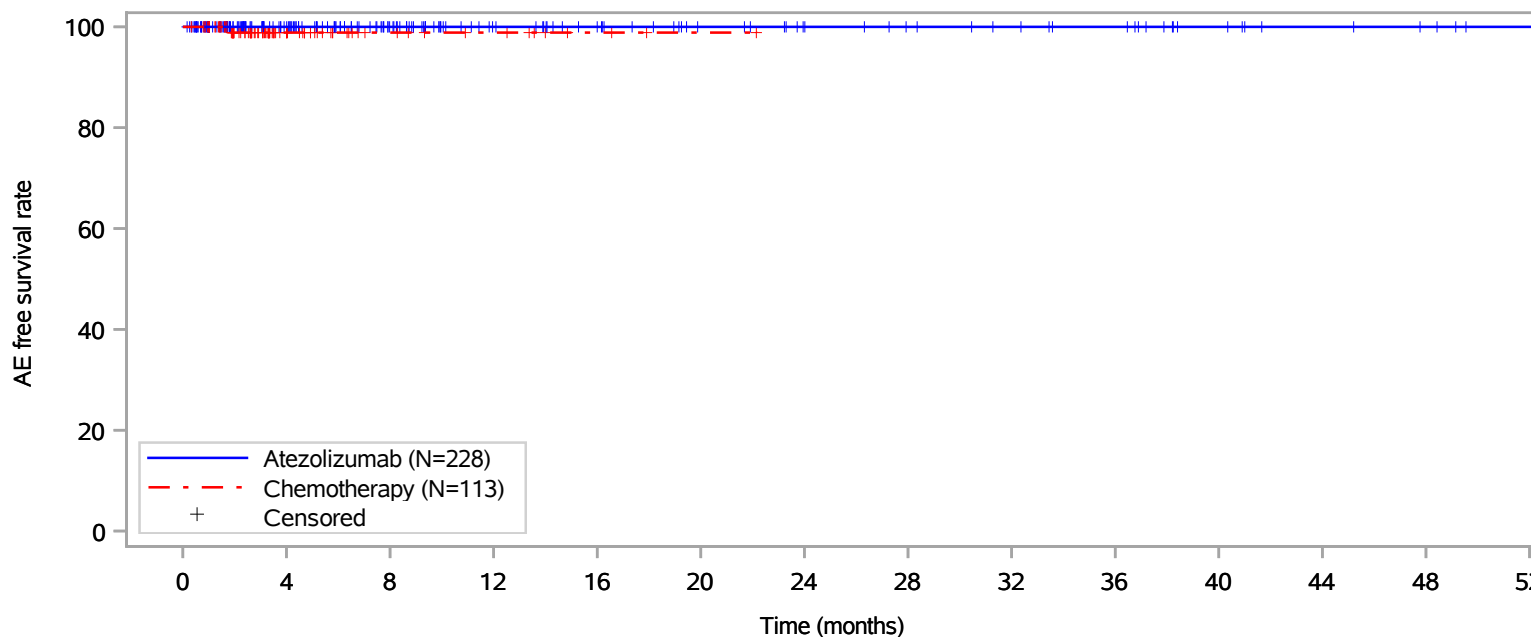
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash macular



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

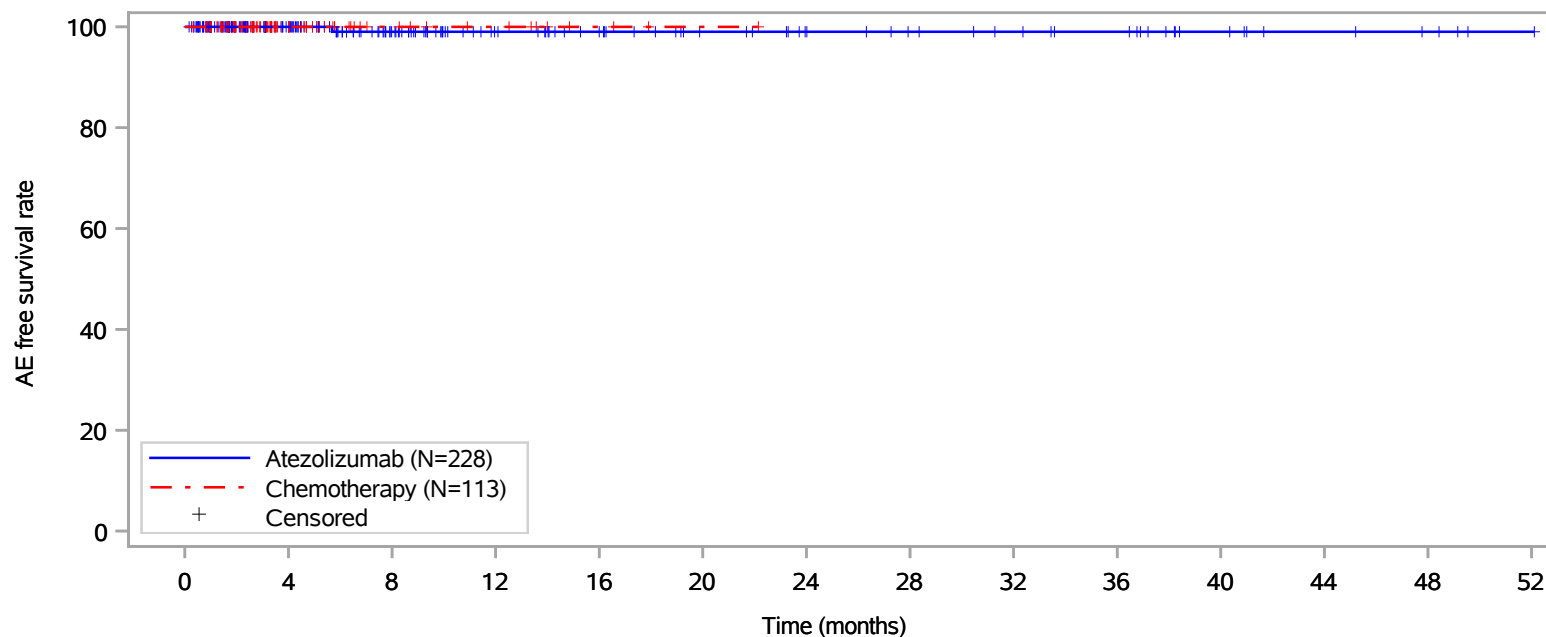
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Skin exfoliation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

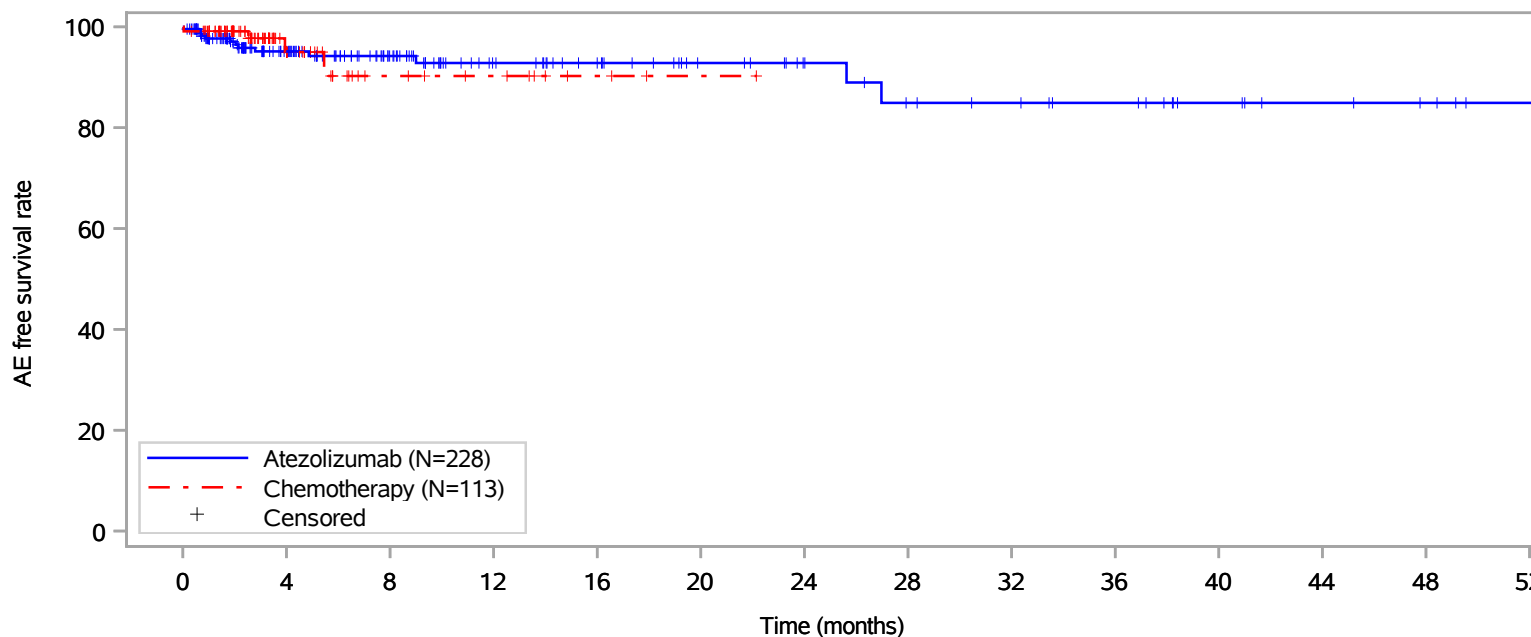
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, All



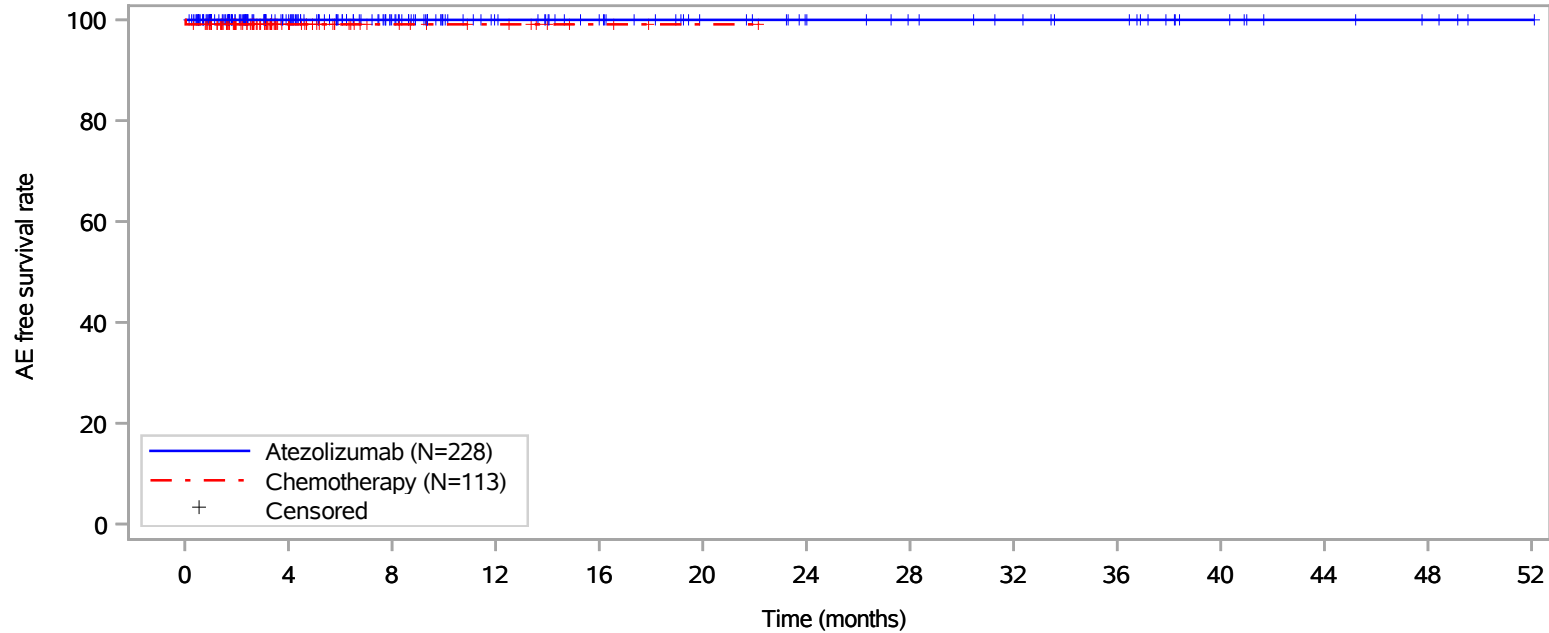
Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	78	51	42	31	25	20	18	15	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	140	166	176	186	192	195	197	200	206	209	211	214
Chemotherapy	0	75	98	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Capillary leak syndrome



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

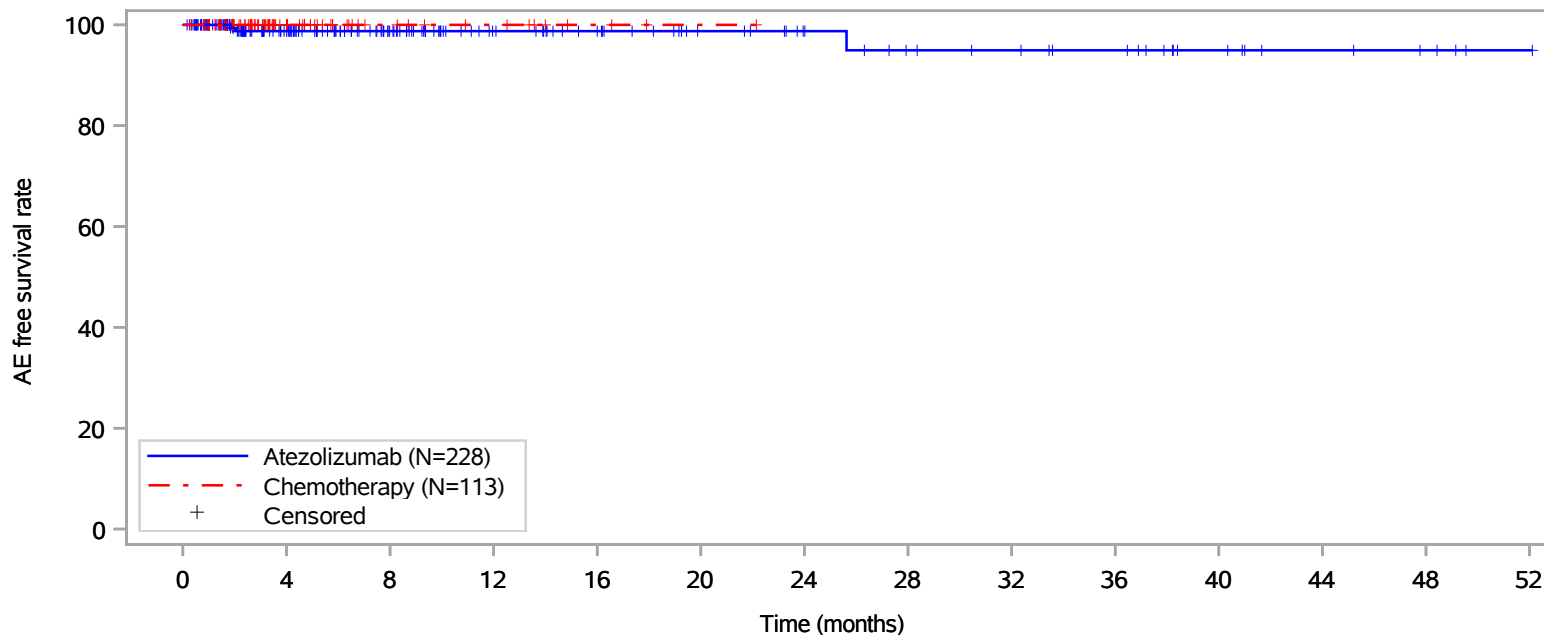
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Deep vein thrombosis



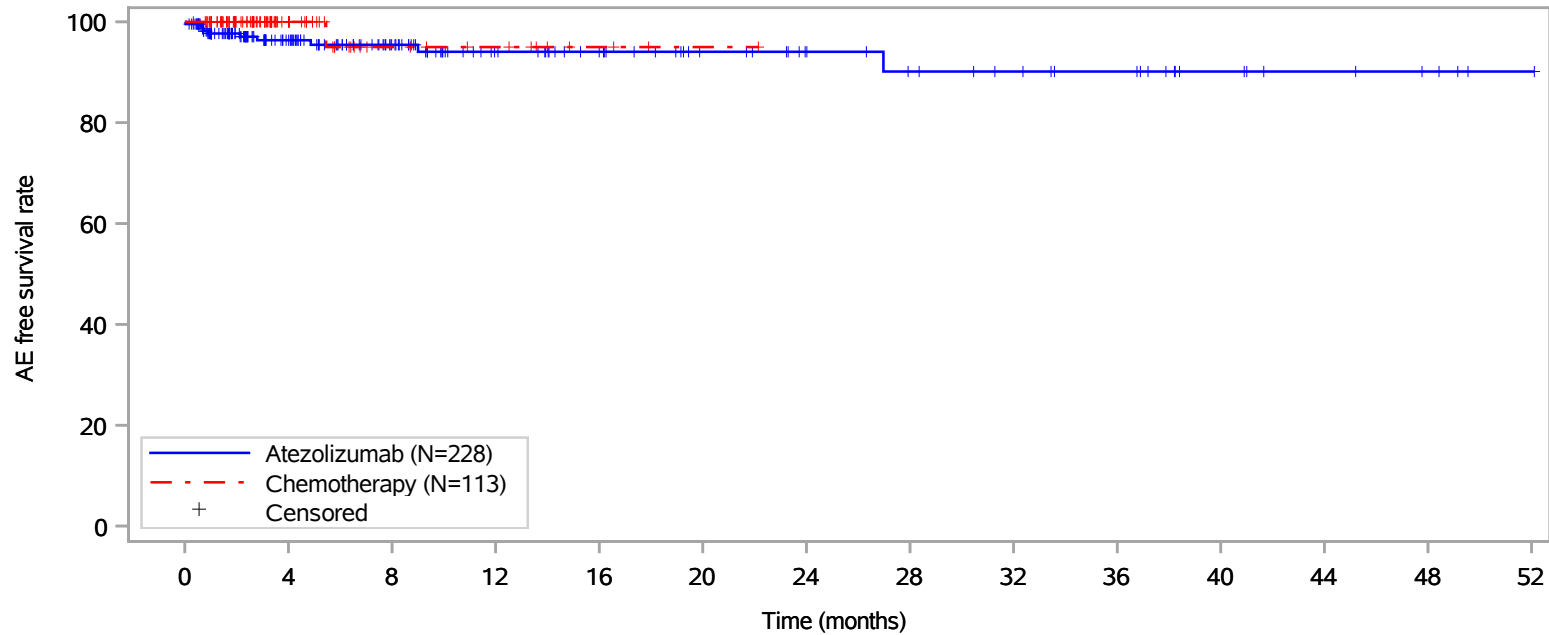
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Hypertension



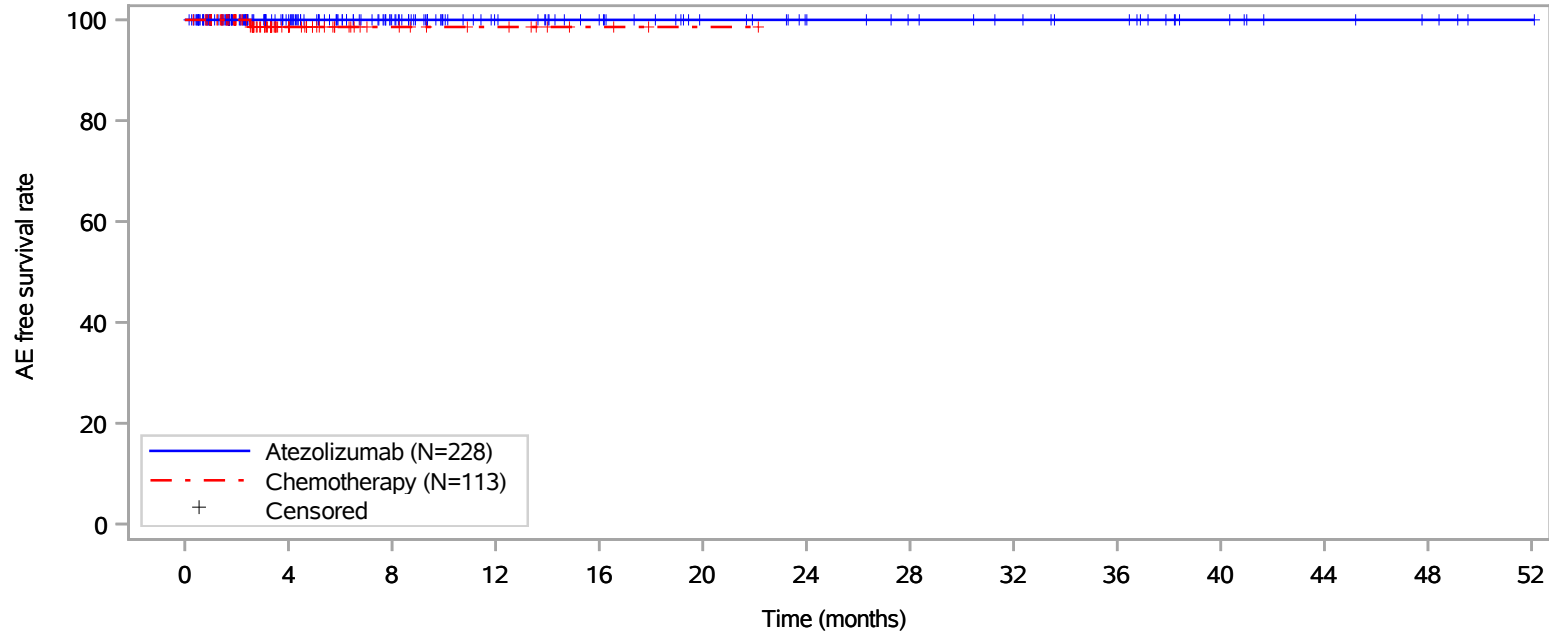
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	52	43	32	26	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	141	167	177	187	193	196	199	202	209	212	214	217
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Peripheral ischaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

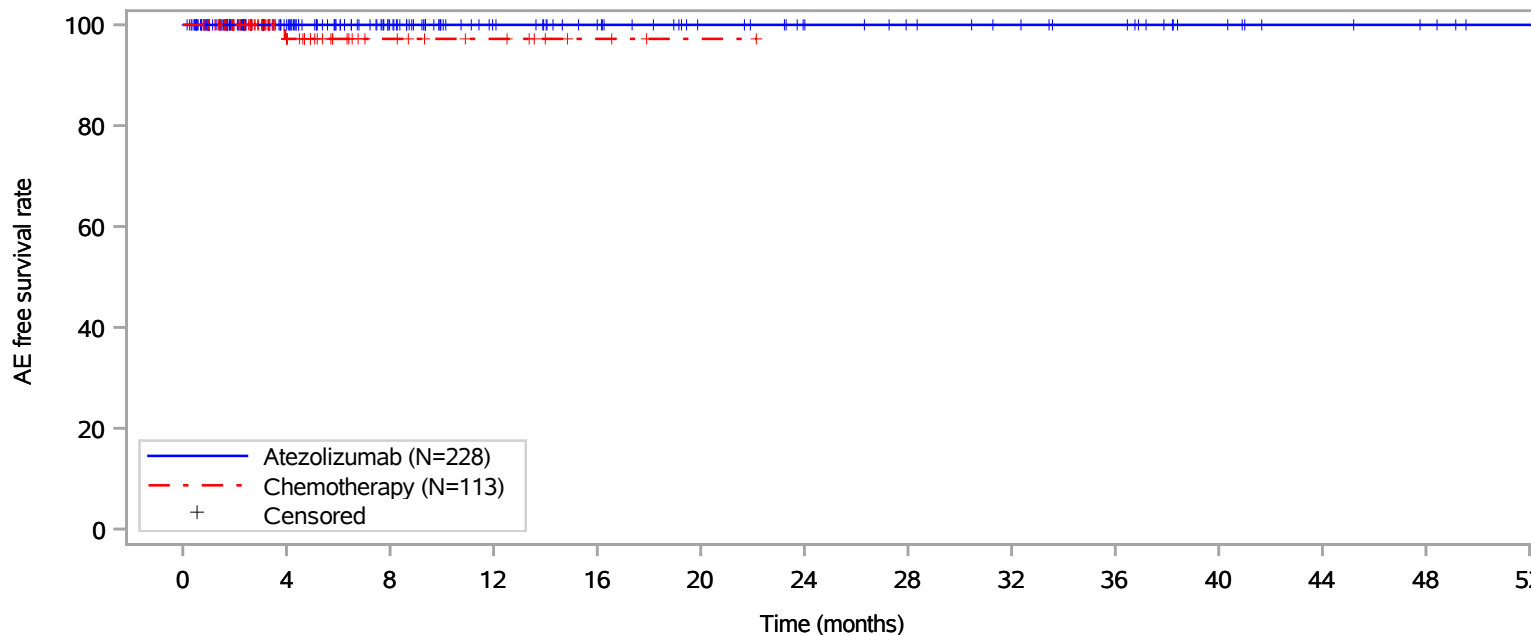
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3-5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Superior vena cava occlusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

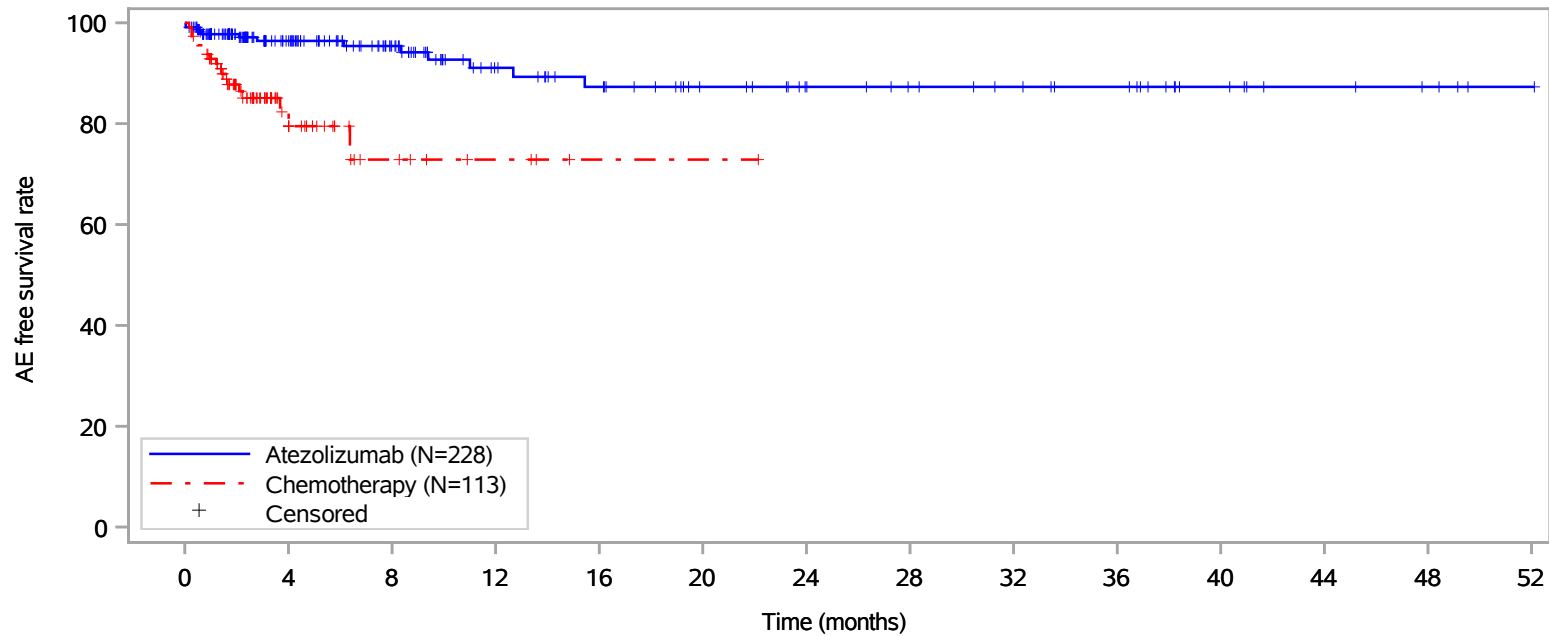
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR35AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	80	52	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	29	8	4	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	140	165	171	181	187	191	194	197	205	209	211	214
Chemotherapy	0	68	87	91	94	94	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

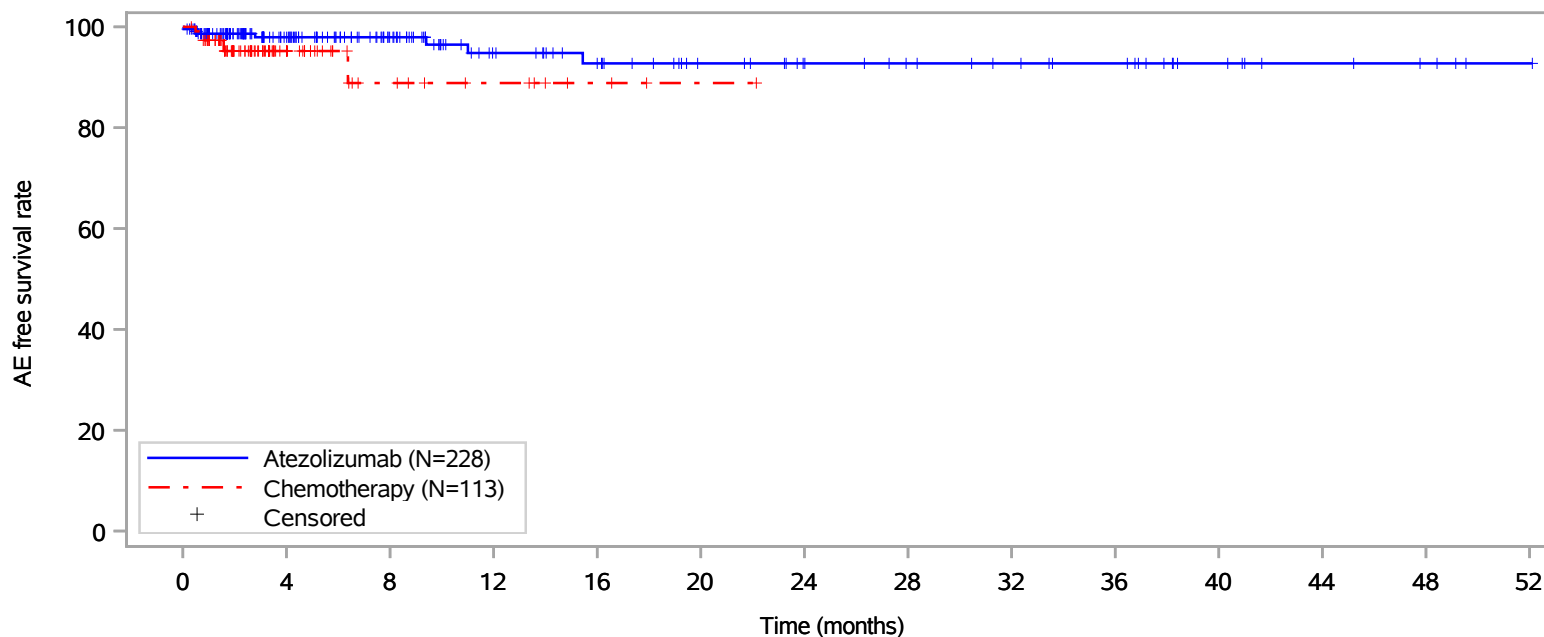
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Anaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	143	169	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	74	96	100	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

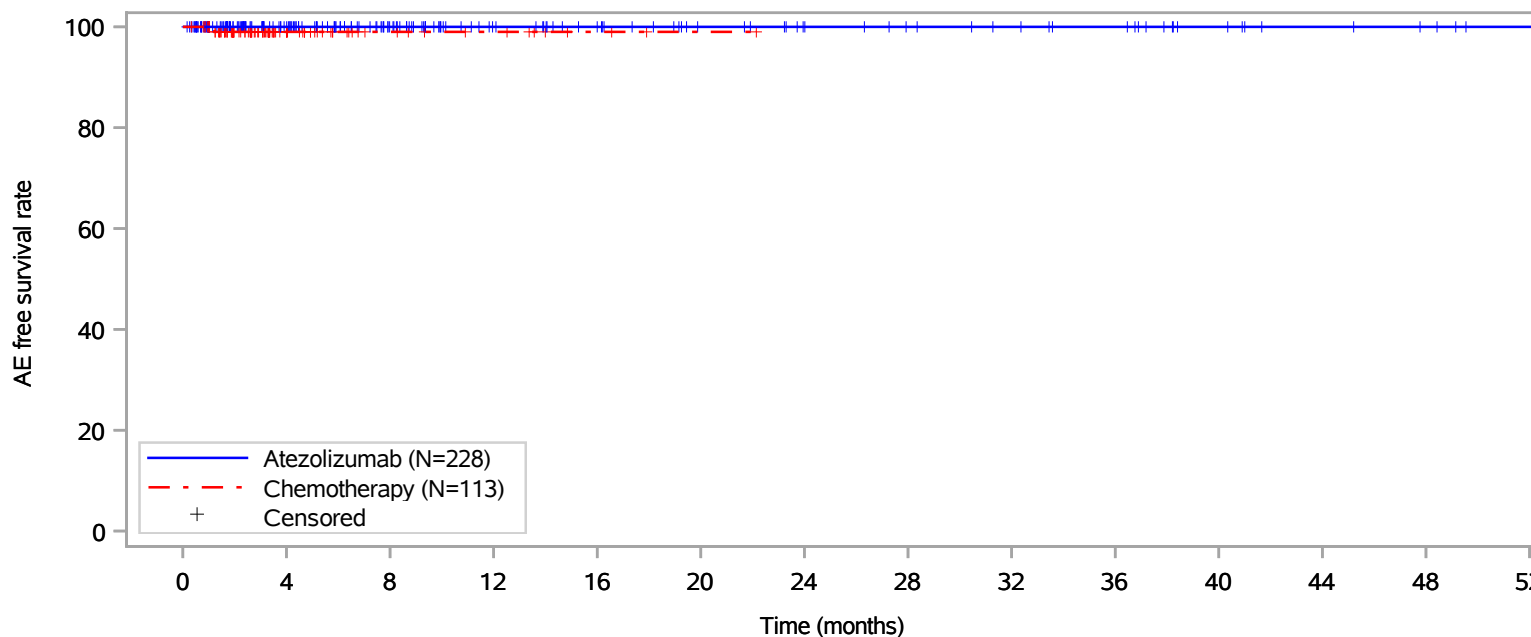
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Disseminated intravascular coagulation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

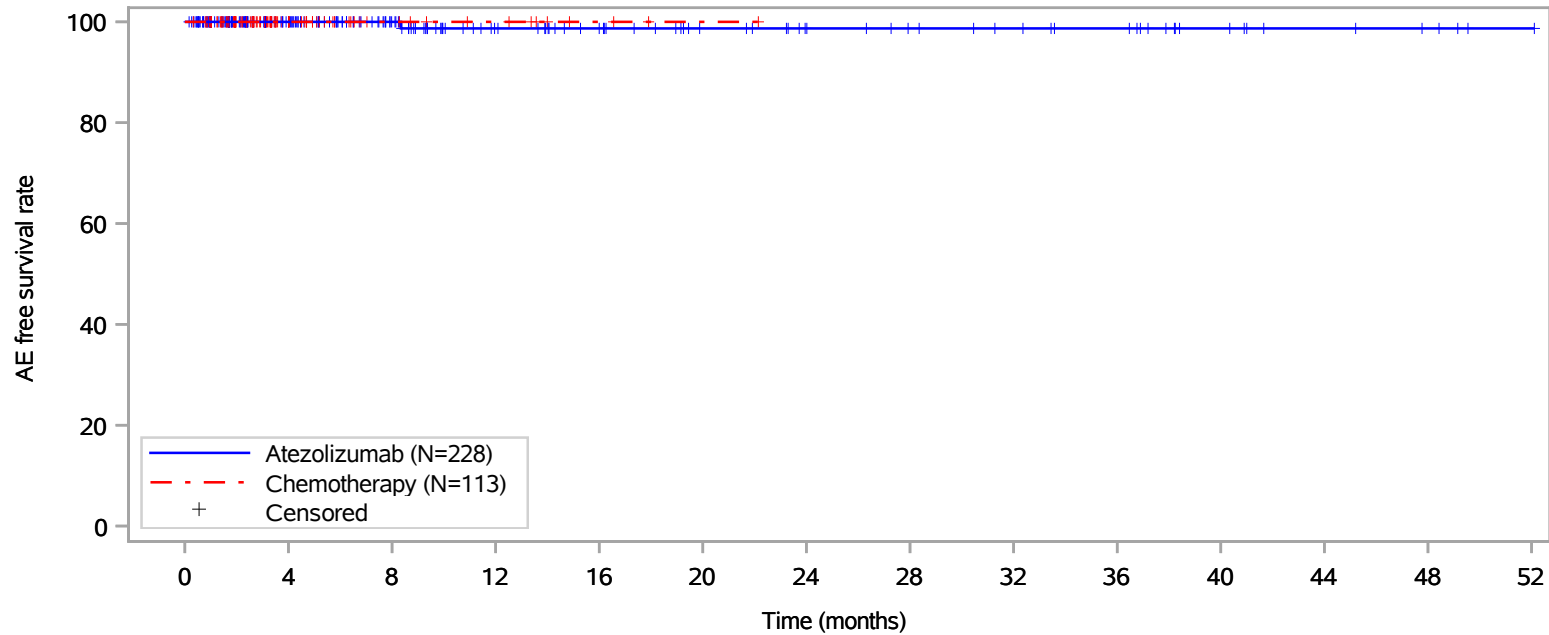
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukocytosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

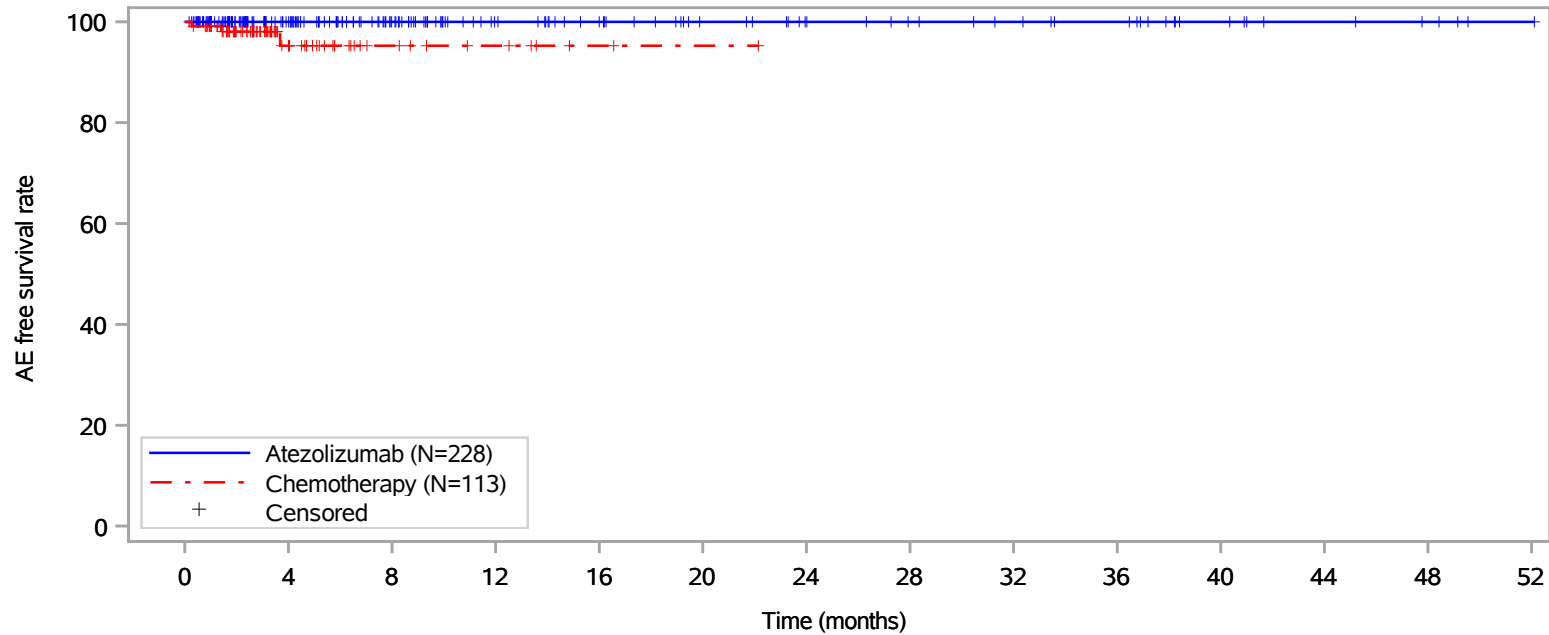
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukopenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	108	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

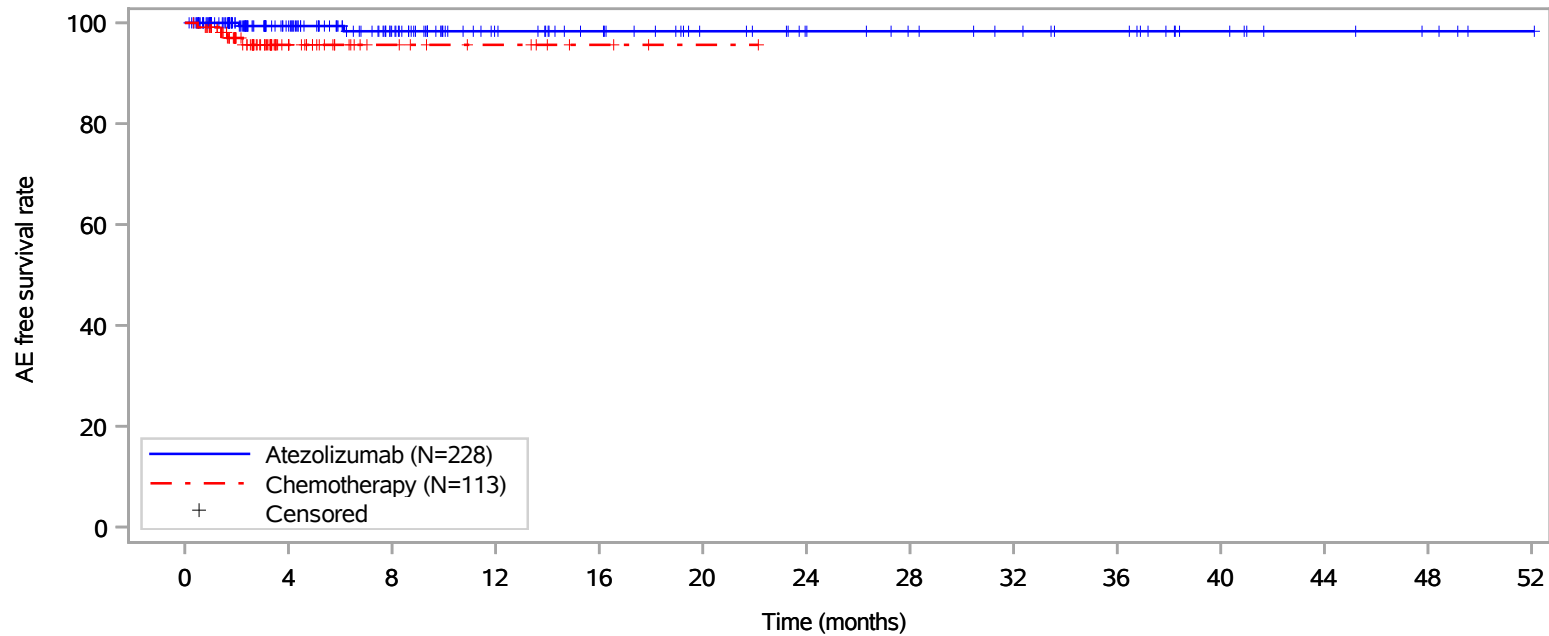
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Lymphopenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	98	102	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

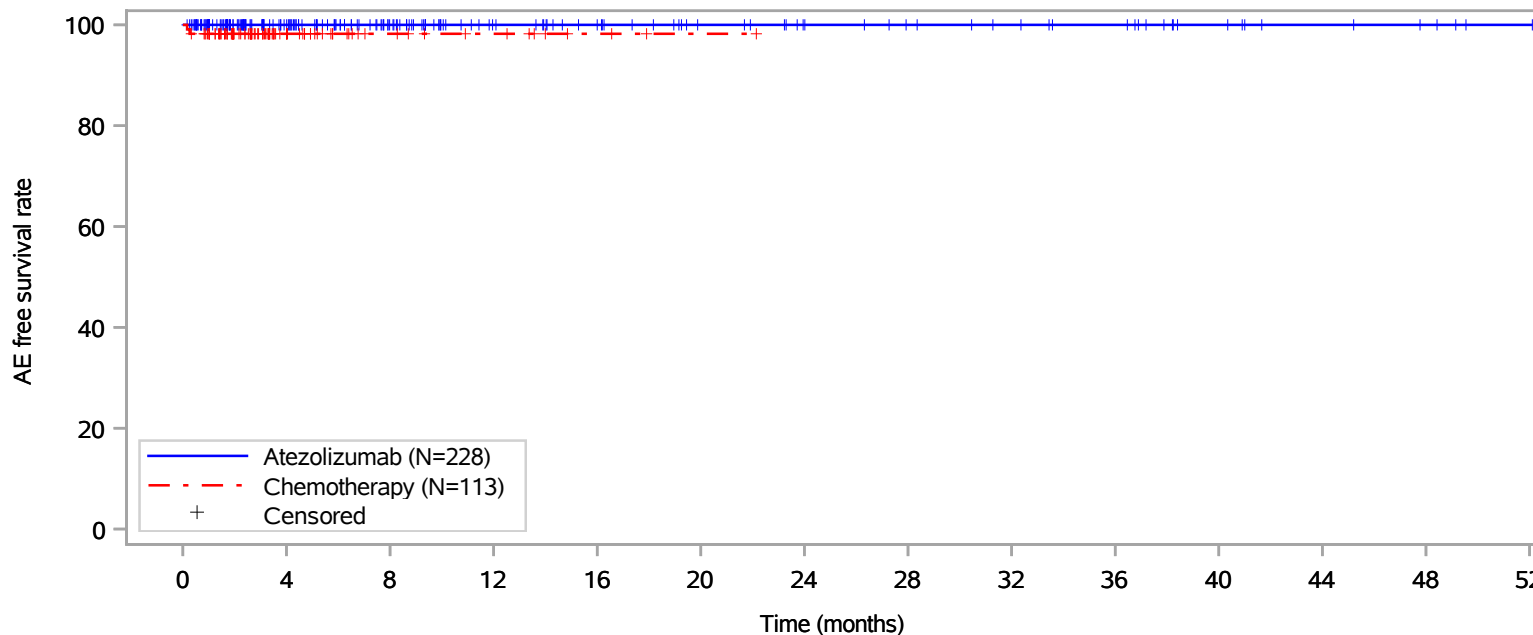
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Myelosuppression



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

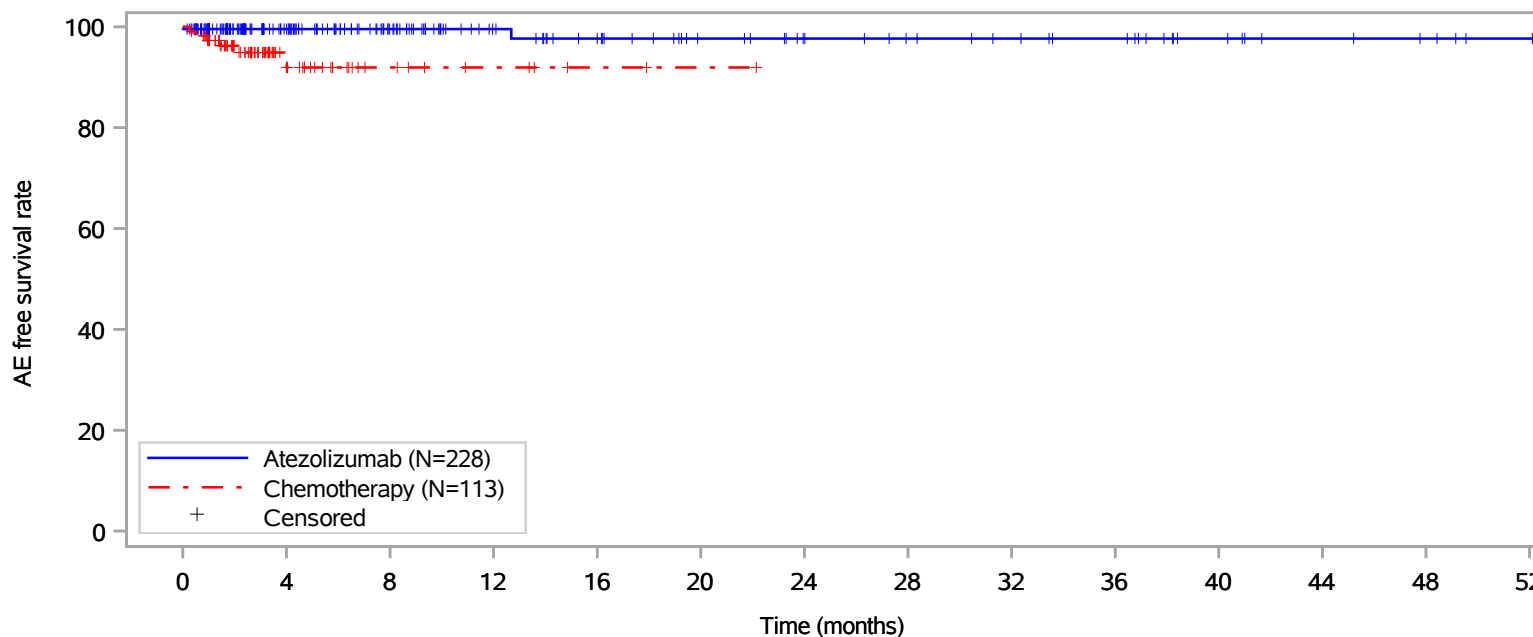
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Neutropenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	32	9	5	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	76	98	102	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

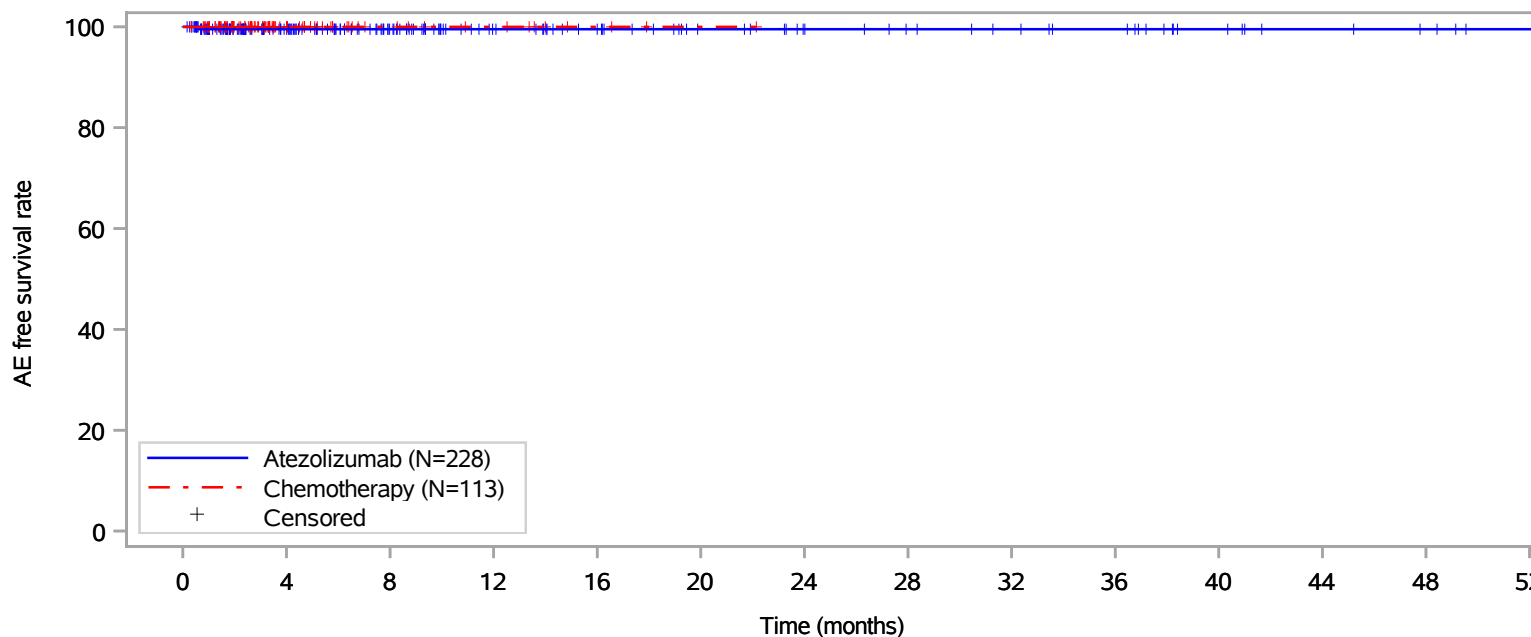
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Normocytic anaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

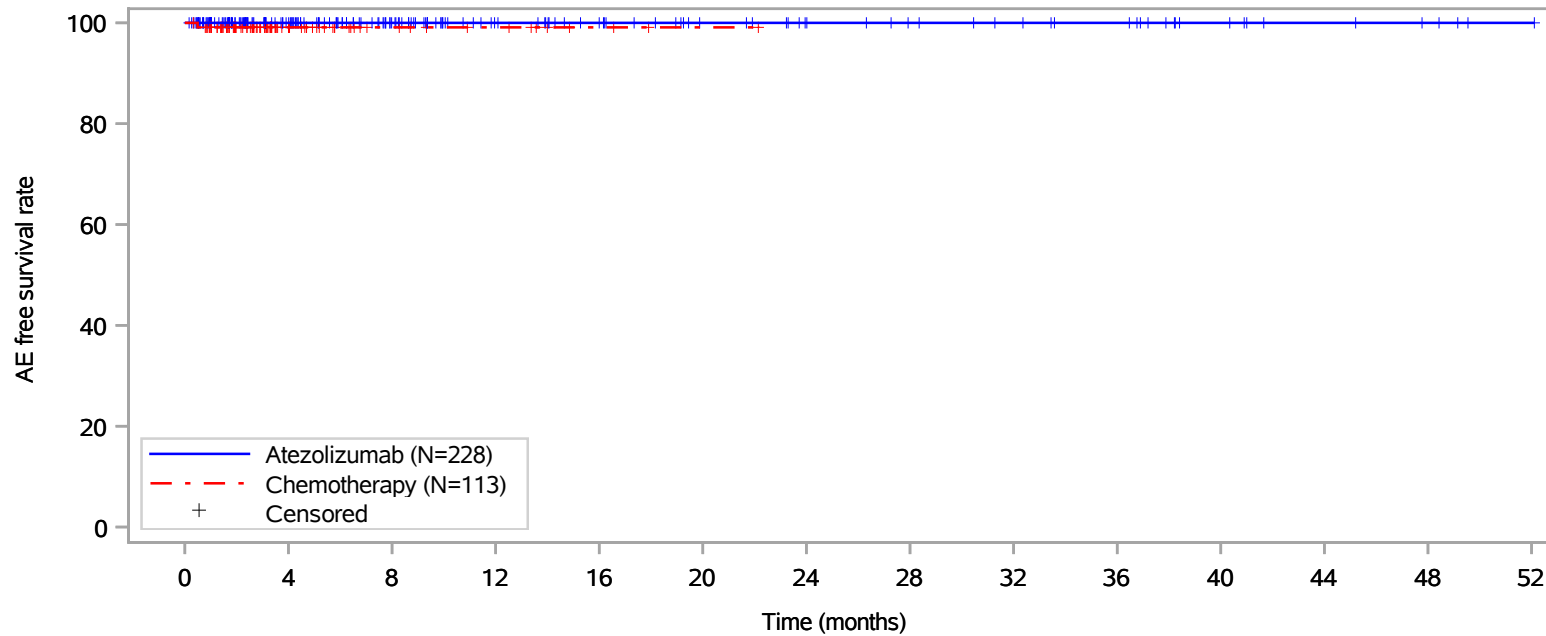
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Thrombocytopenia



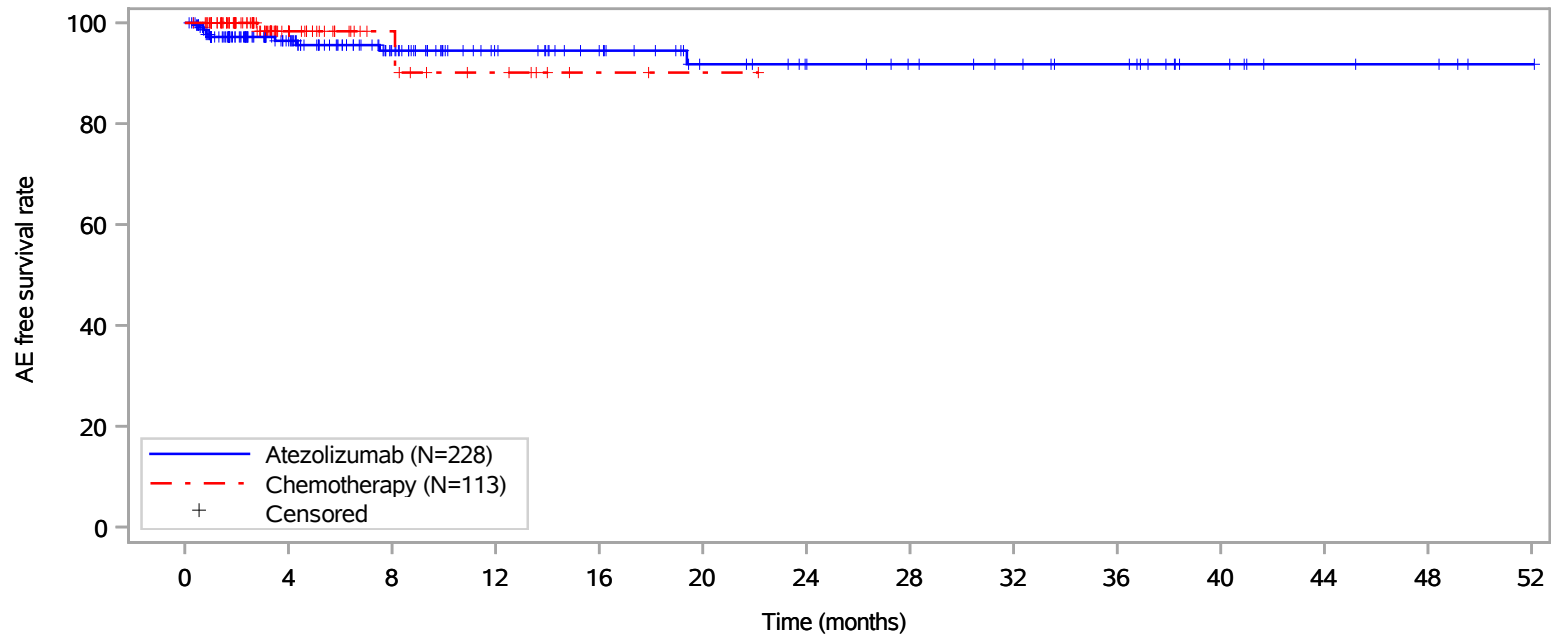
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	53	44	32	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	140	166	176	186	191	195	198	201	209	213	214	217
Chemotherapy	0	78	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

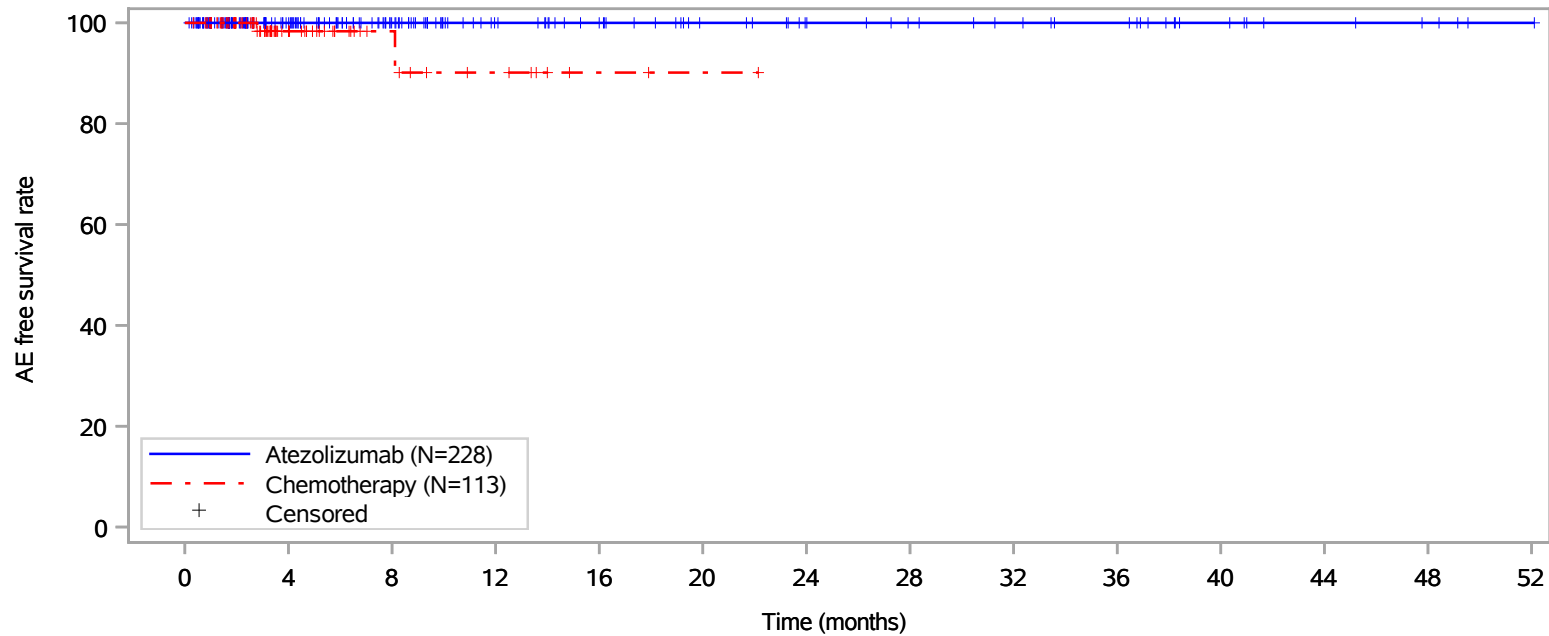
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute coronary syndrome



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

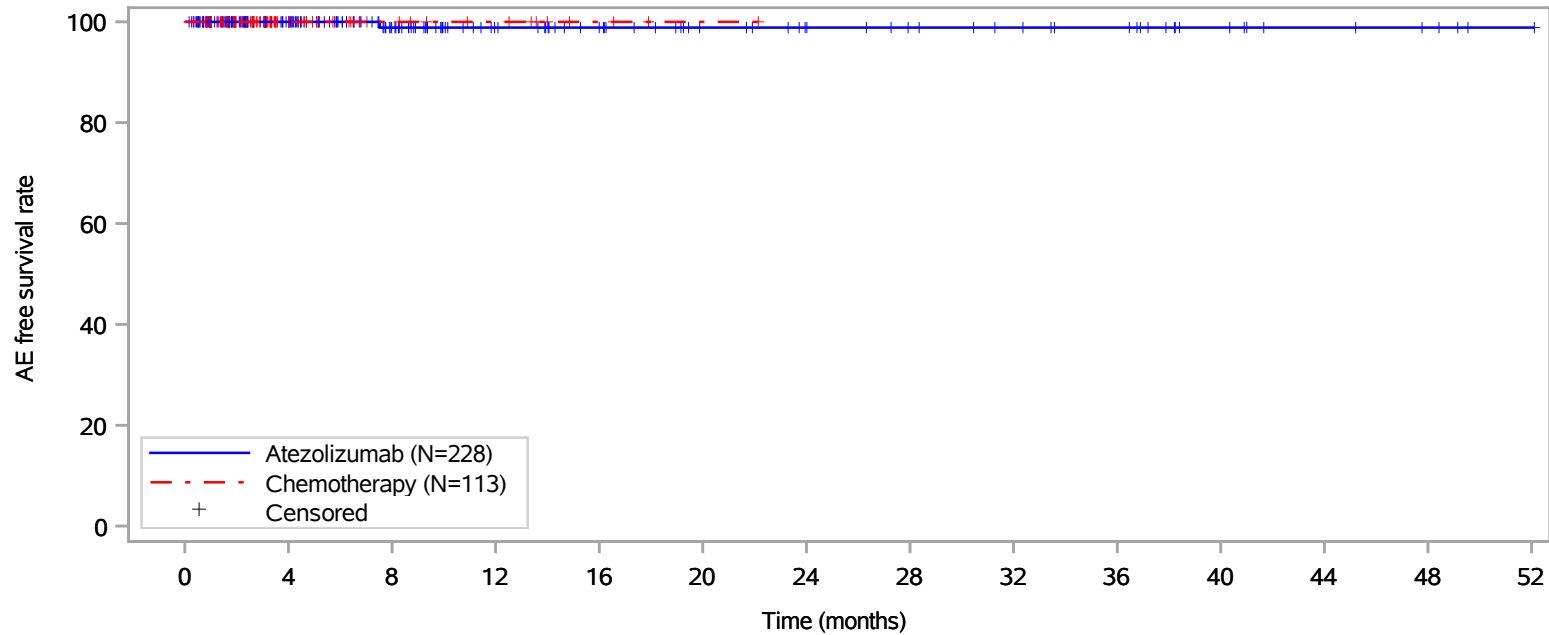
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute myocardial infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

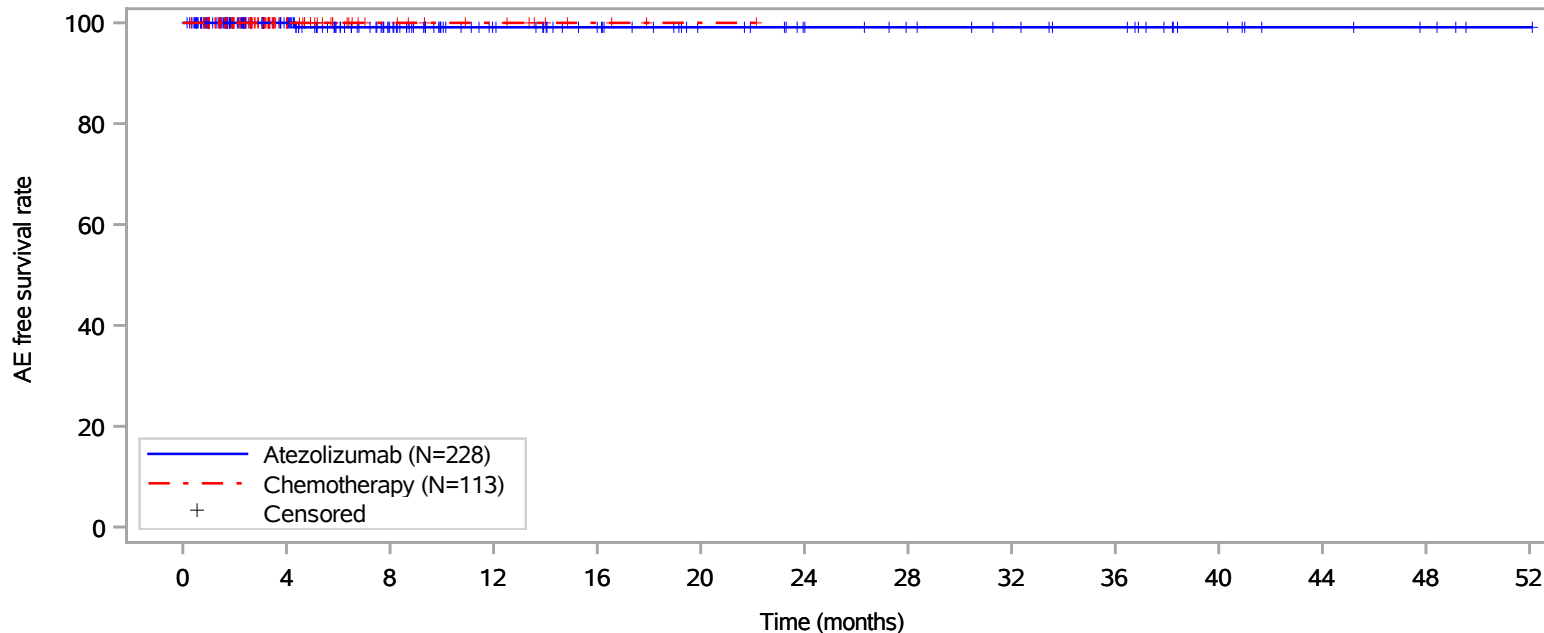
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Angina pectoris



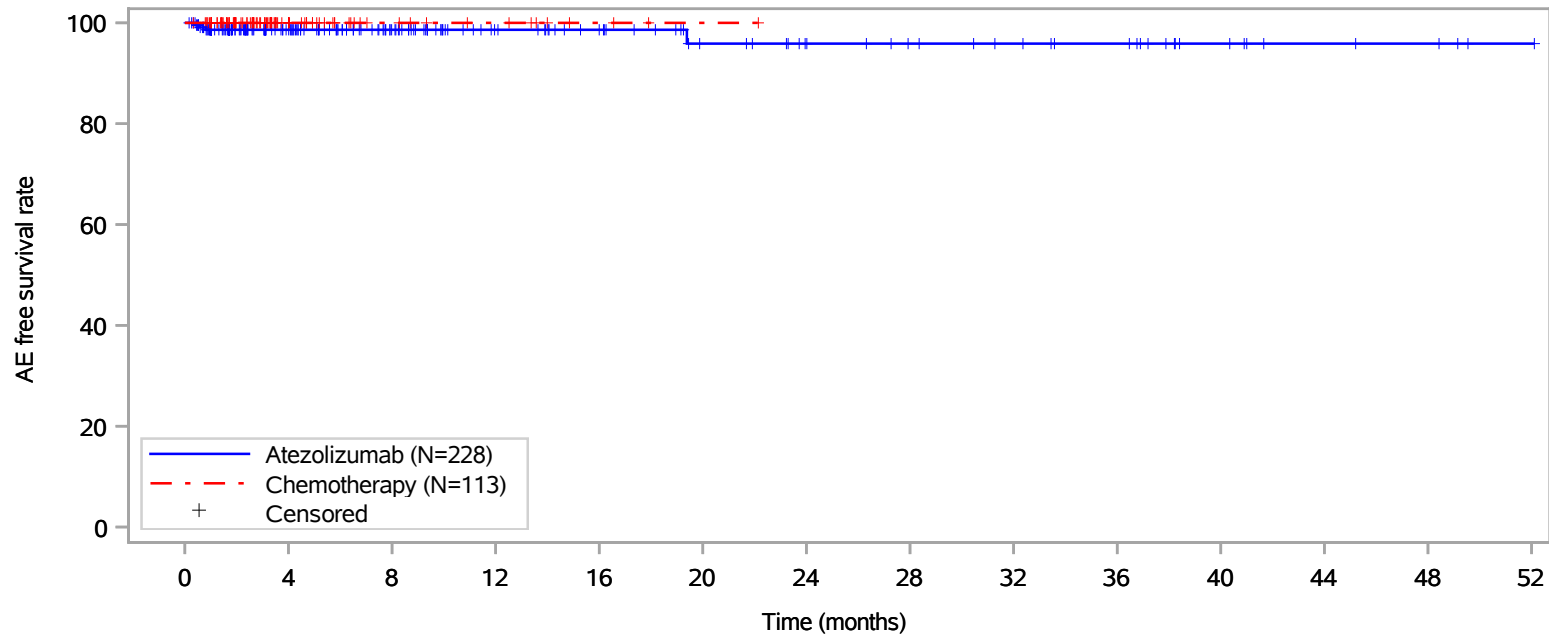
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Atrial fibrillation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

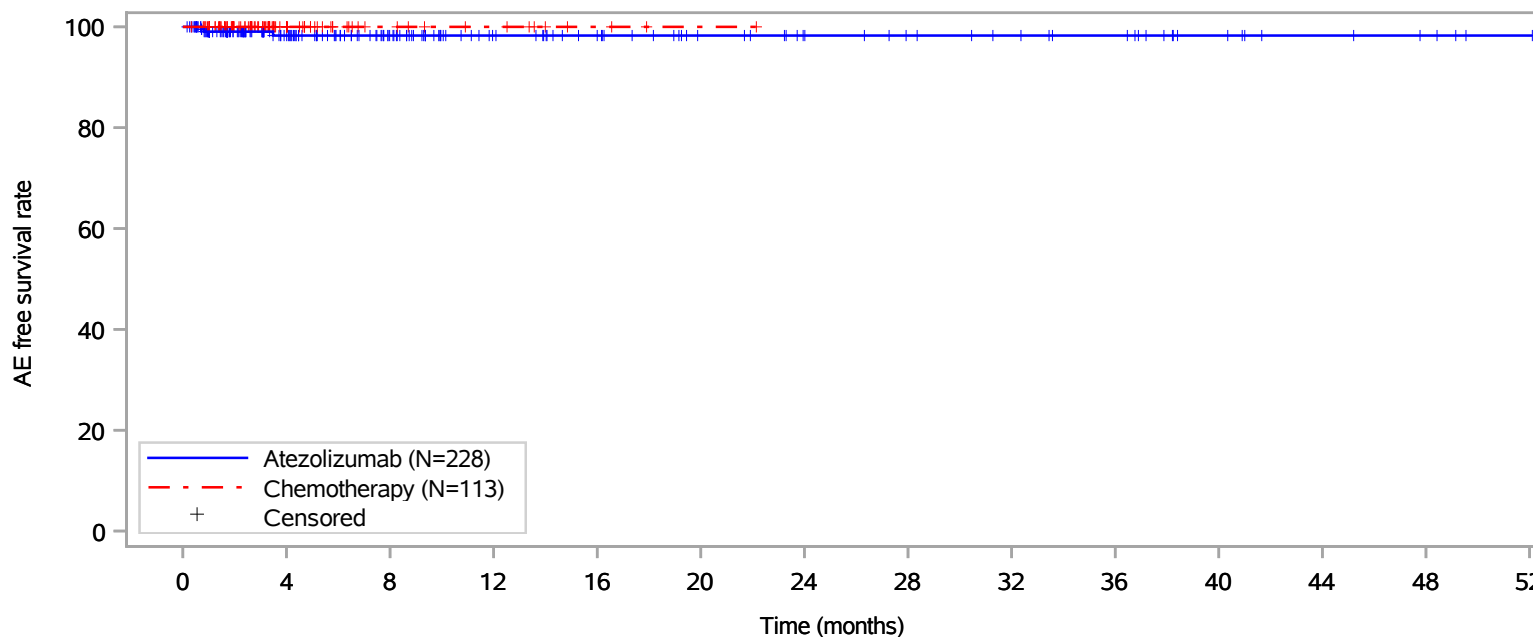
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure



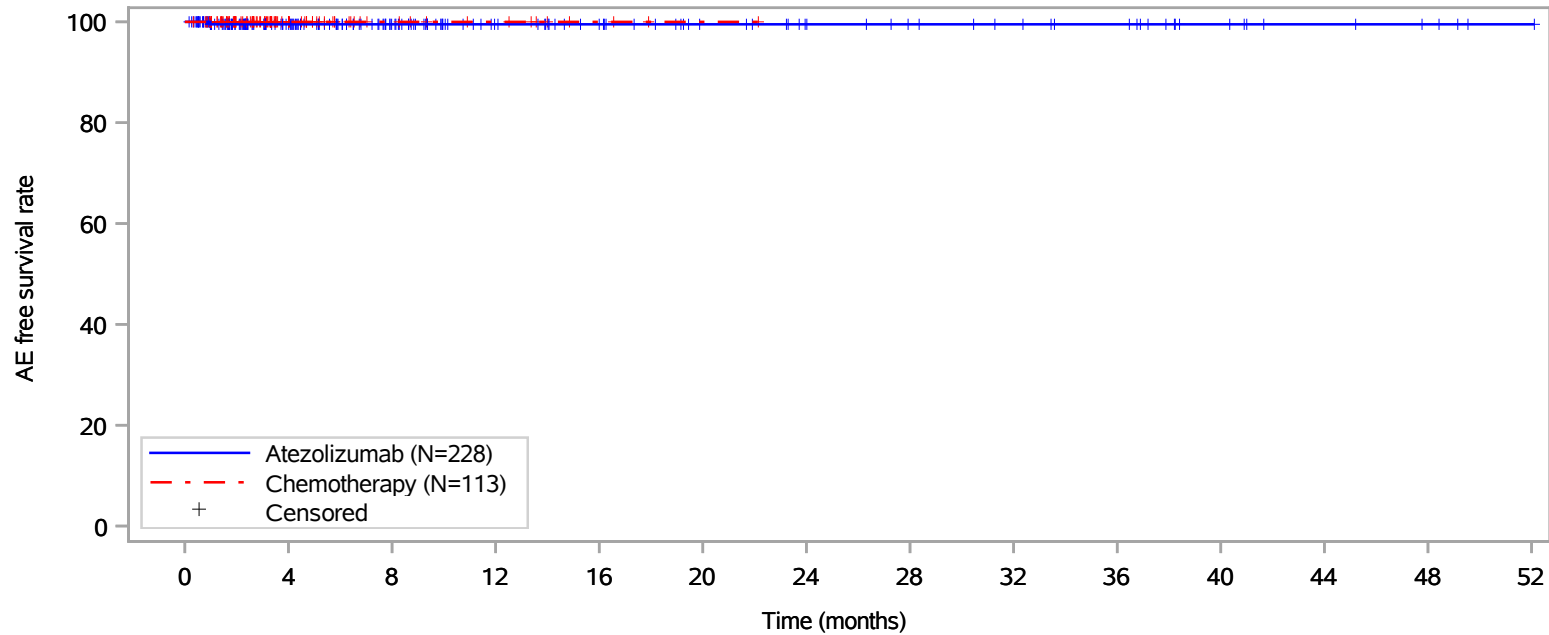
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure congestive



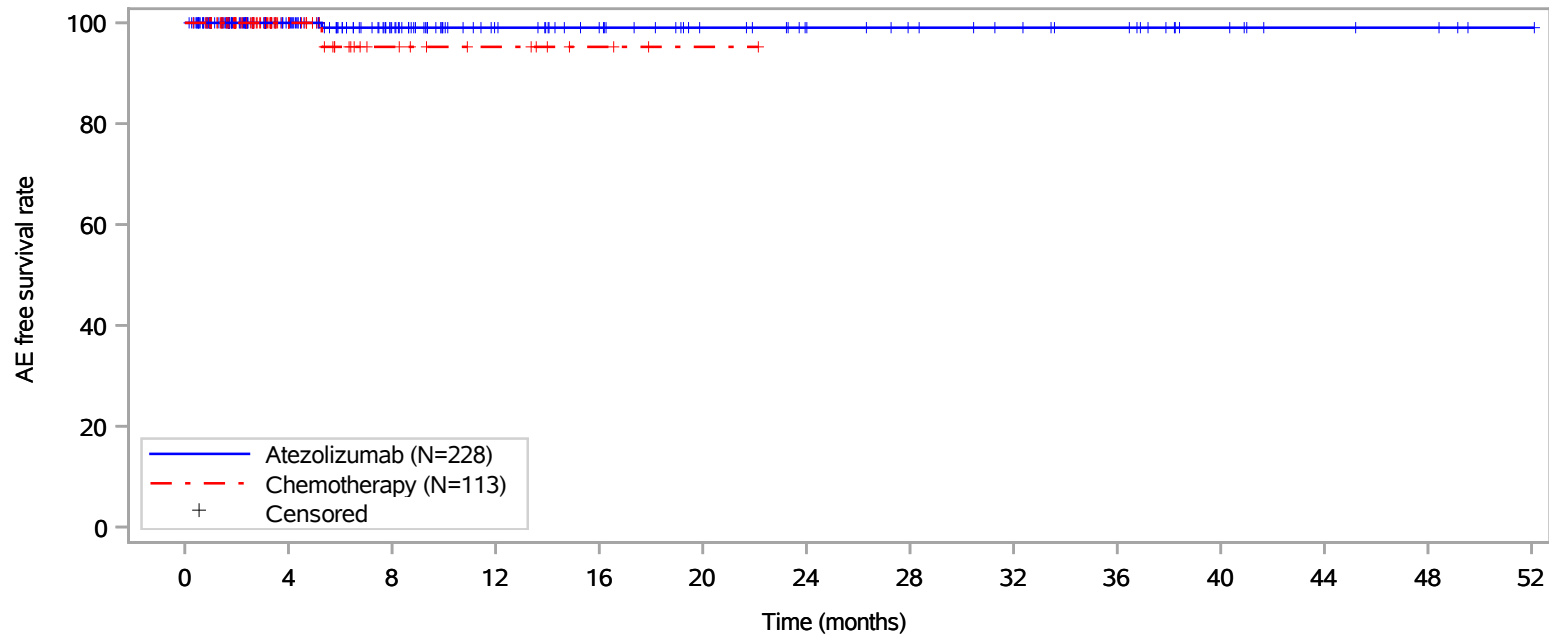
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Eye disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

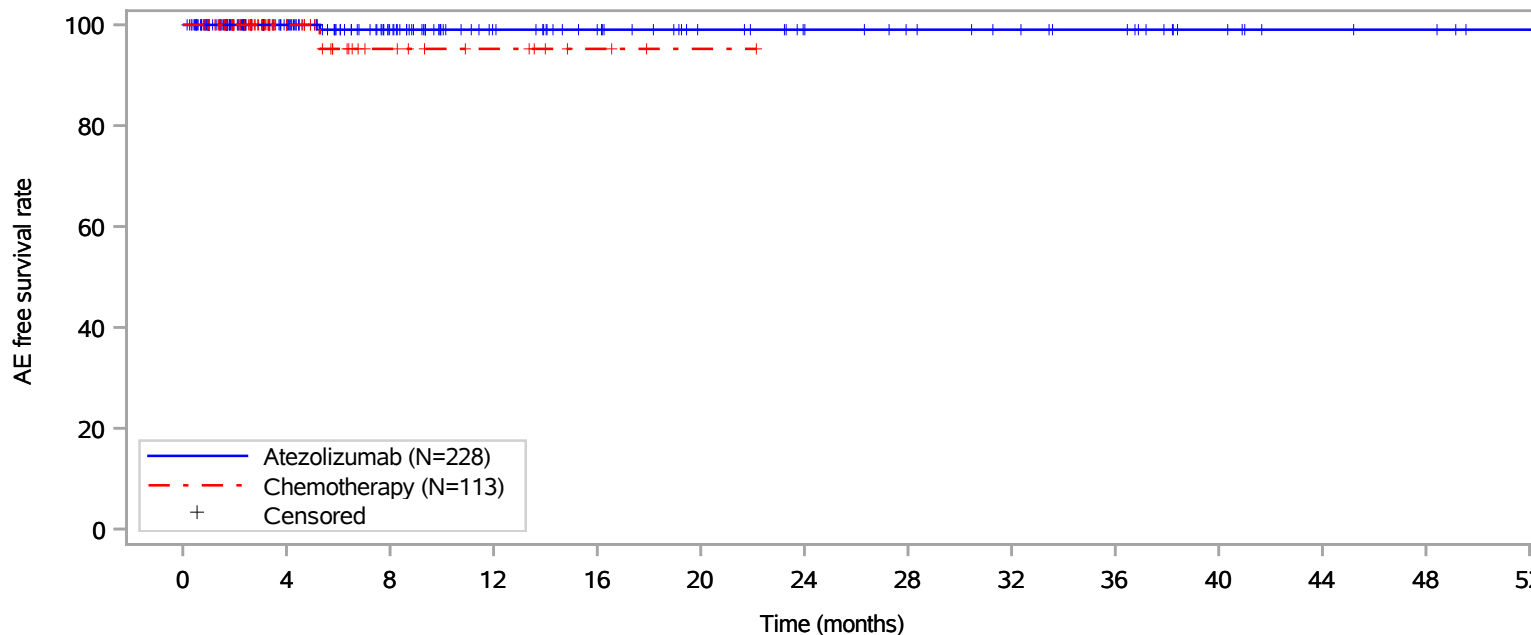
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Eye disorders, Cataract



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	27	23	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	35	11	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

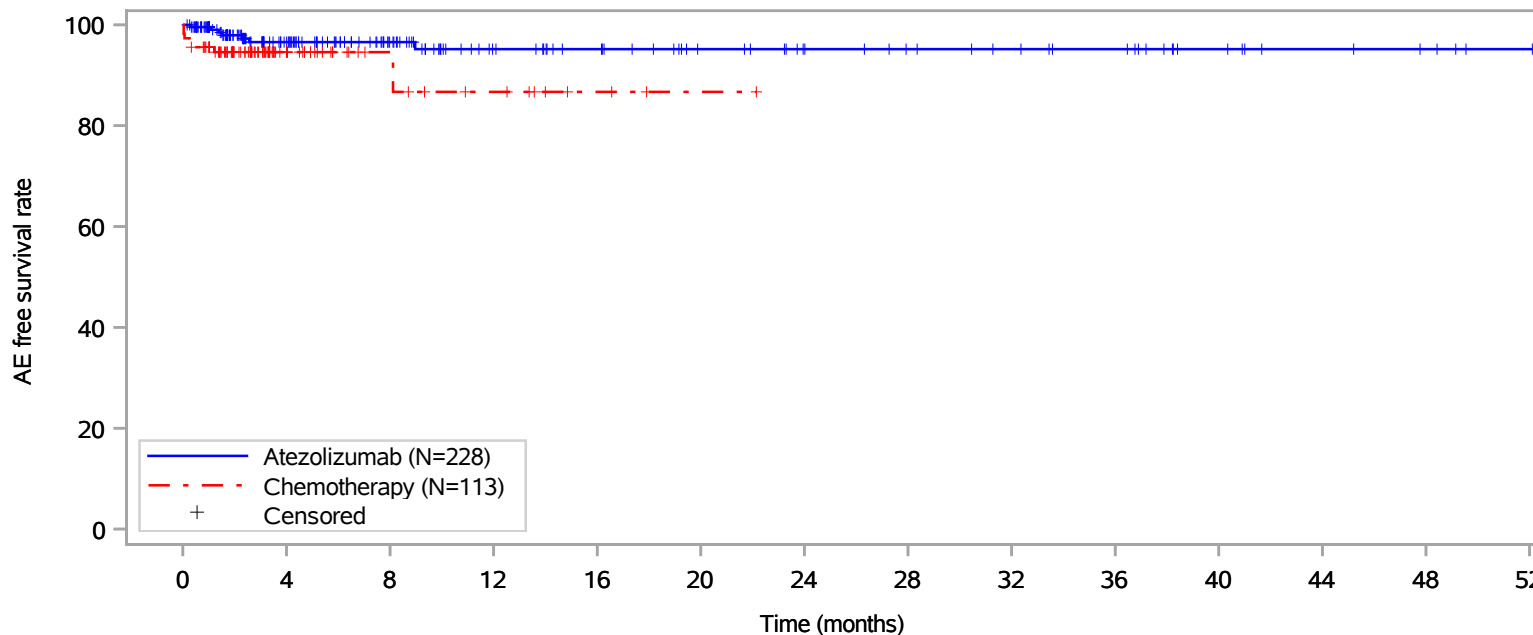
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	117	78	52	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	169	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	74	95	98	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

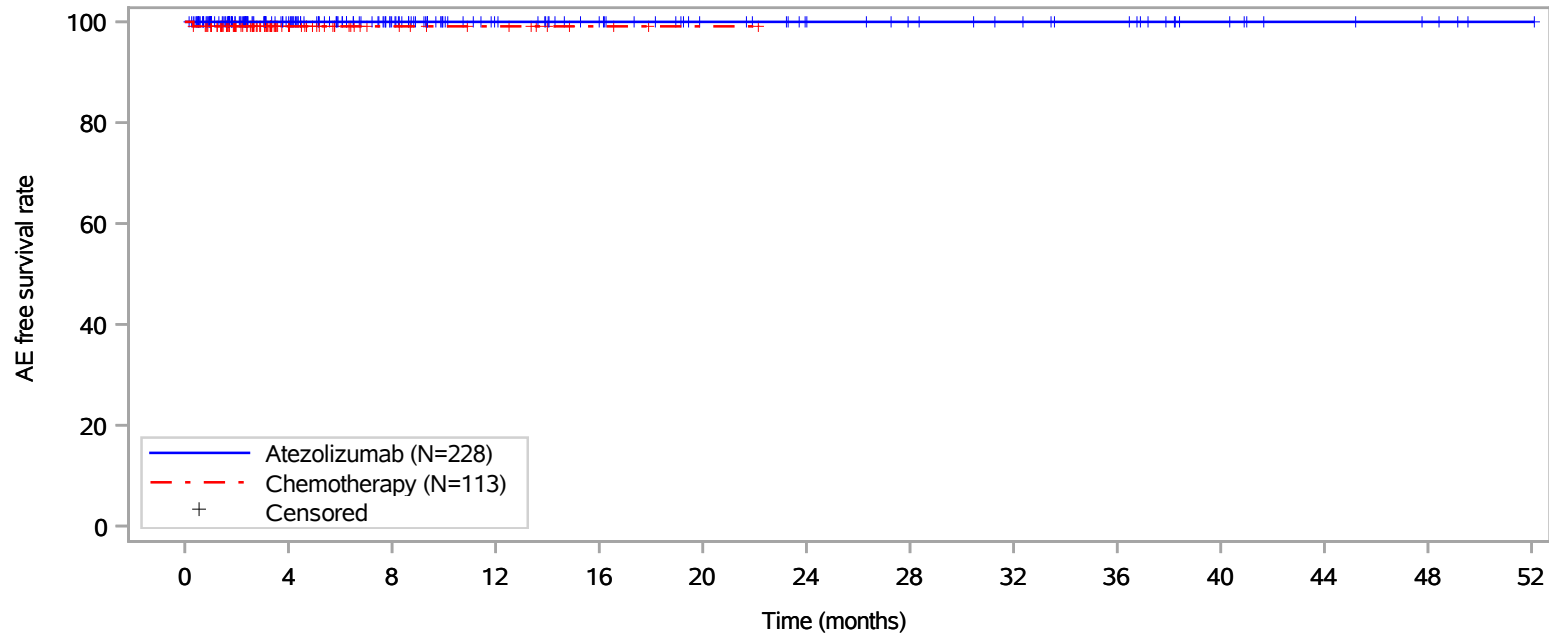
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

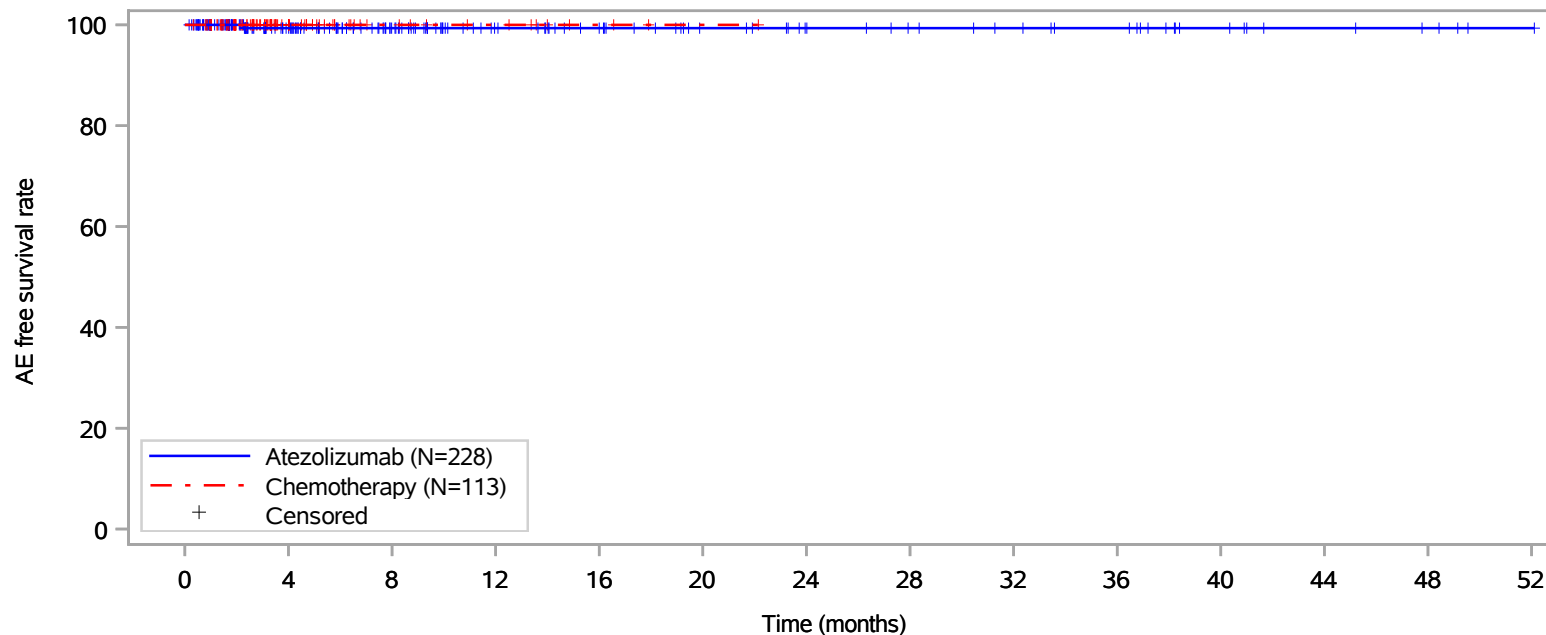
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Autoimmune colitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

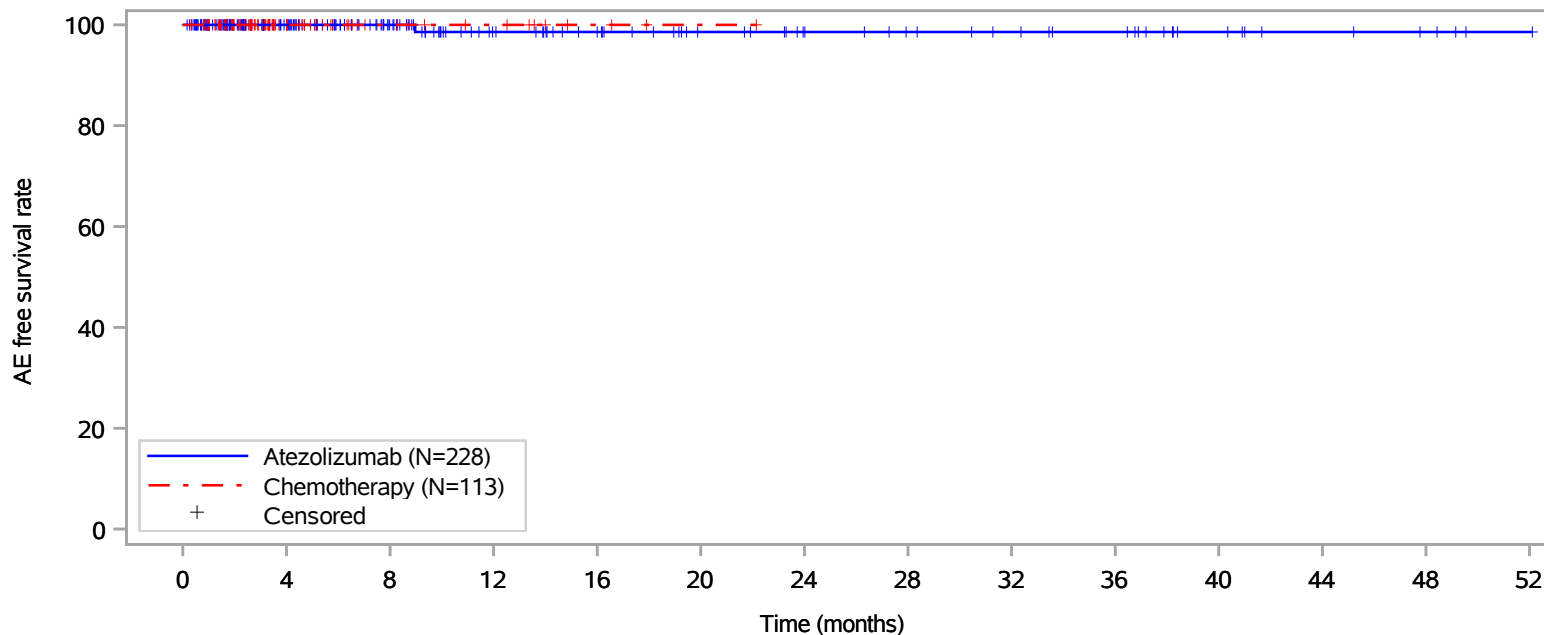
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Colitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

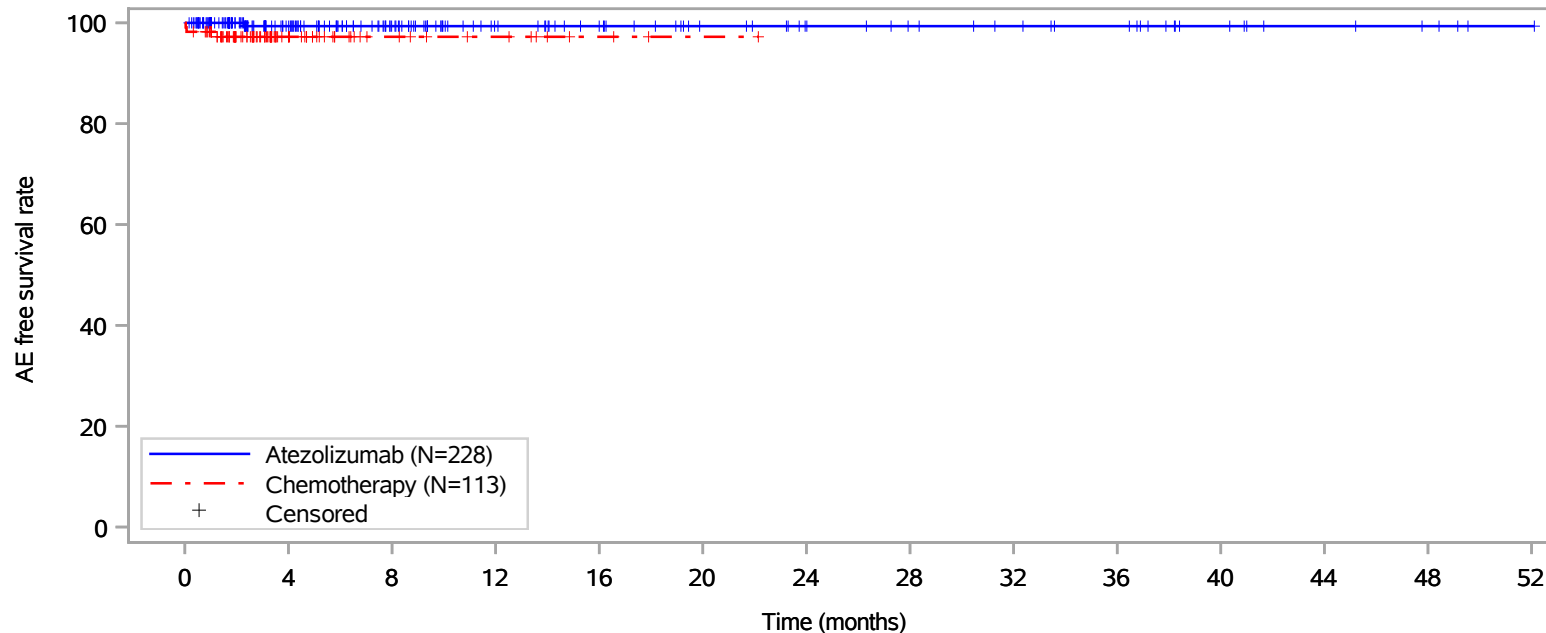
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diarrhoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

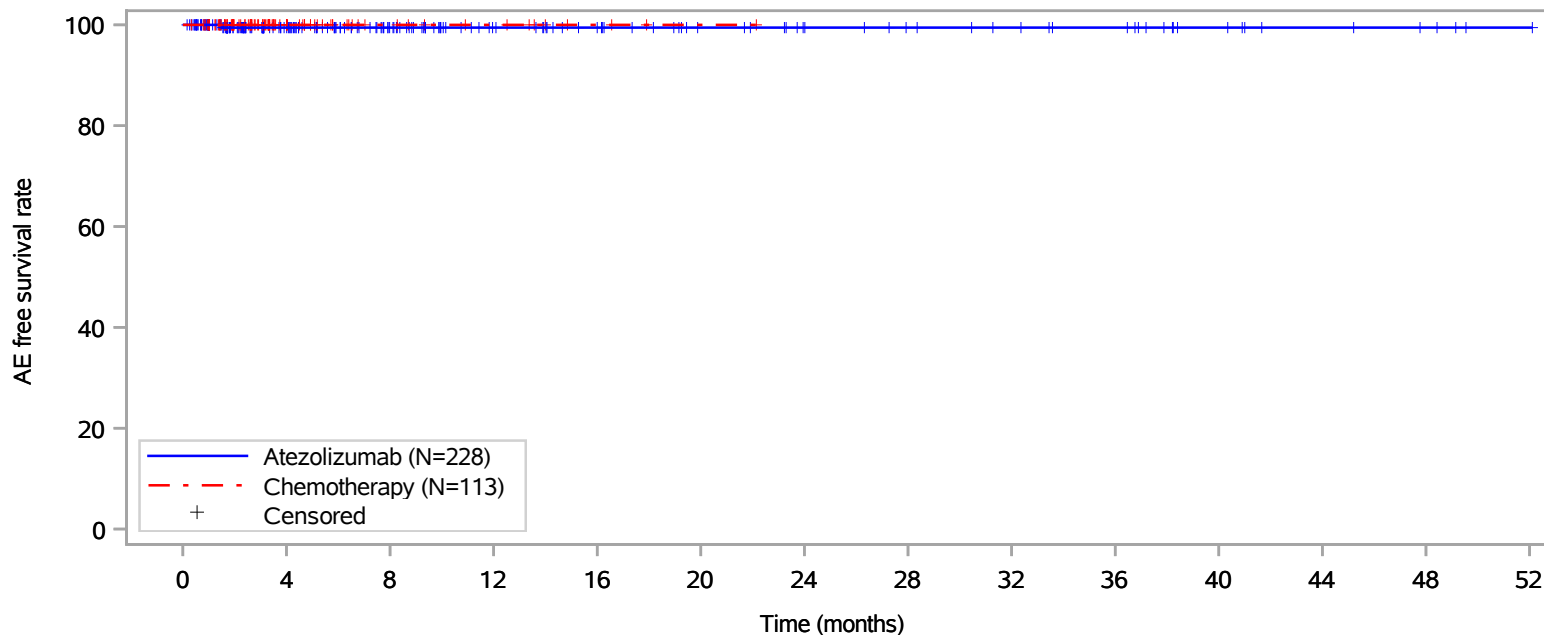
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diverticulum intestinal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

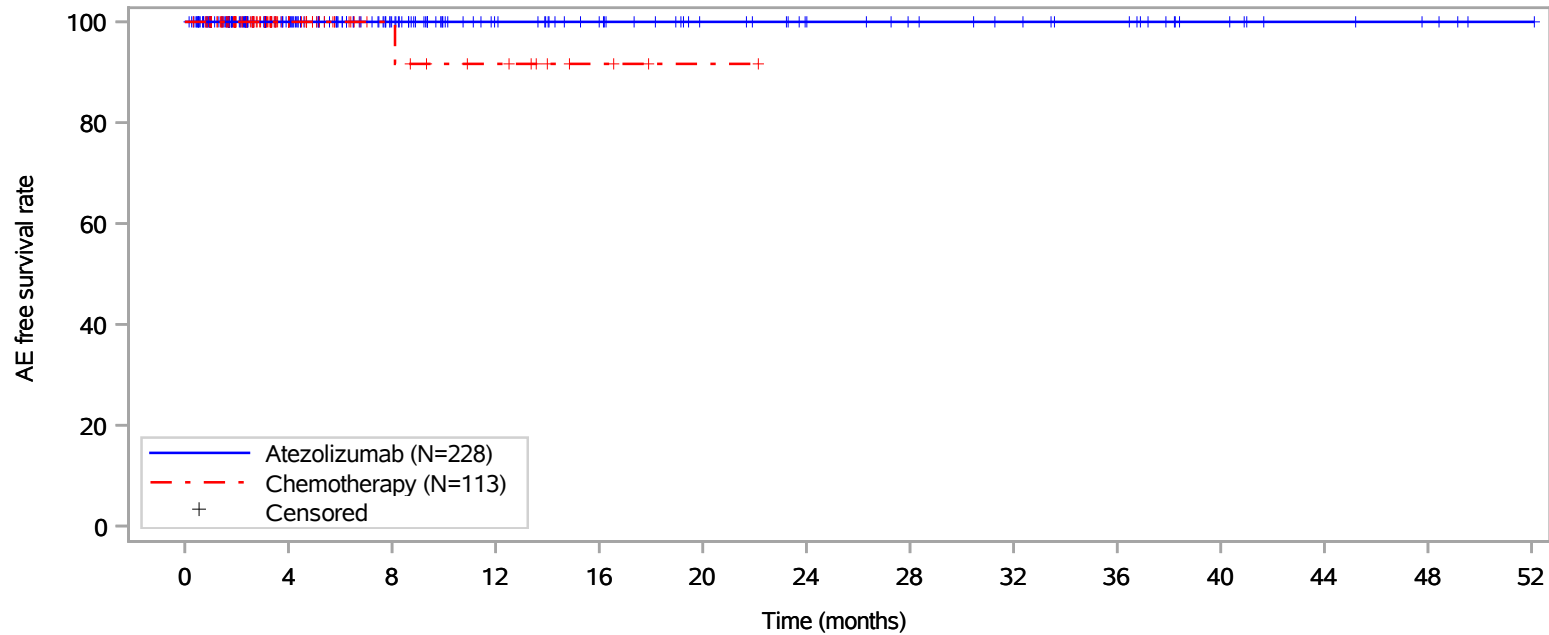
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastric dilatation



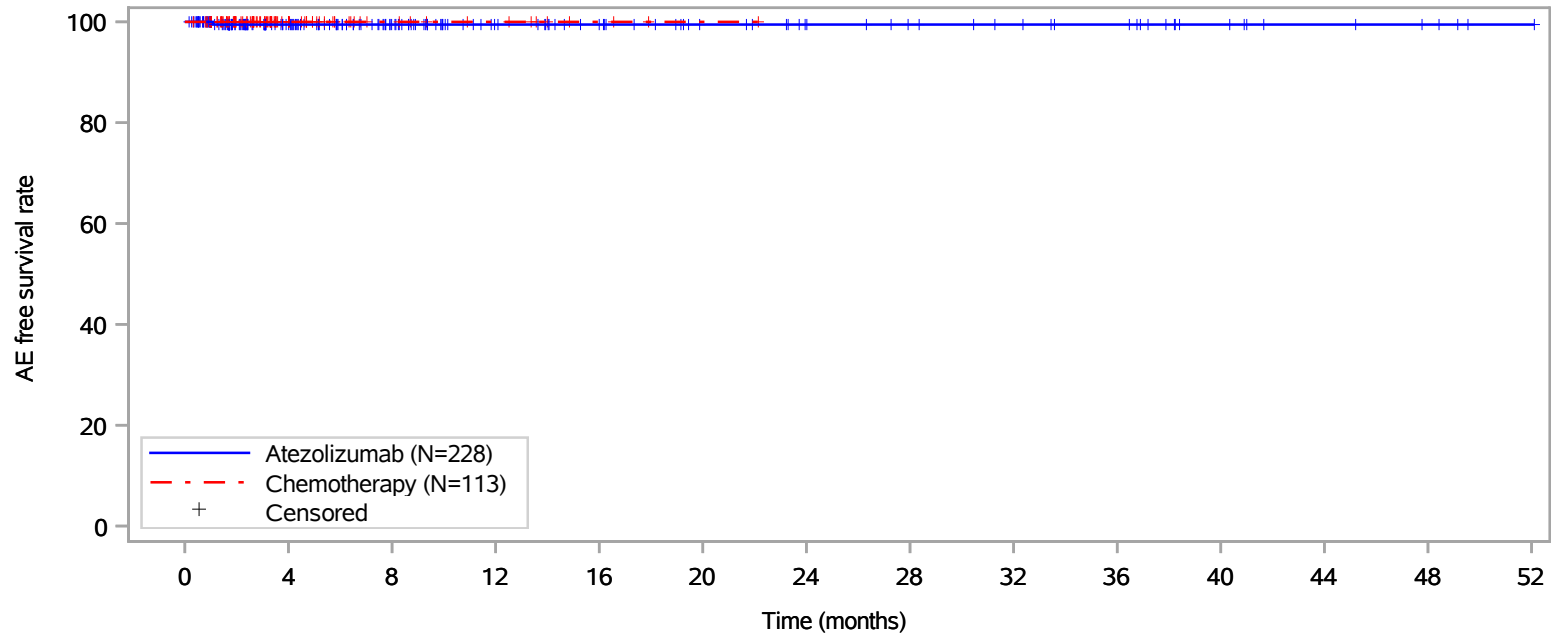
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastrointestinal toxicity



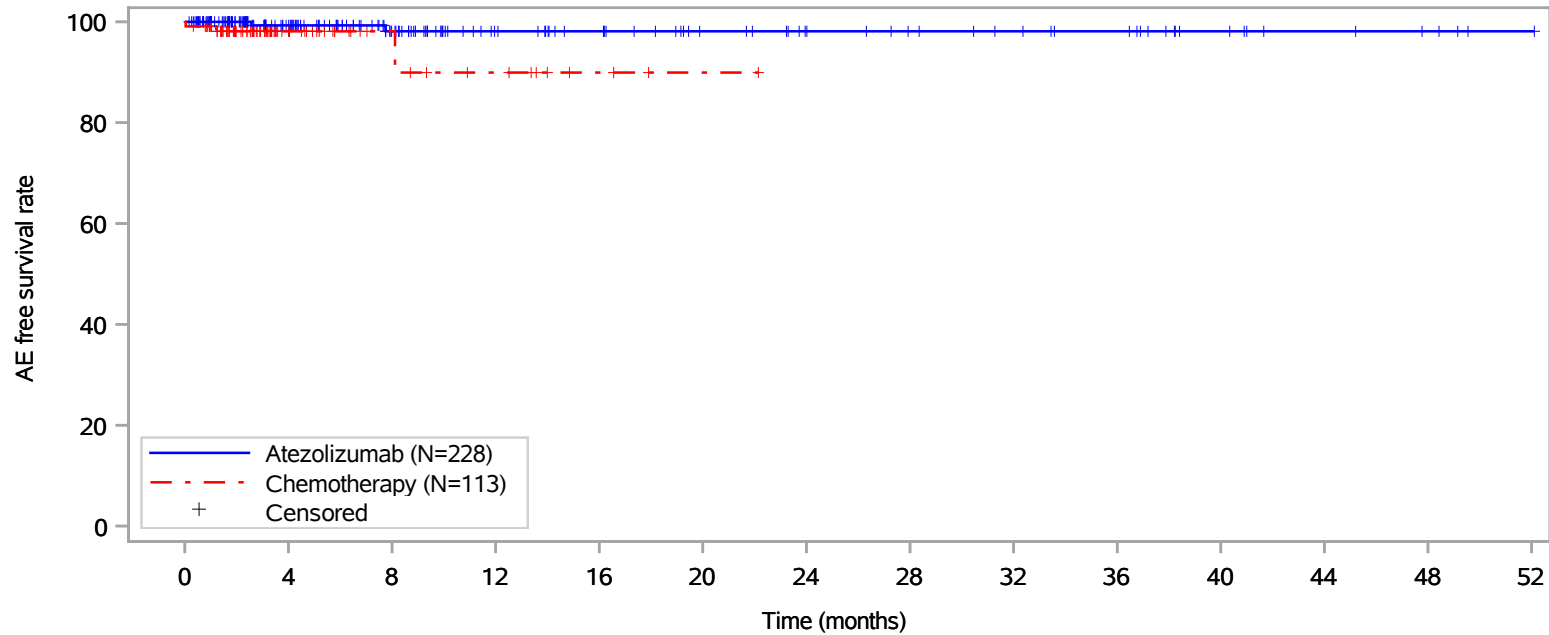
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Nausea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	77	99	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

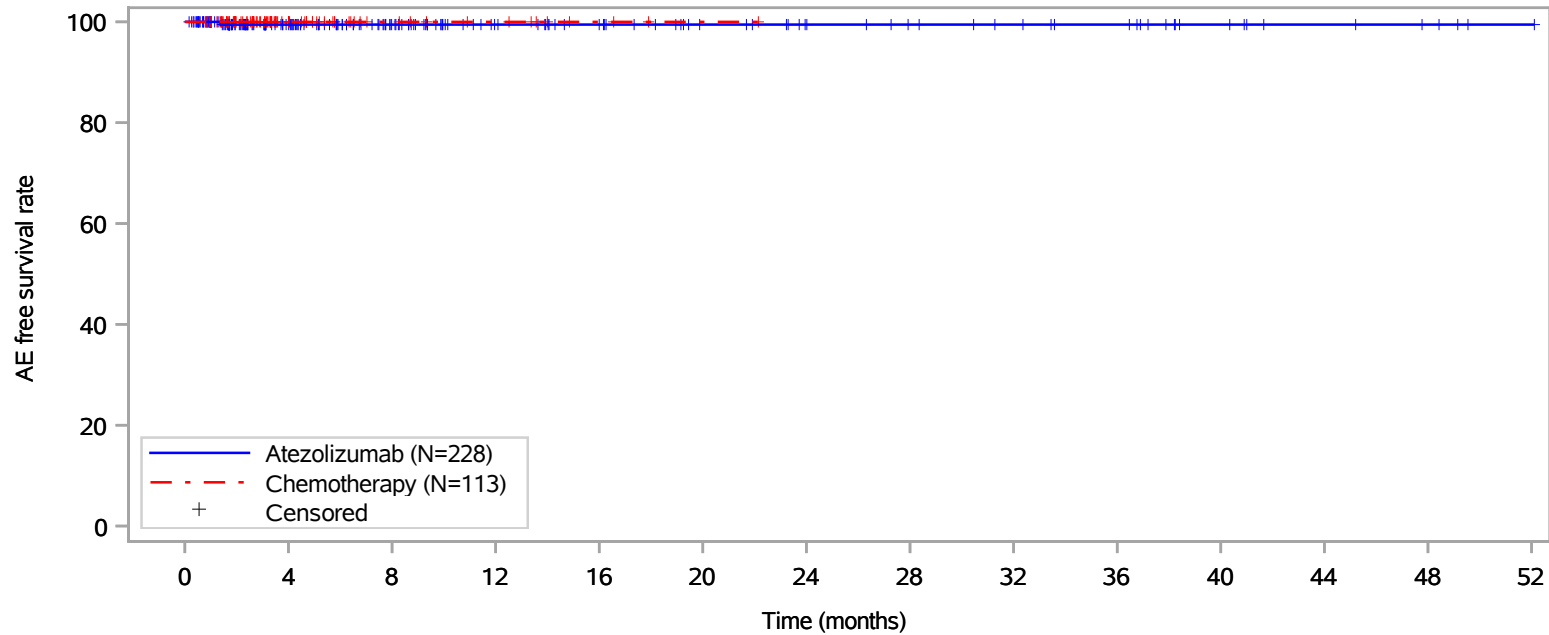
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Oesophageal stenosis



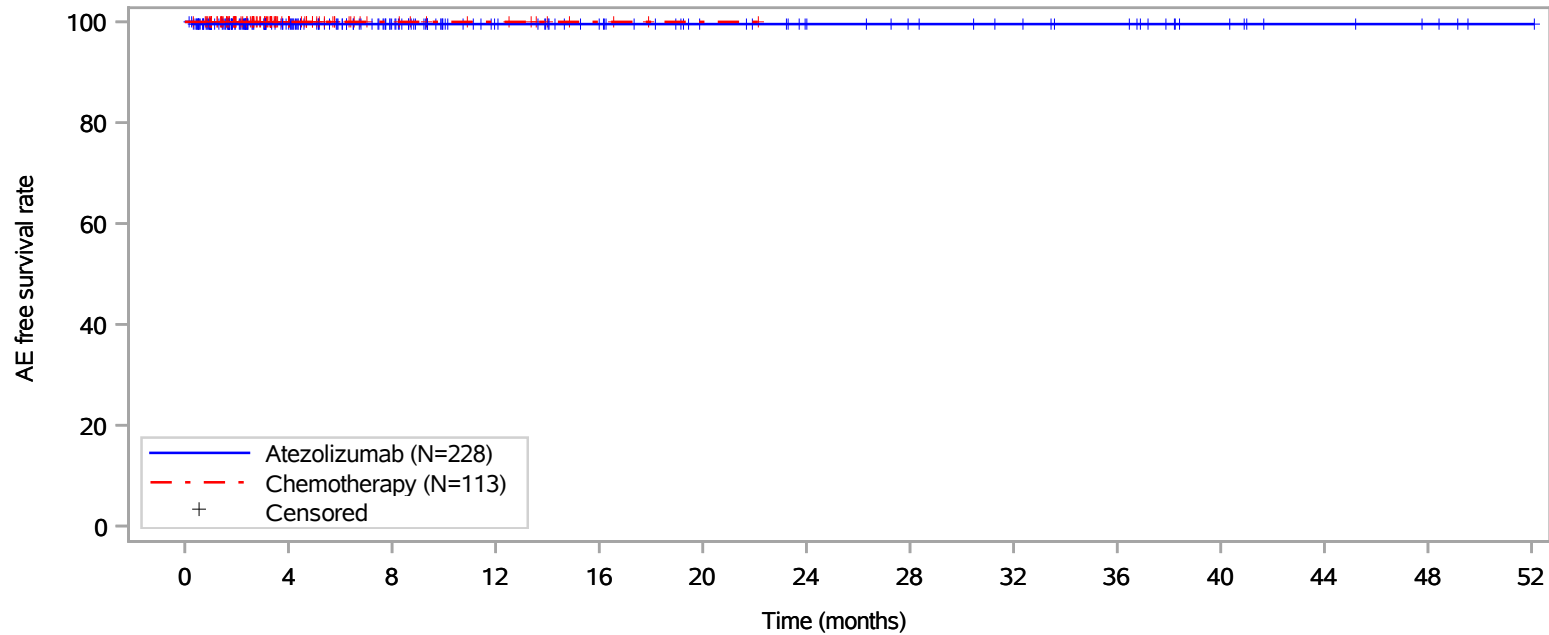
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Pancreatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

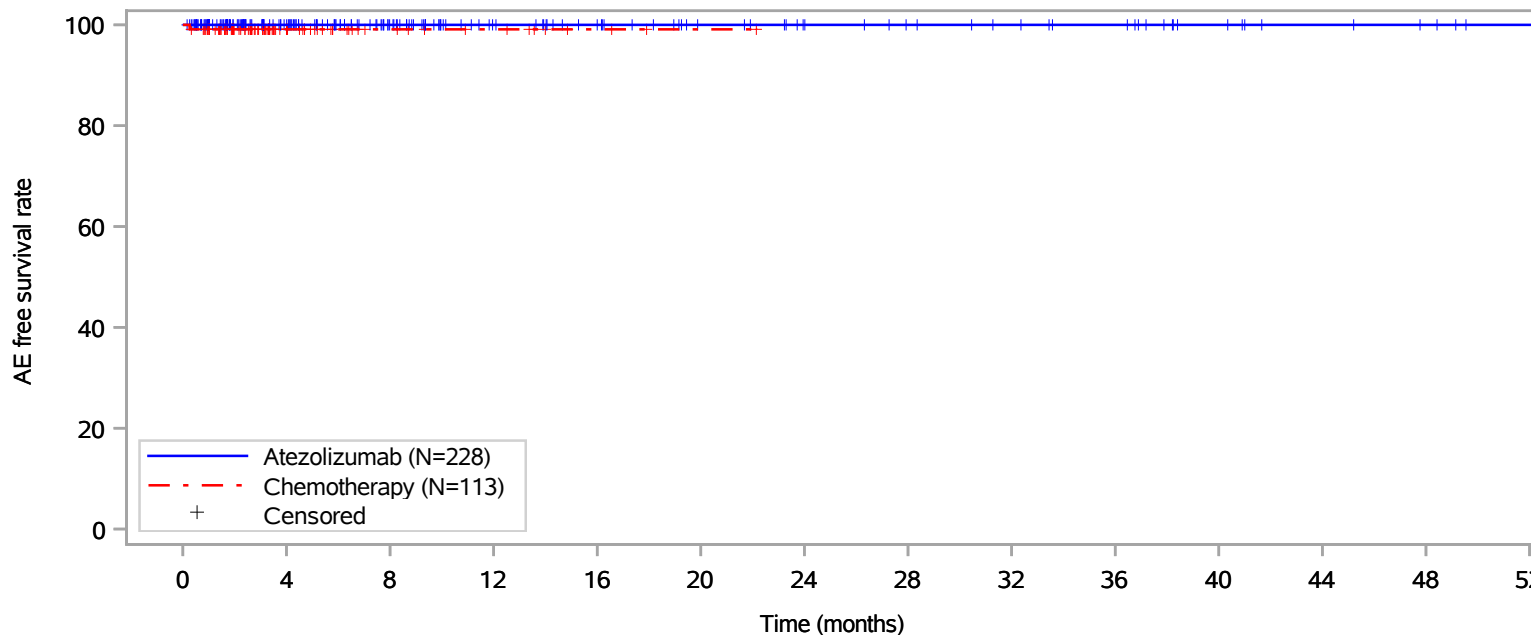
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Vomiting



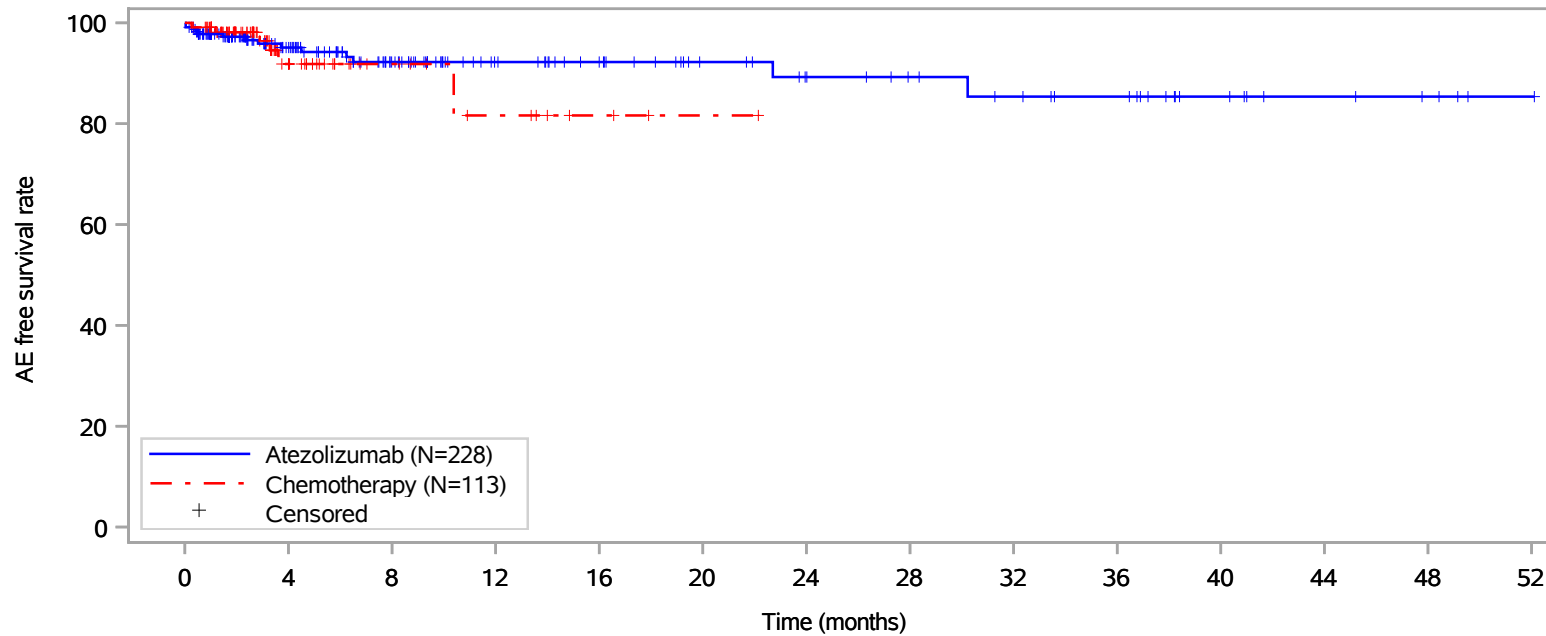
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	137	163	173	183	187	191	193	196	204	208	210	213
Chemotherapy	0	75	96	100	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

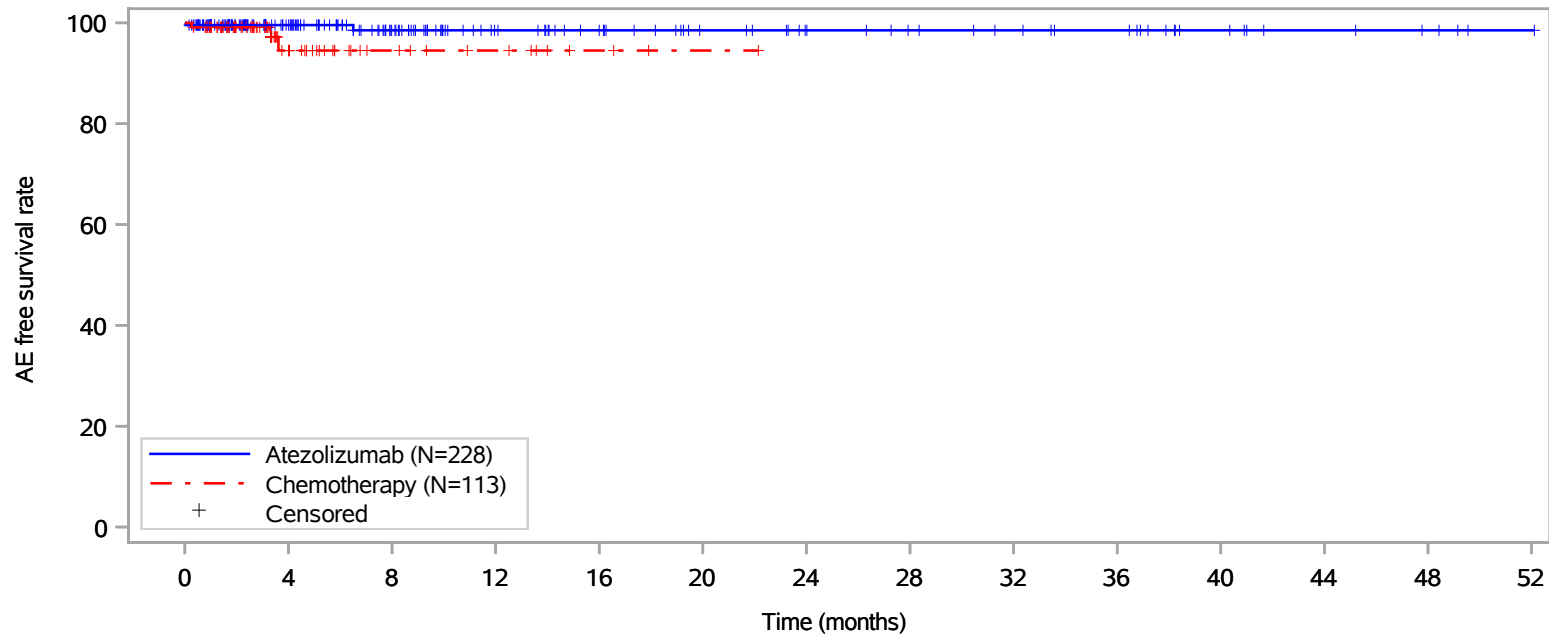
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Asthenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

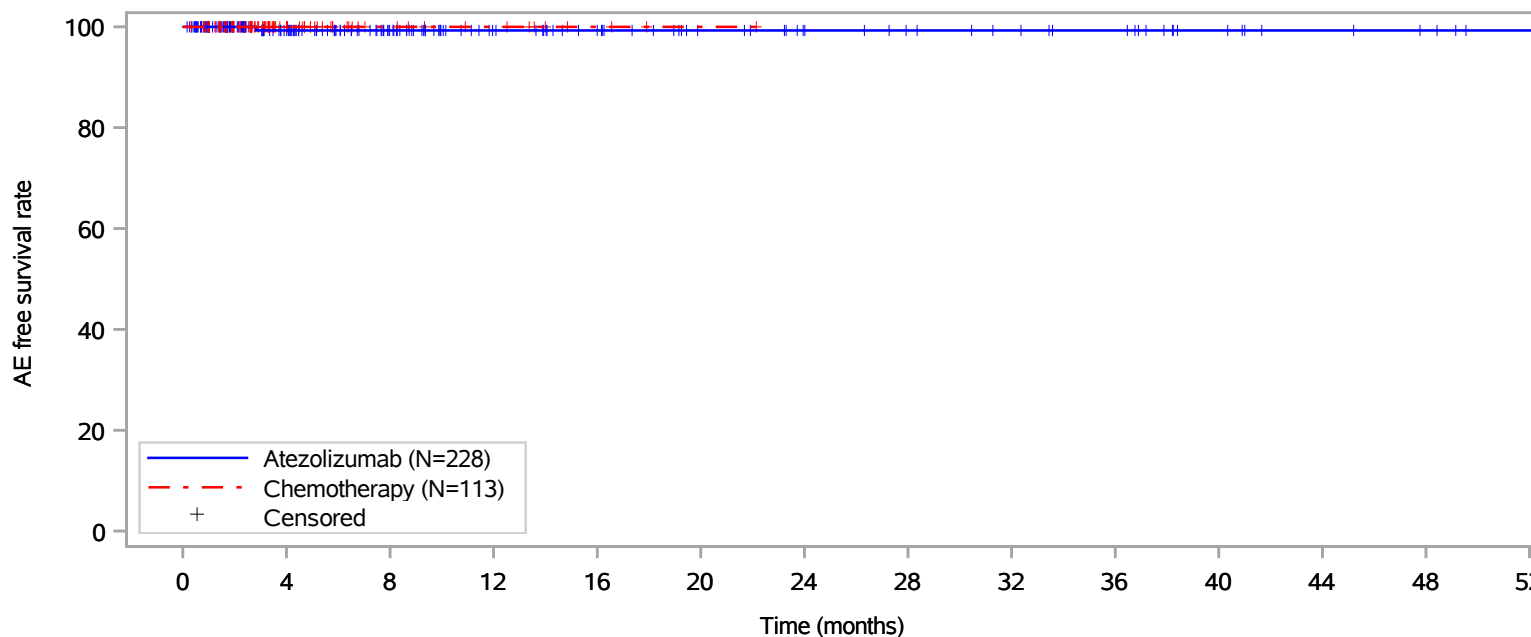
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Chest pain



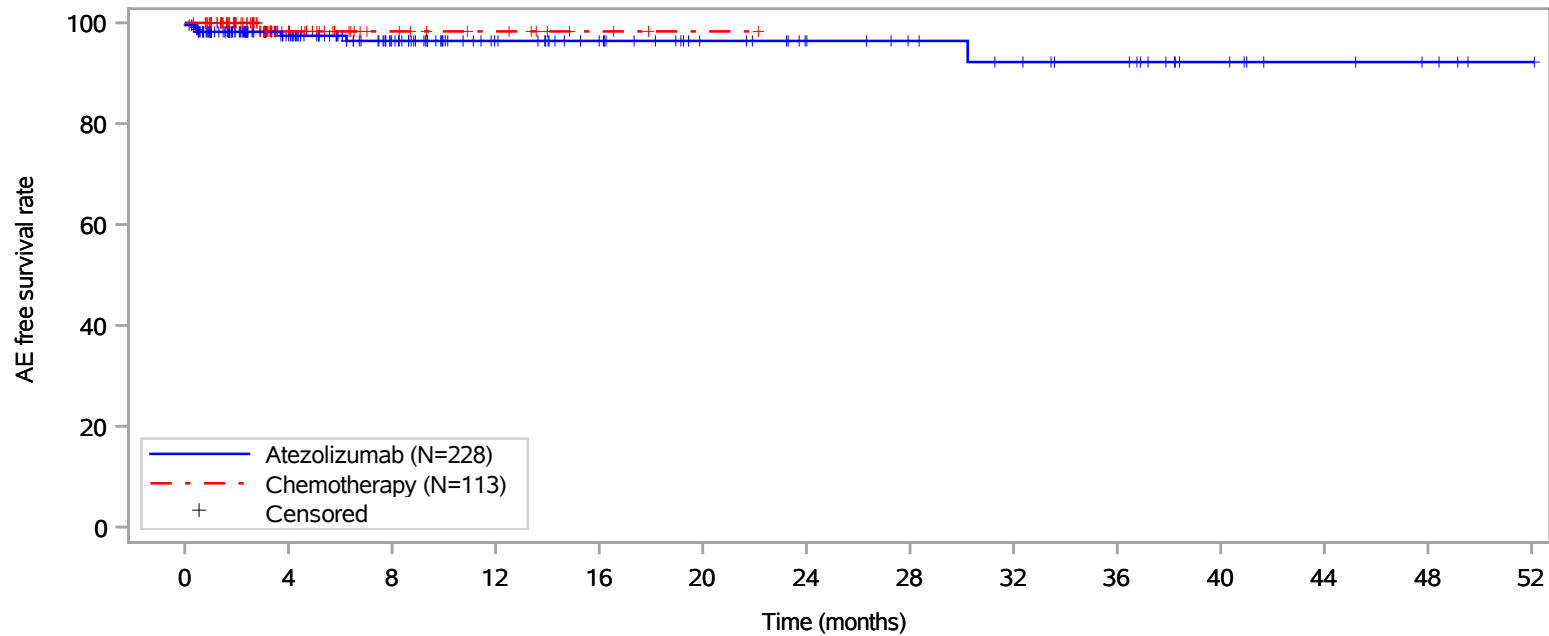
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Fatigue



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	142	168	178	188	194	198	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

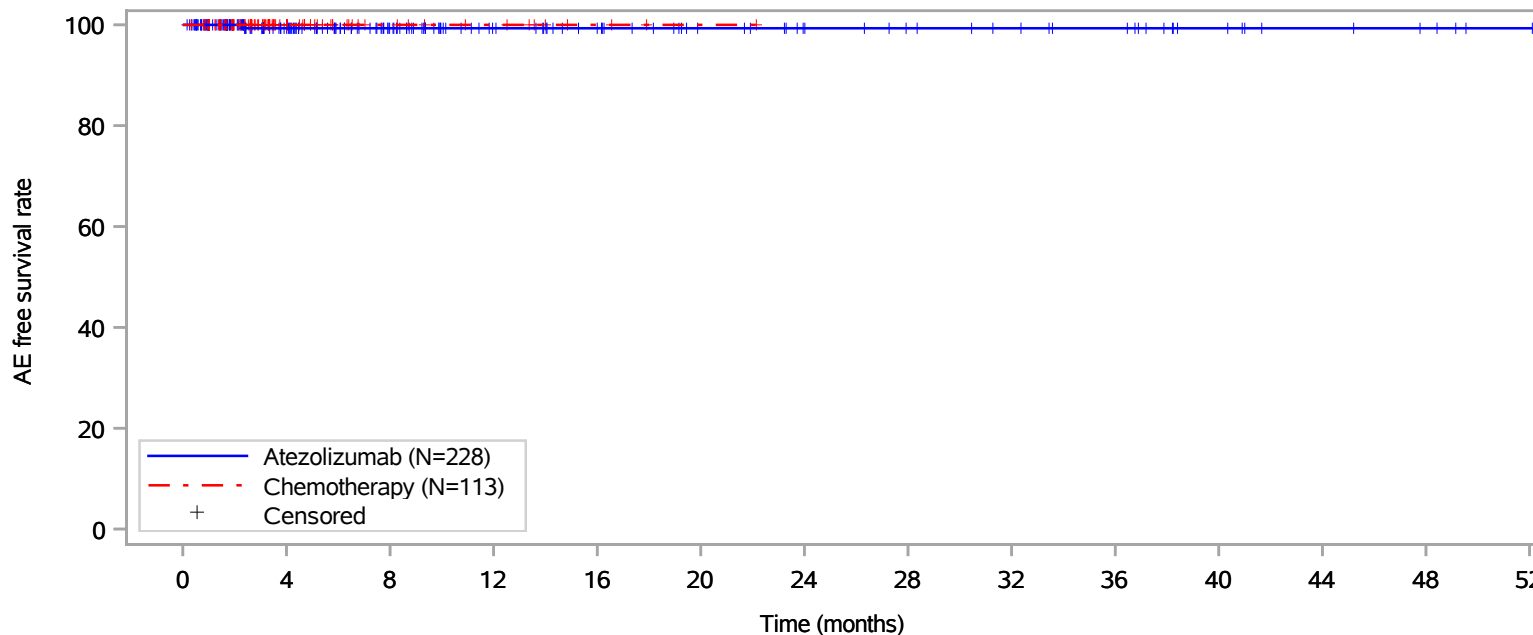
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Gait disturbance



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

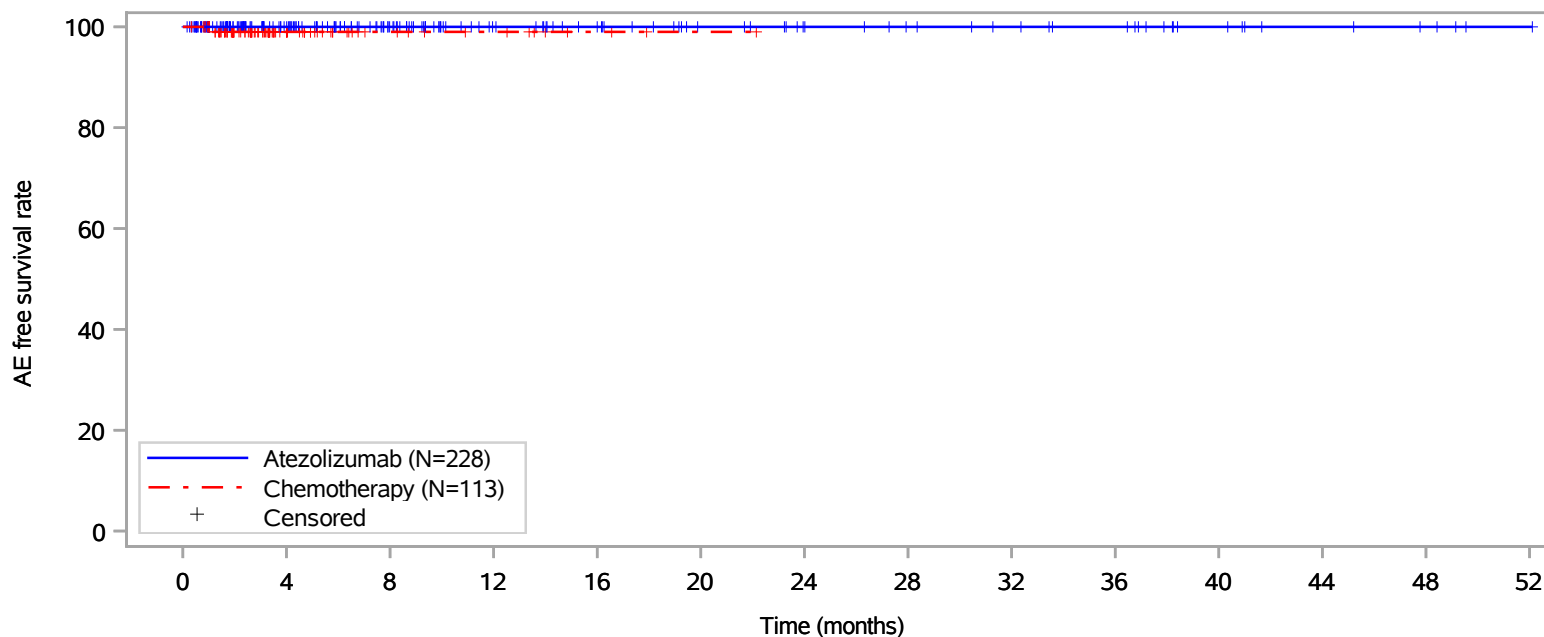
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, General physical health deterioration



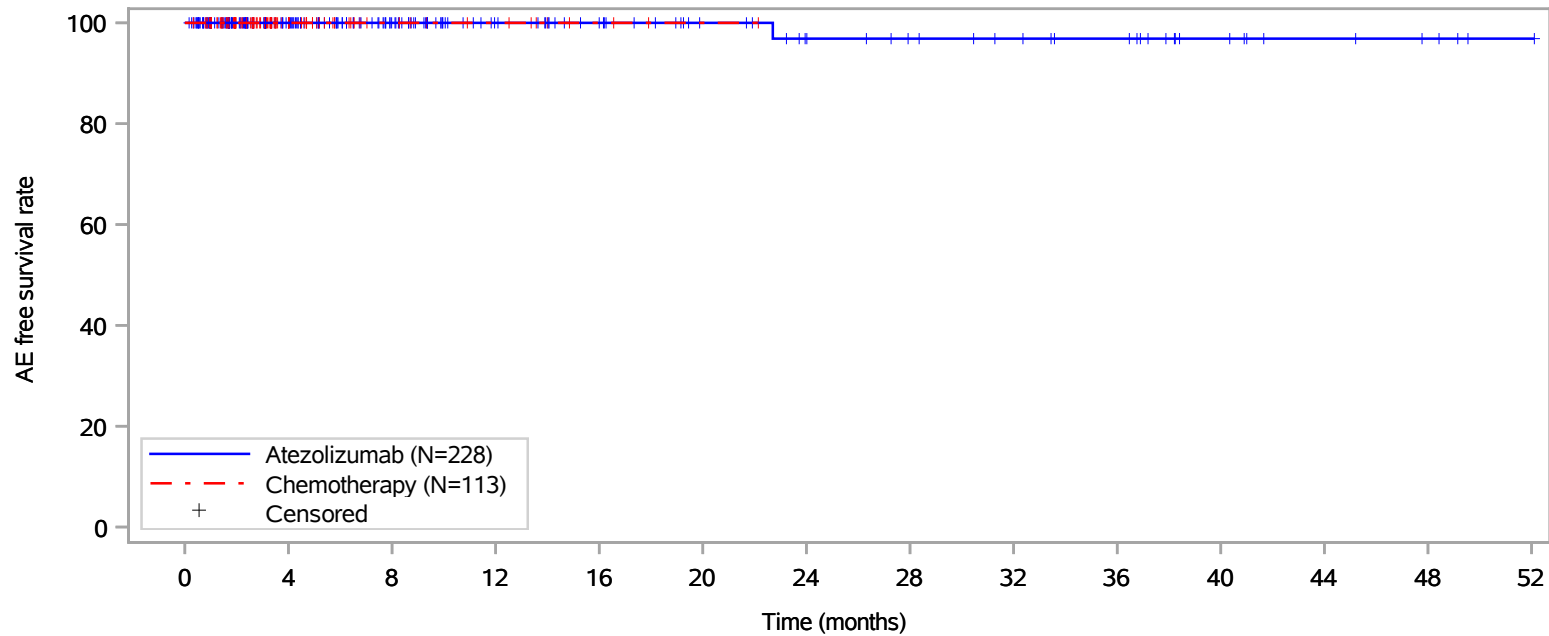
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Generalised oedema



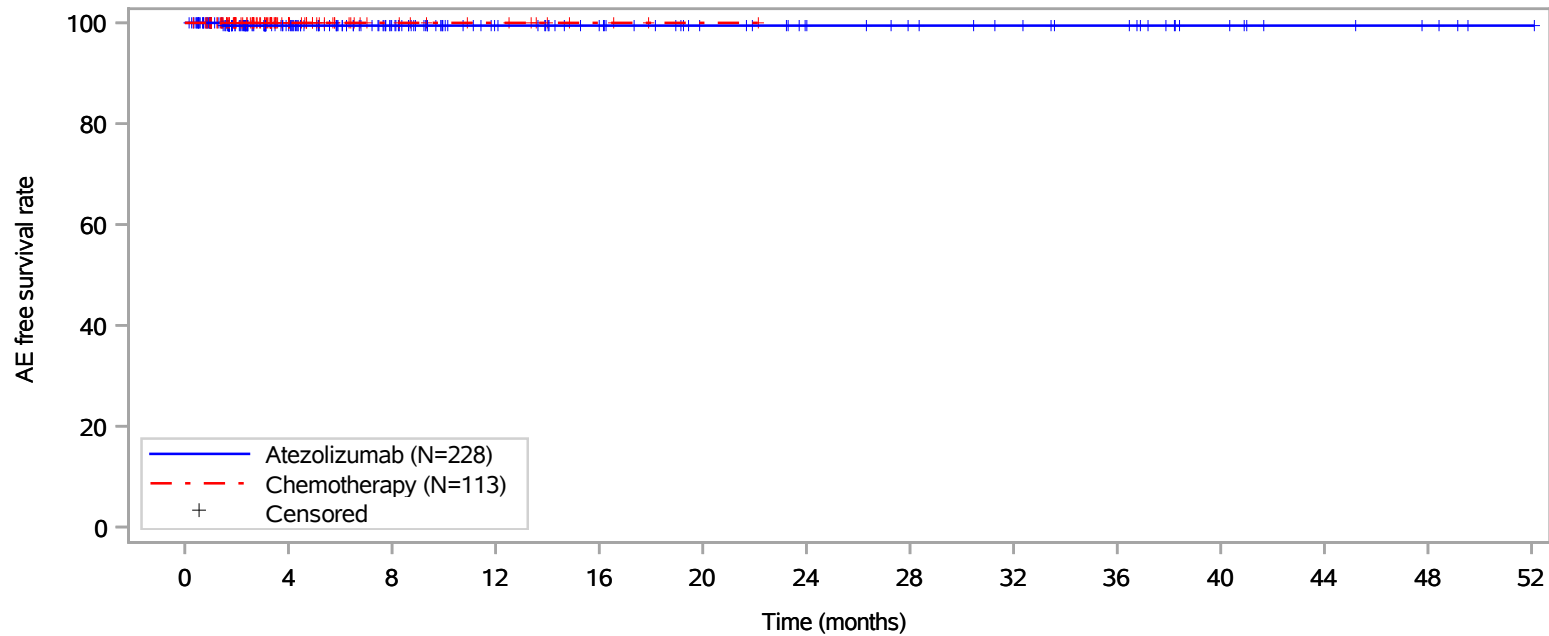
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Non-cardiac chest pain



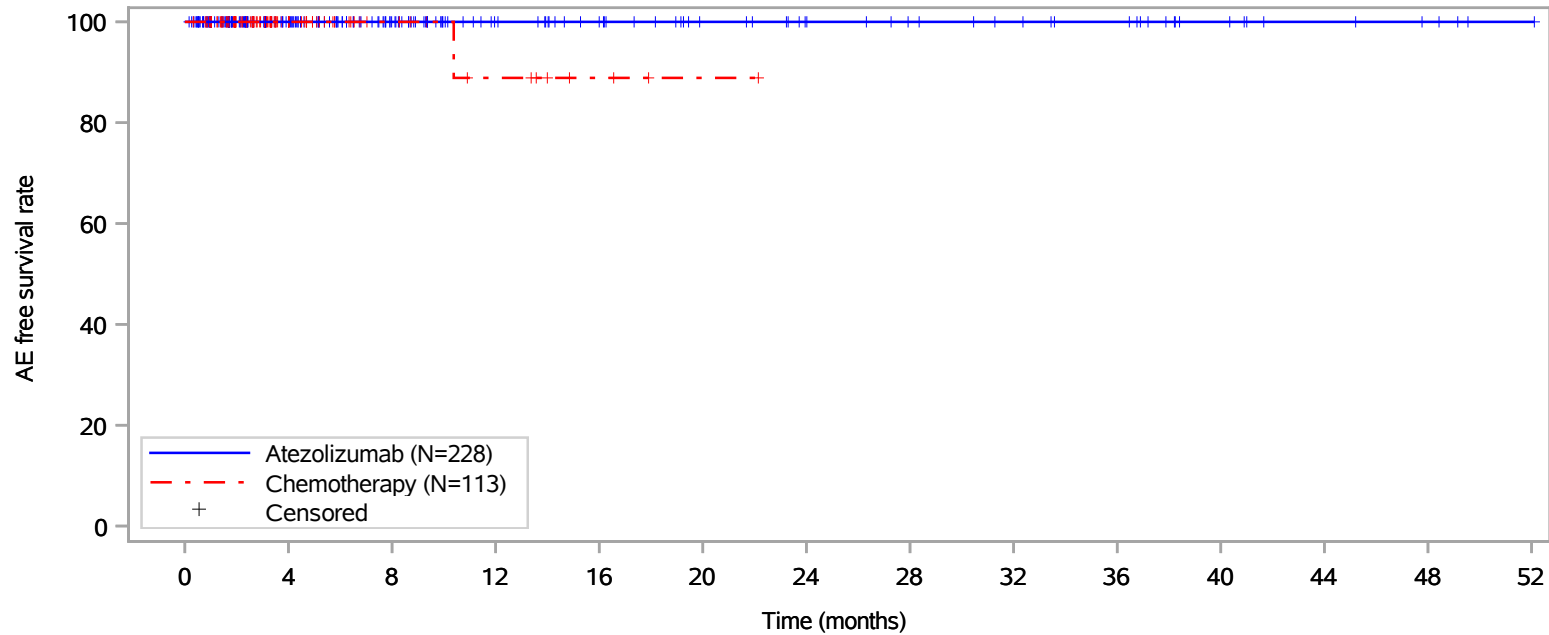
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Oedema peripheral



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

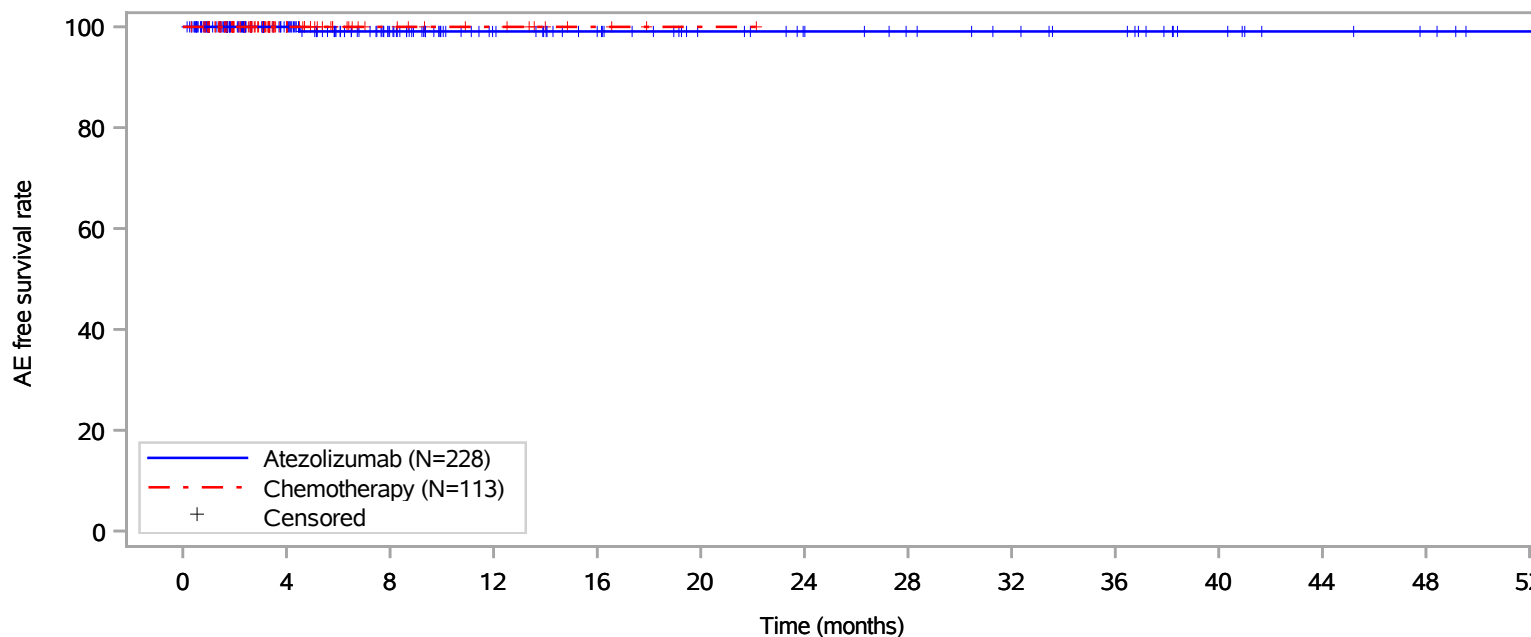
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Pyrexia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	33	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

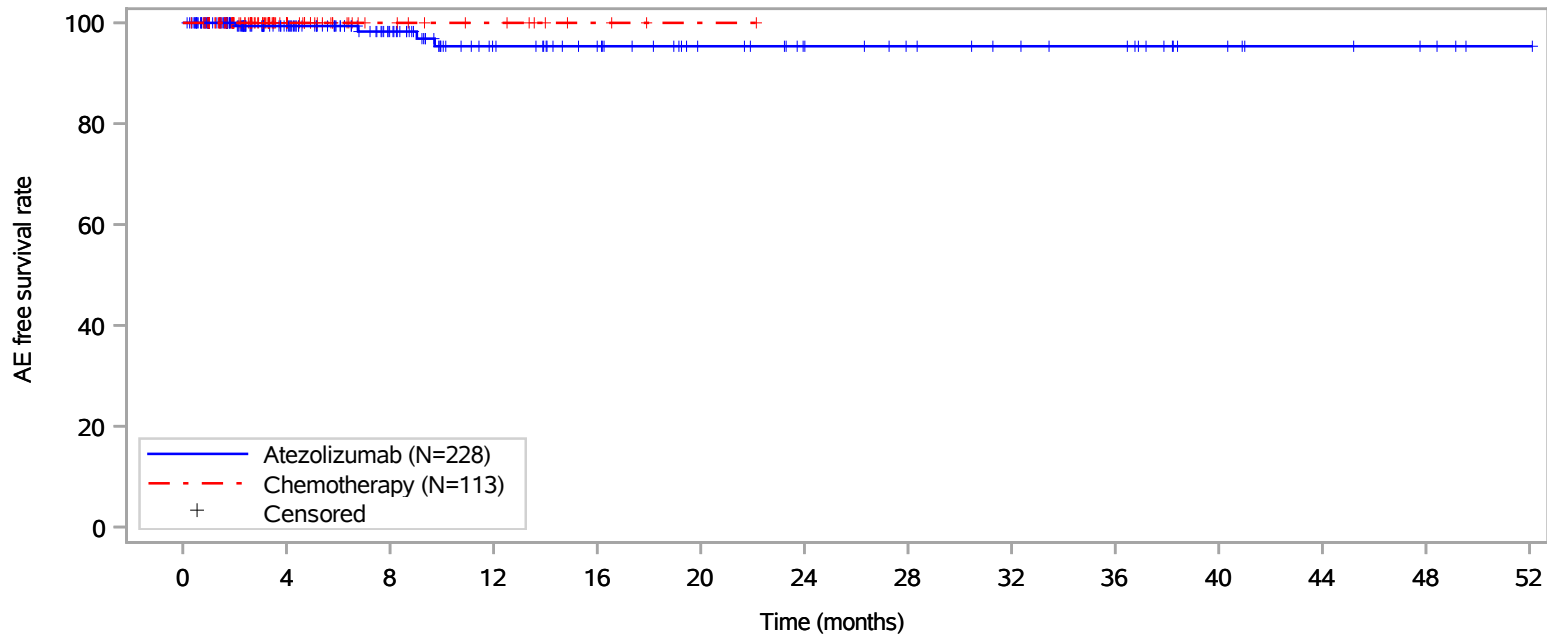
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	52	43	32	26	22	19	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	182	192	198	202	205	207	215	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

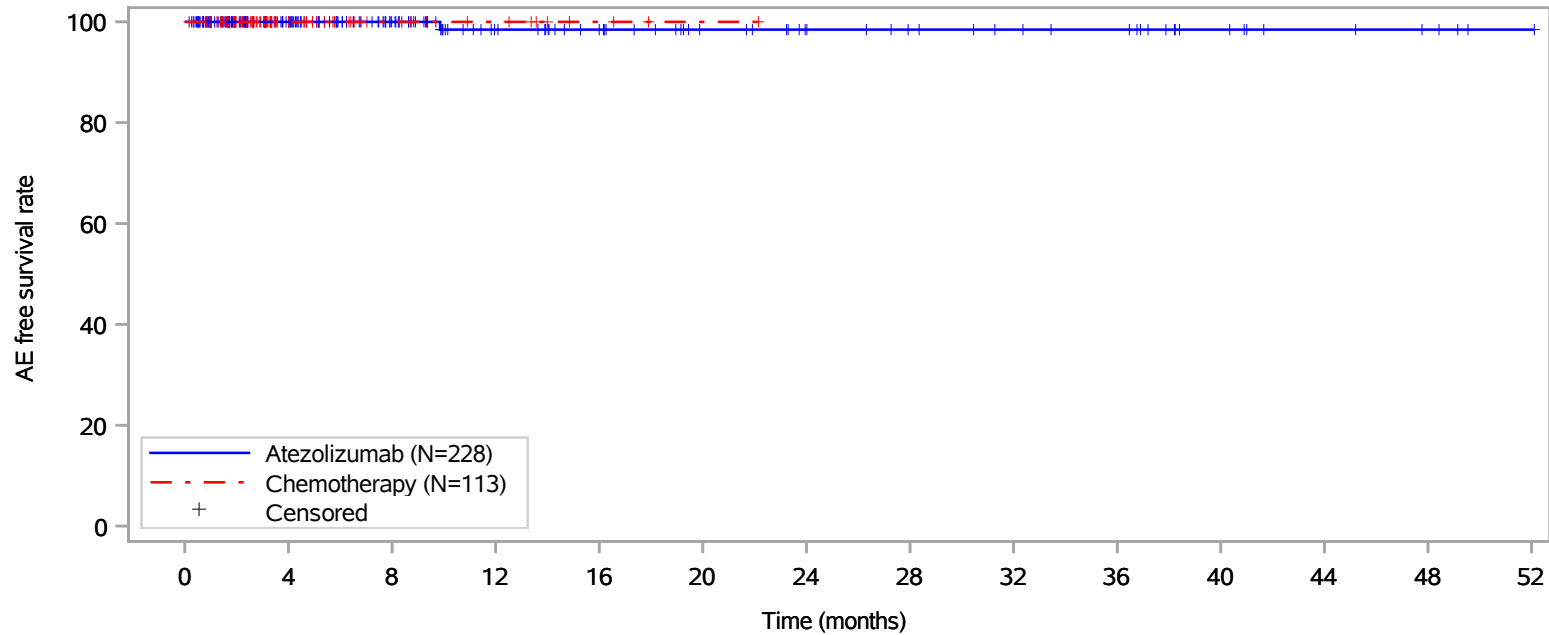
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Cholangitis



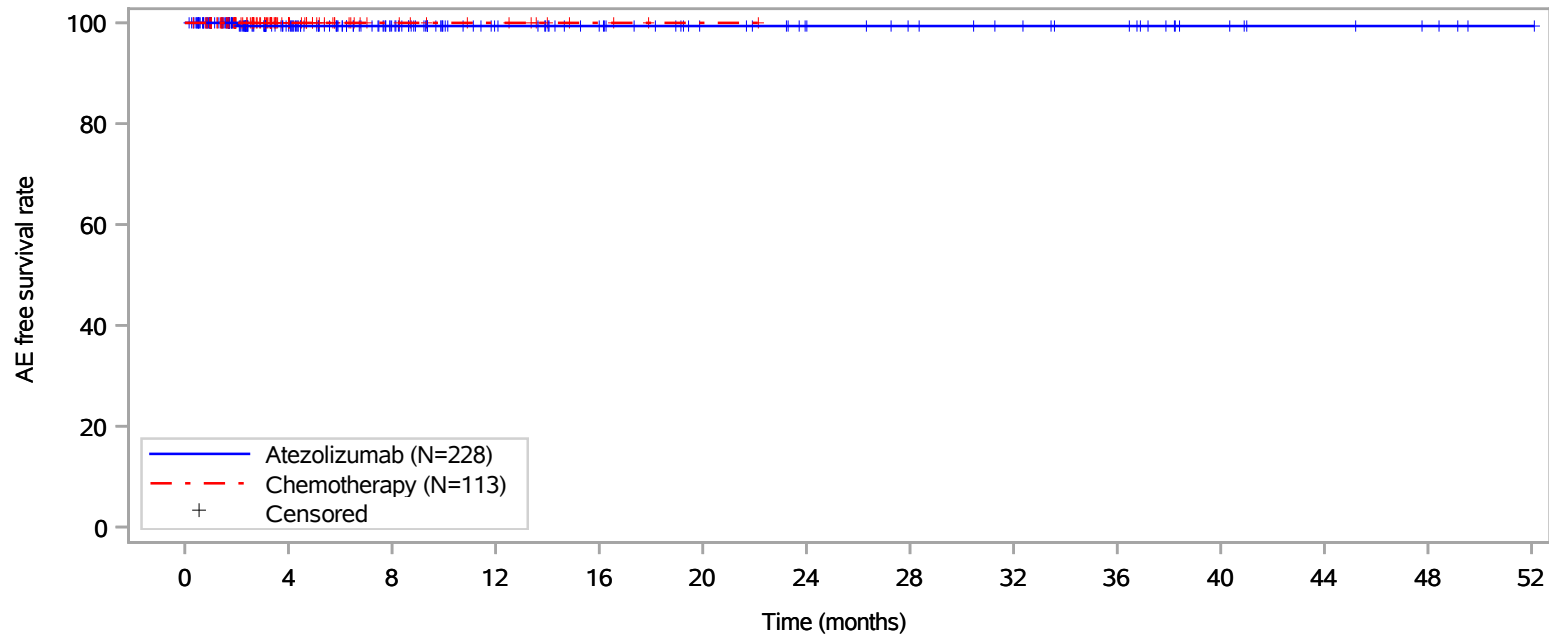
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

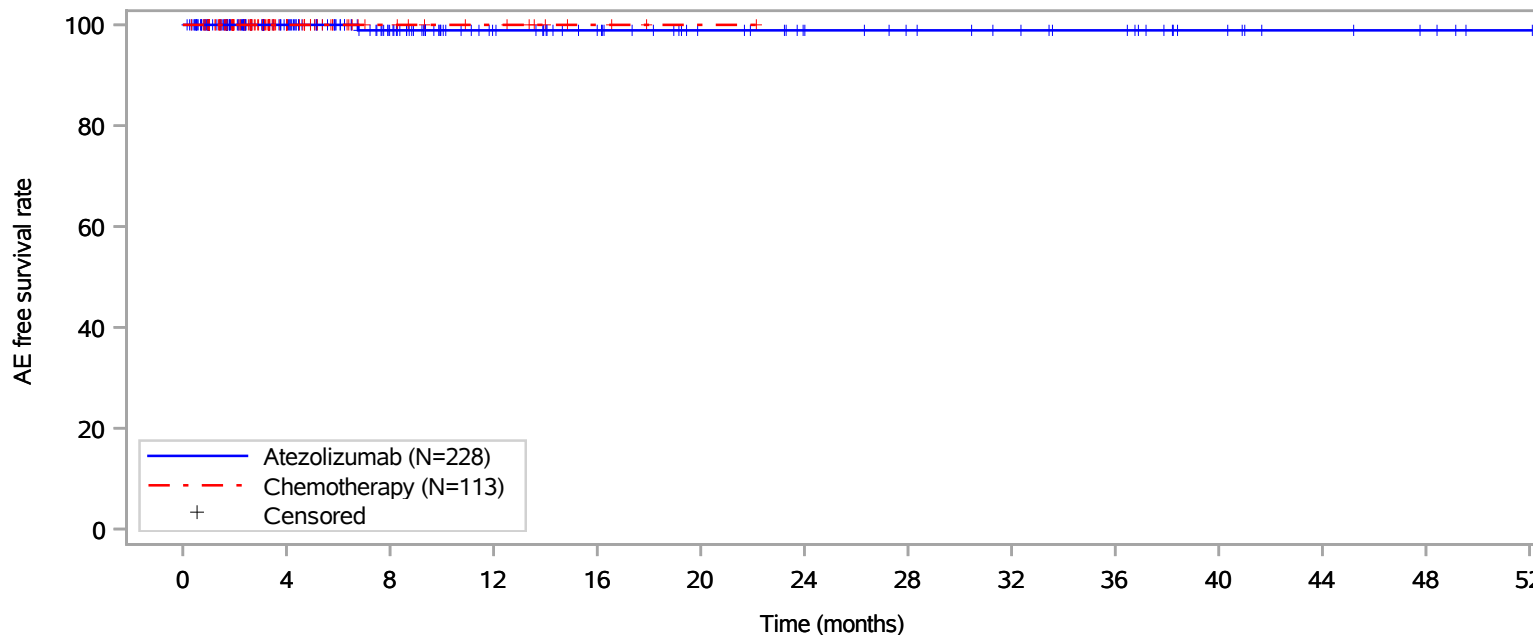
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatotoxicity



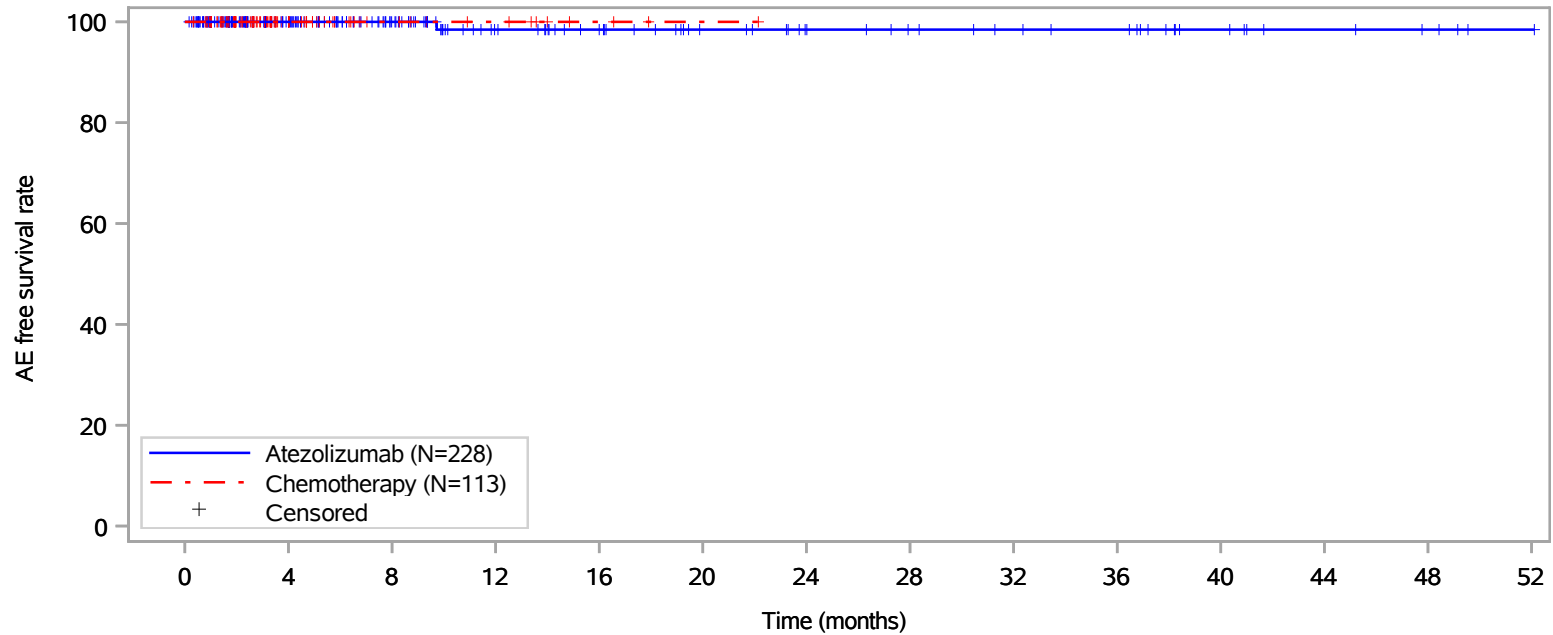
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Jaundice cholestatic



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

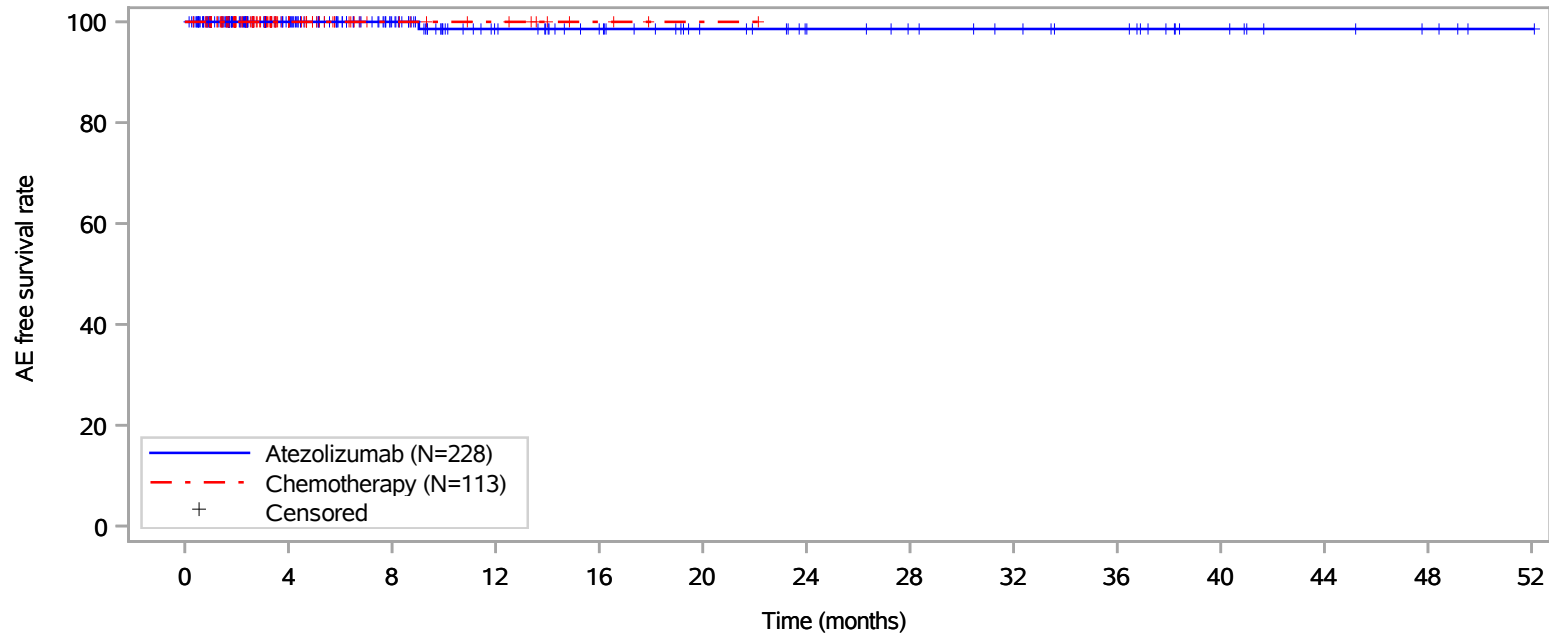
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Liver injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

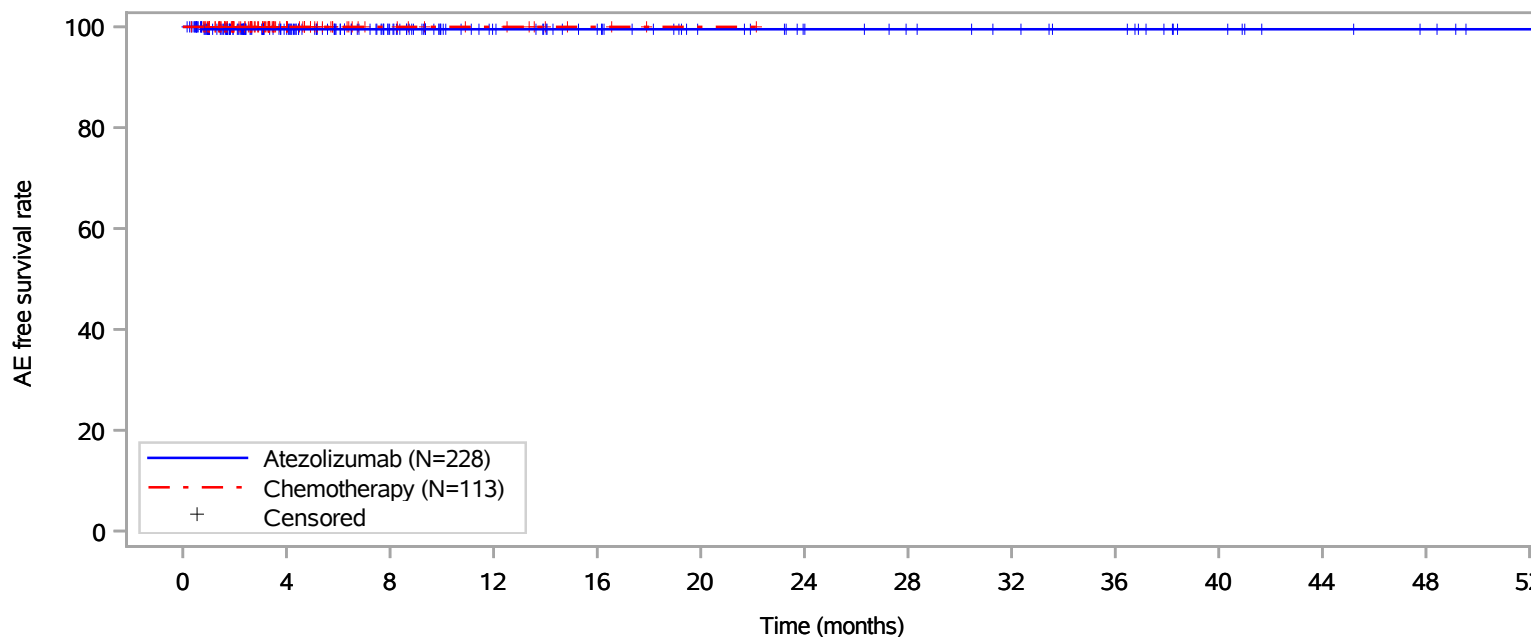
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Immune system disorders, All



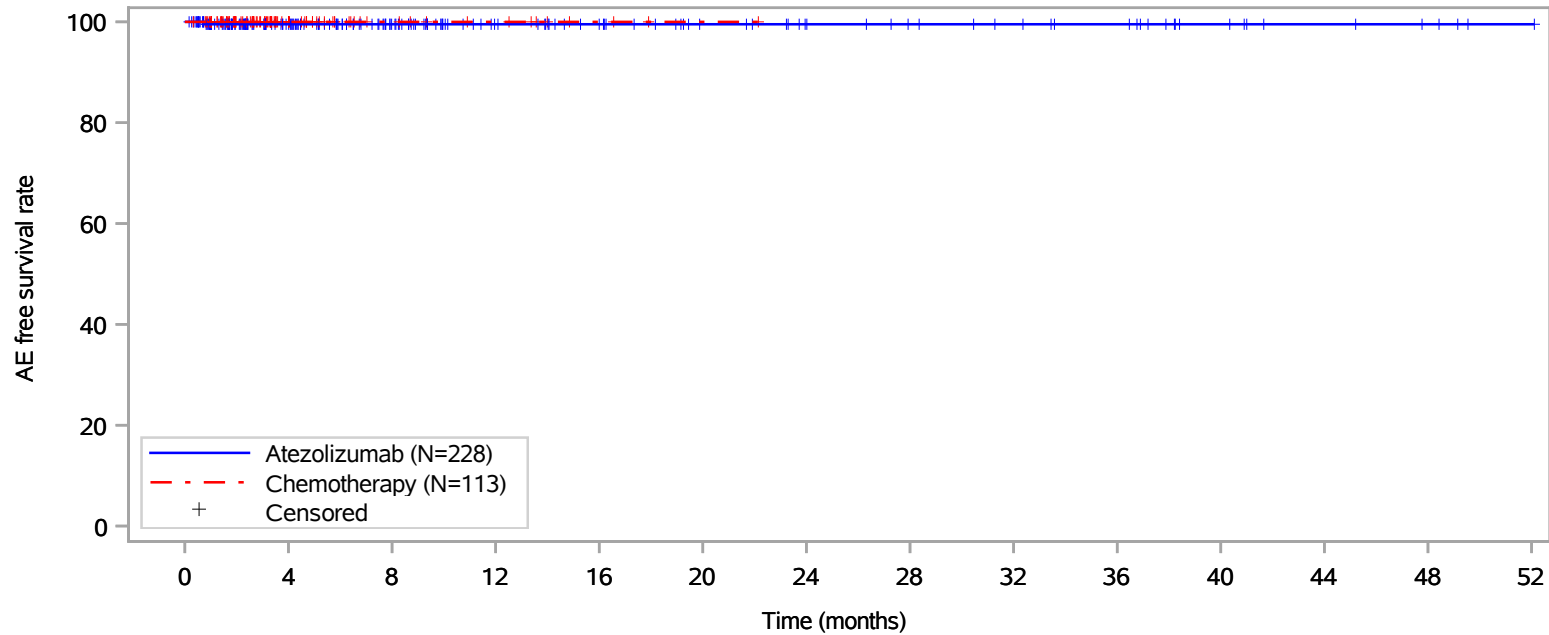
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Immune system disorders, Anaphylactic reaction



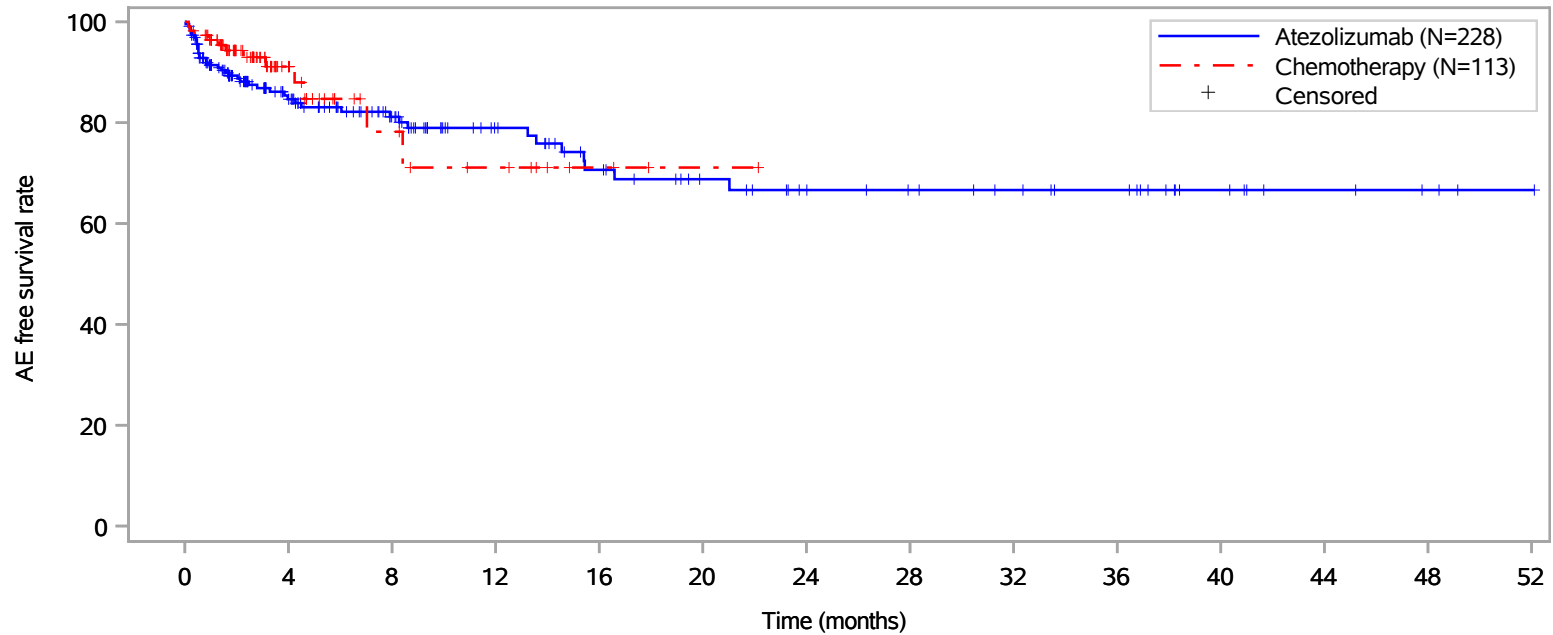
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, All



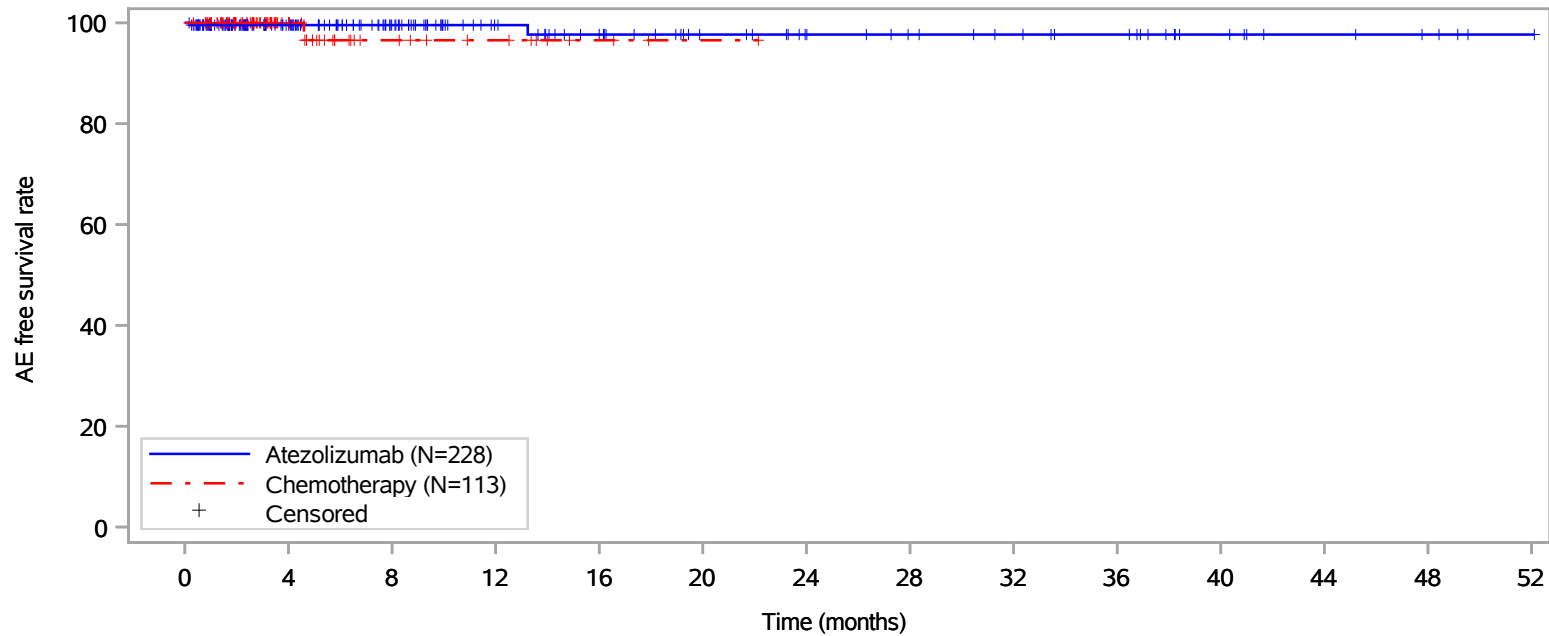
Patients at risk															
Atezolizumab	228	114	78	52	40	32	26	23	20	17	9	5	3	1	
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	84	116	140	147	154	159	162	165	168	176	180	182	184	
Chemotherapy	0	71	90	93	98	100	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Bronchitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

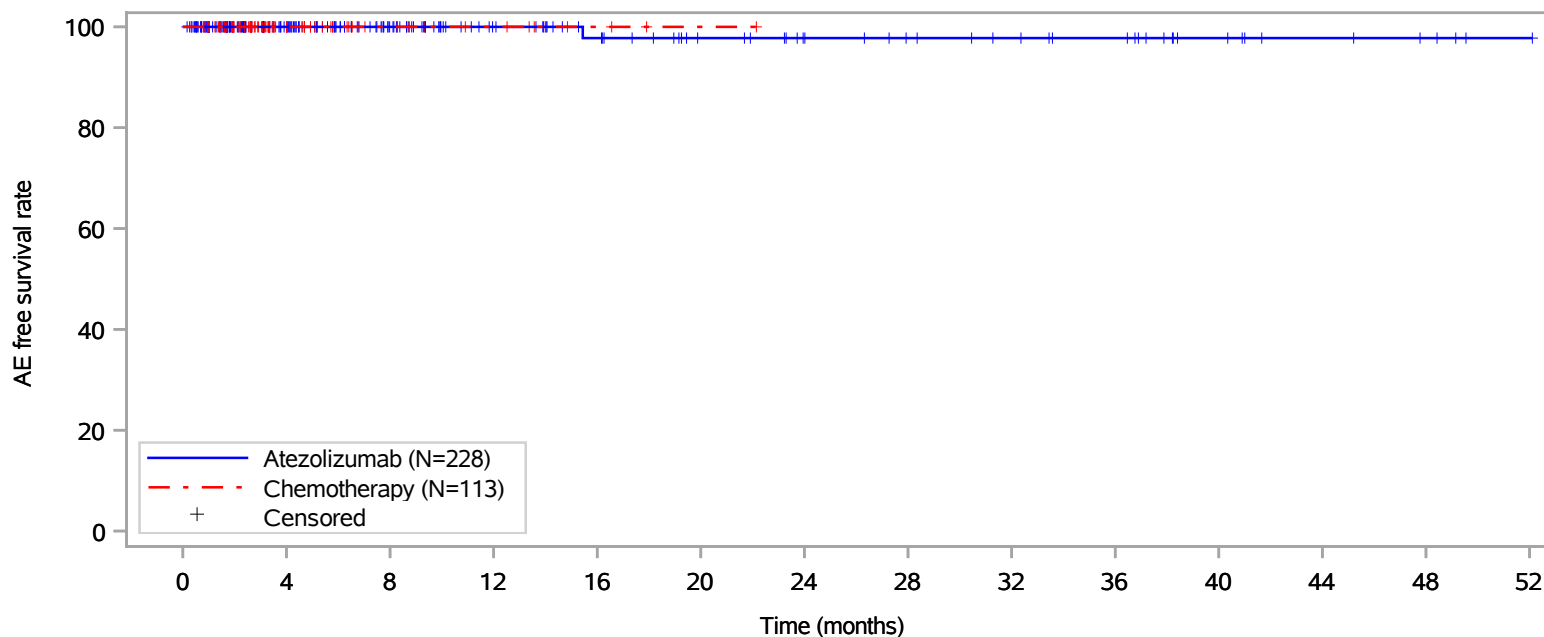
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Candida infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

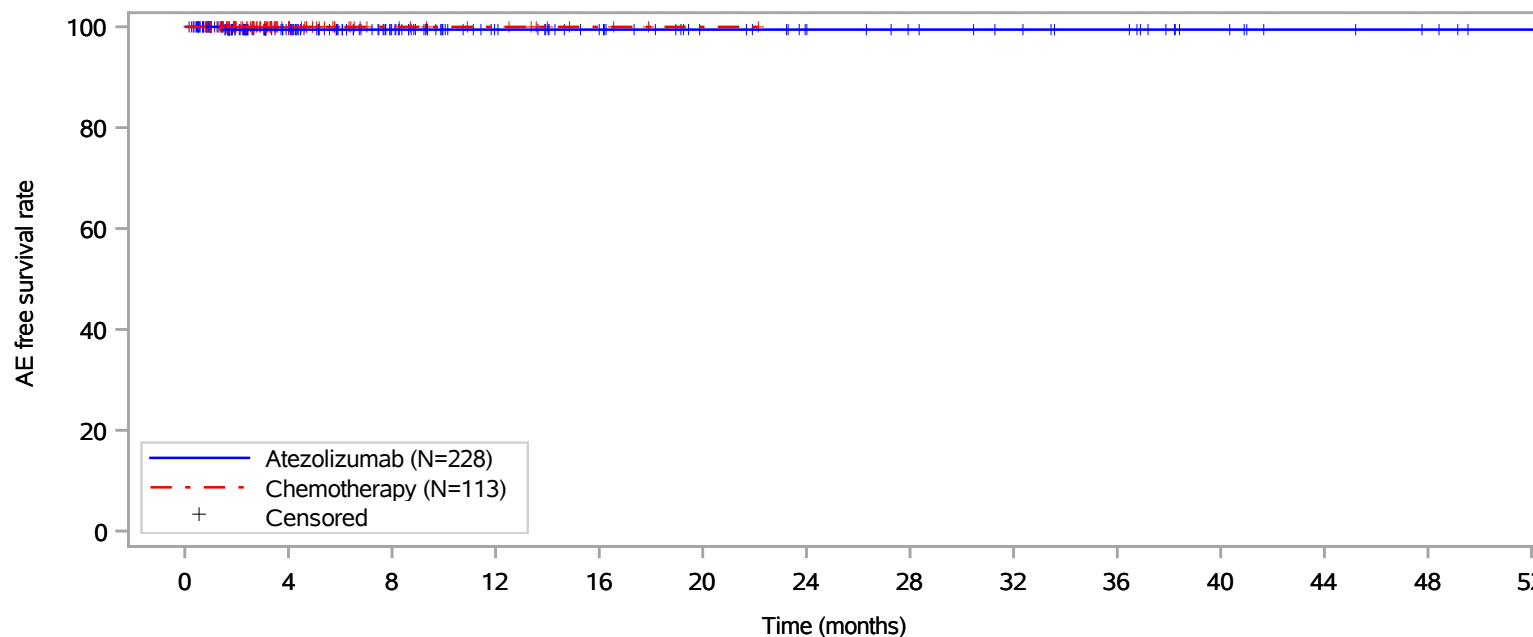
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Cellulitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

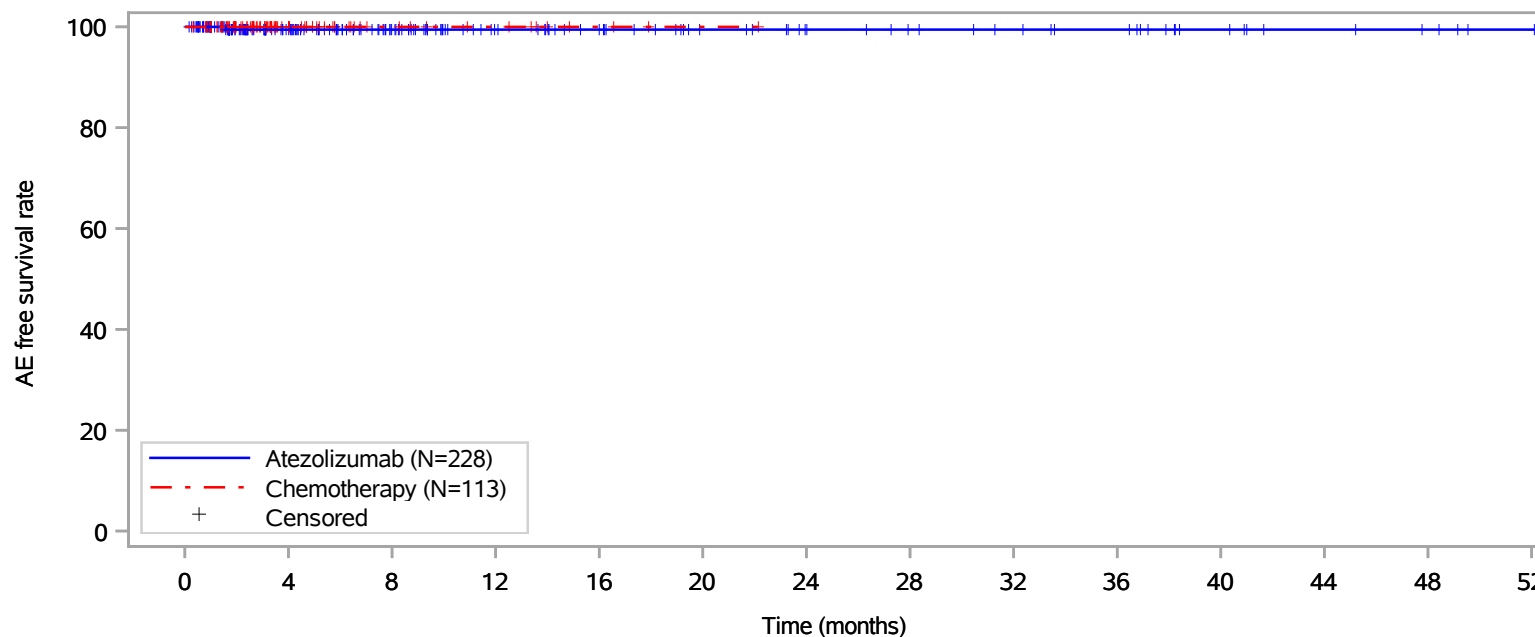
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Diarrhoea infectious



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

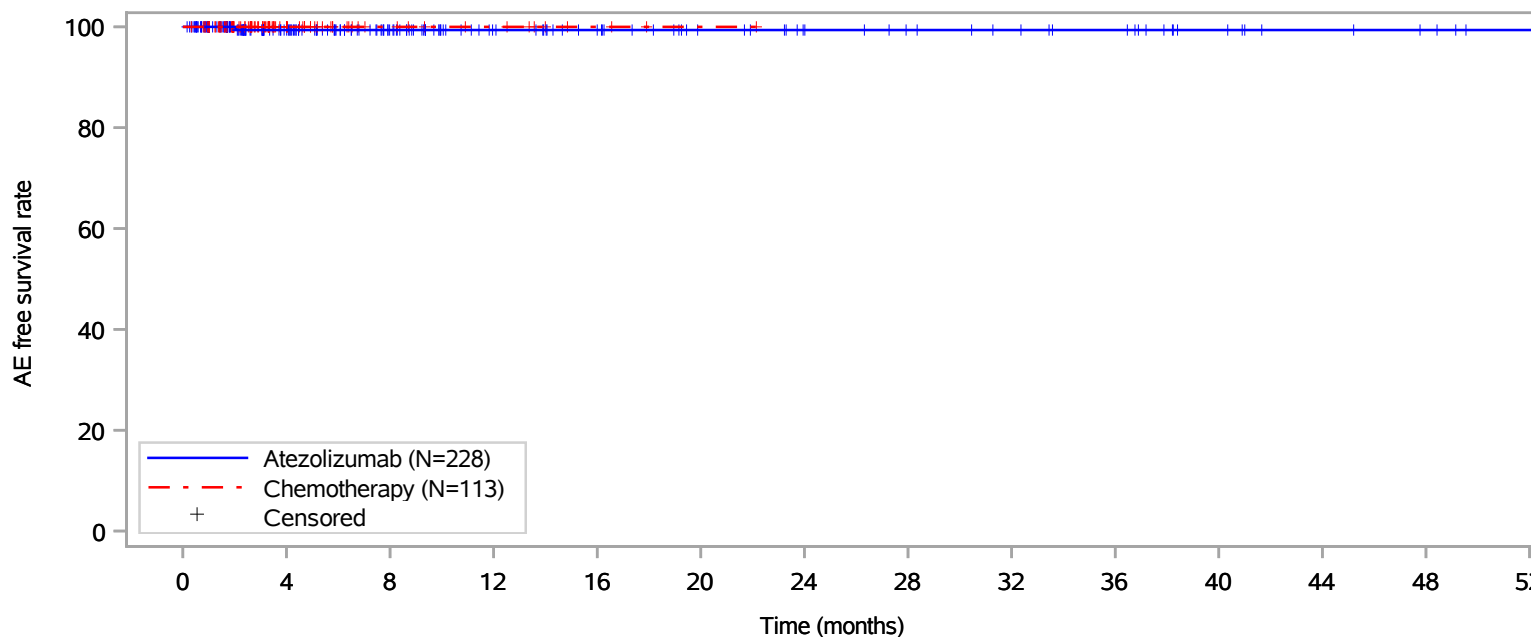
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Enterocolitis bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

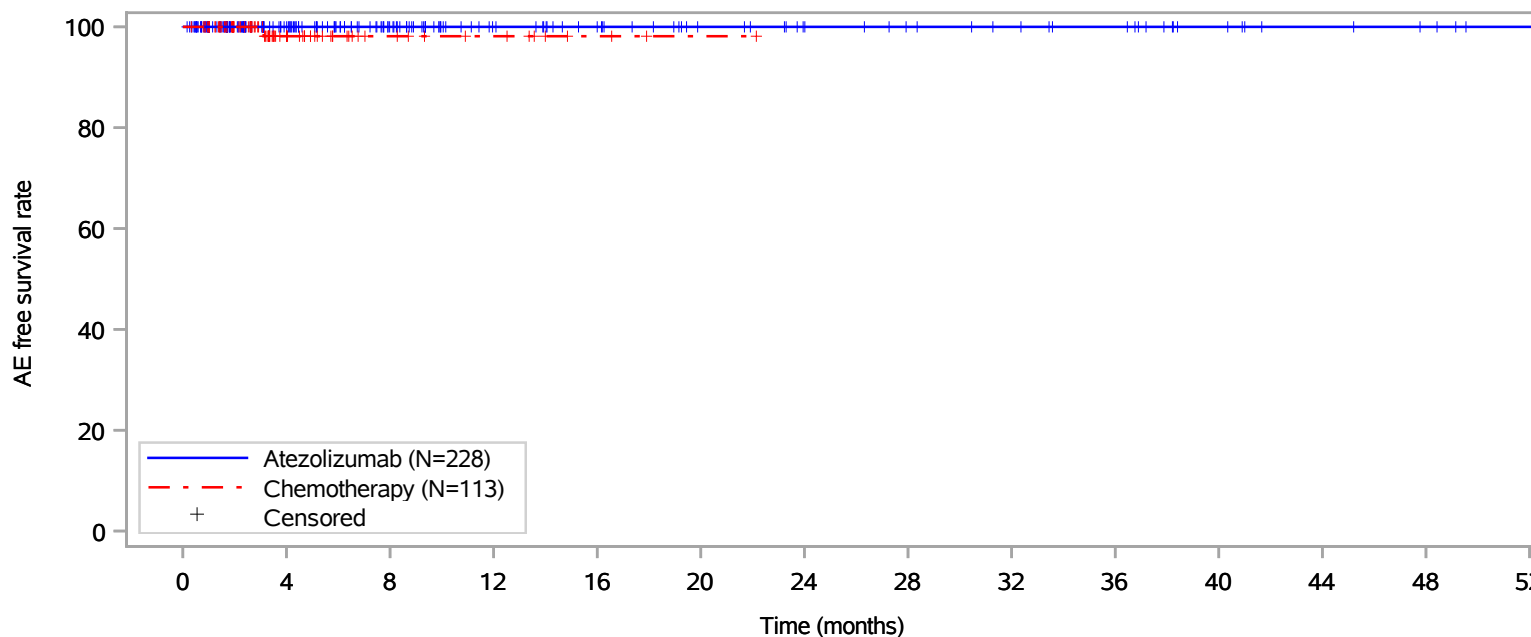
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Erysipelas



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

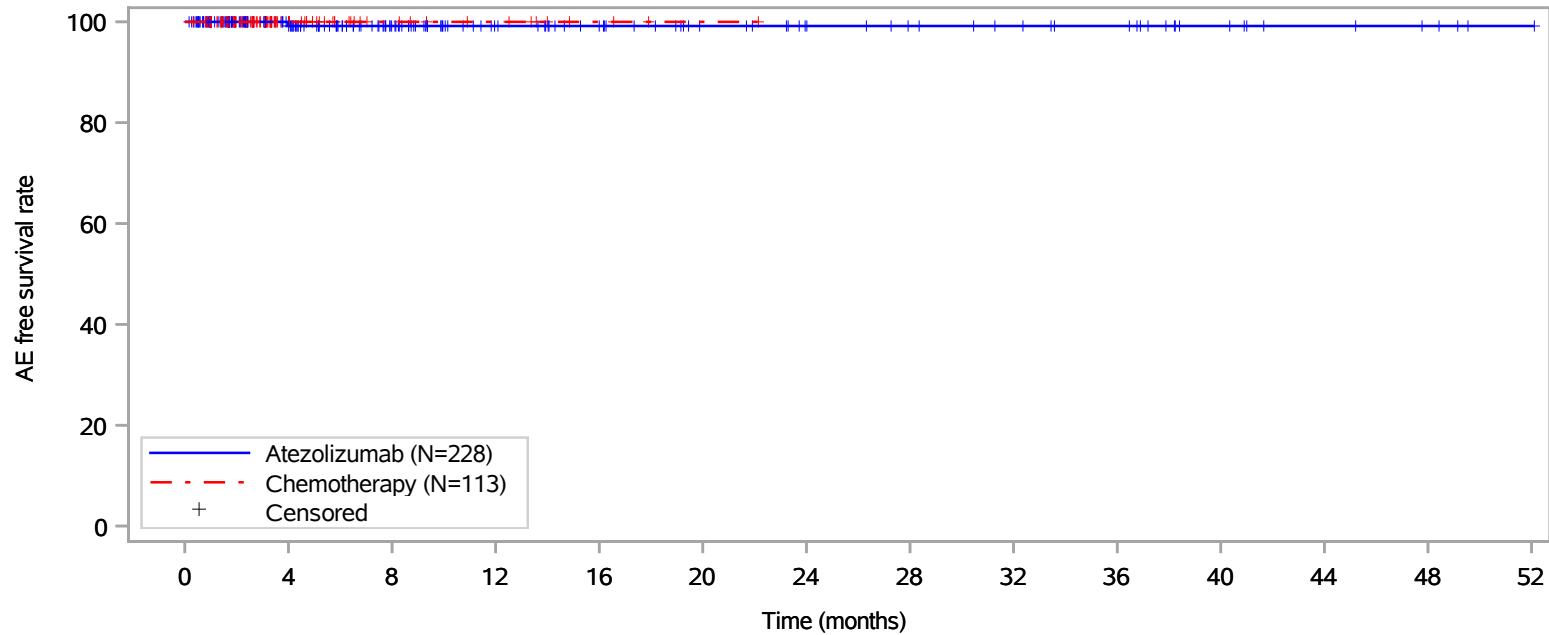
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Herpes zoster



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

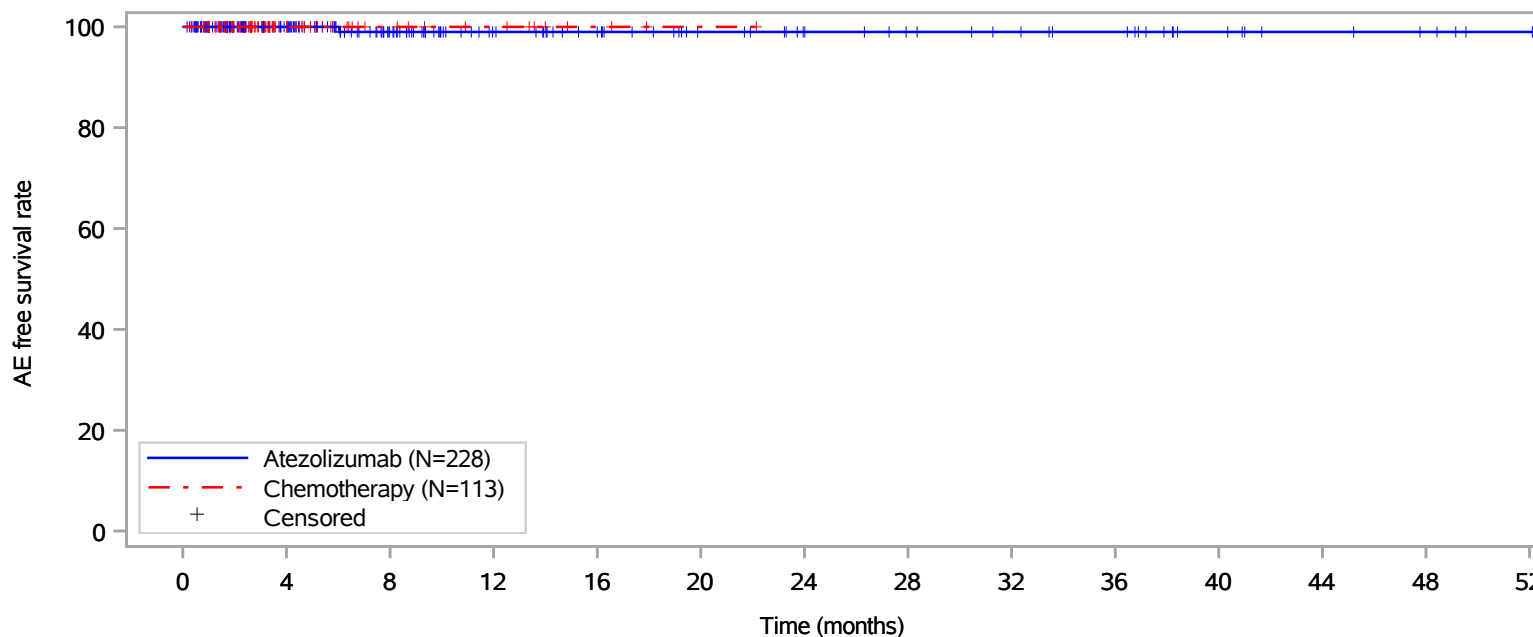
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infectious pleural effusion



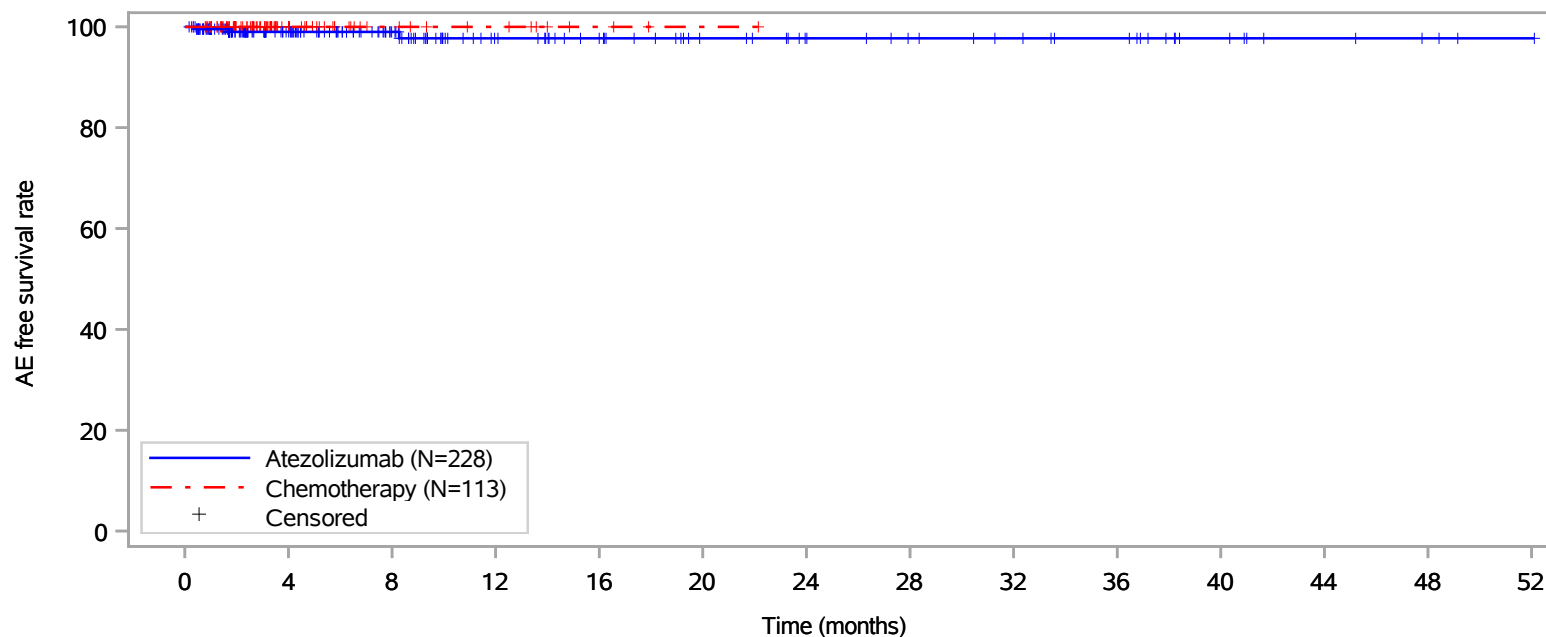
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	33	27	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

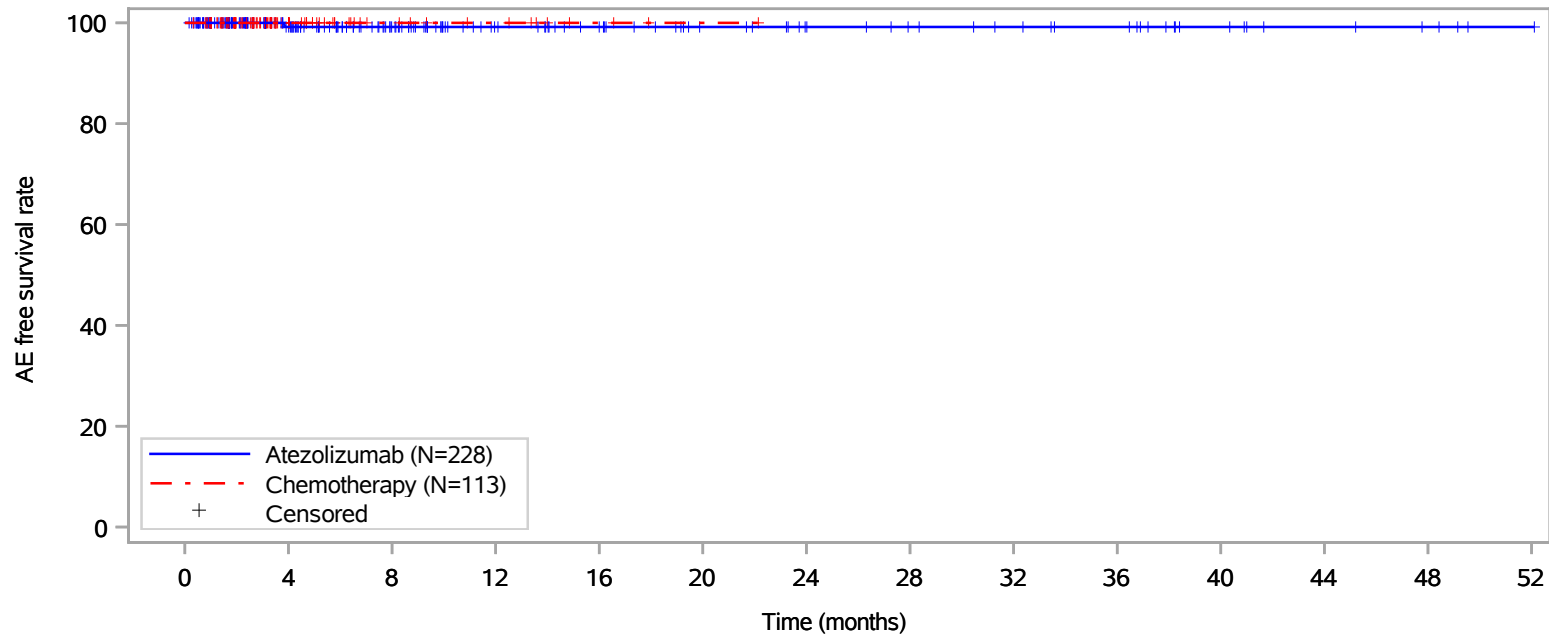
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Influenza



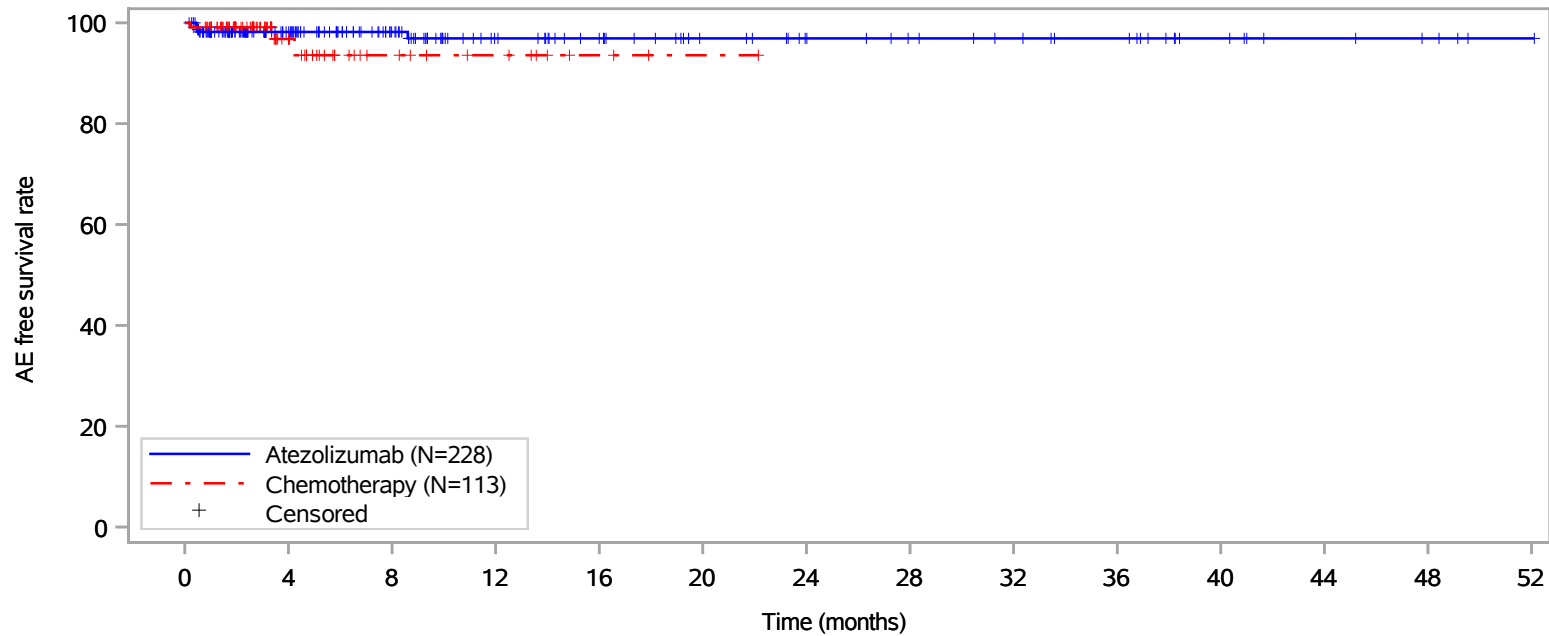
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Lower respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	82	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	142	169	179	189	195	199	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	76	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

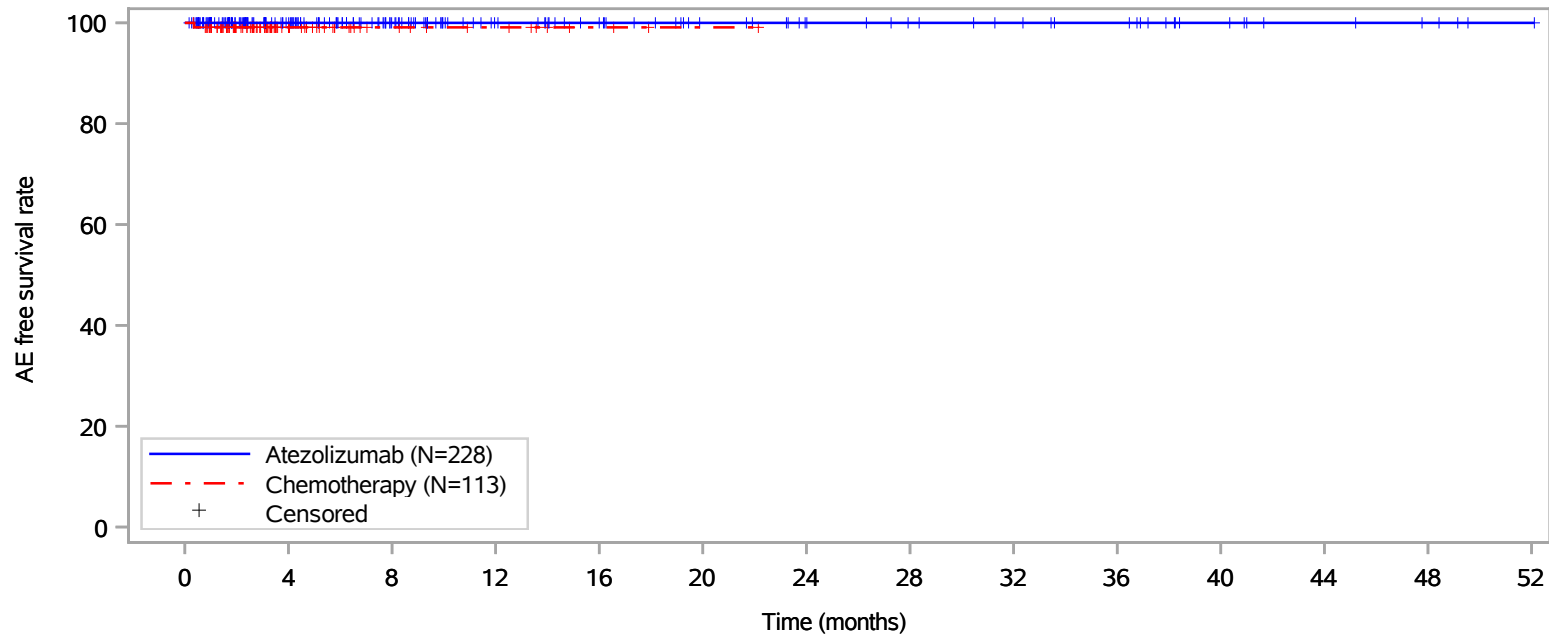
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Neutropenic sepsis



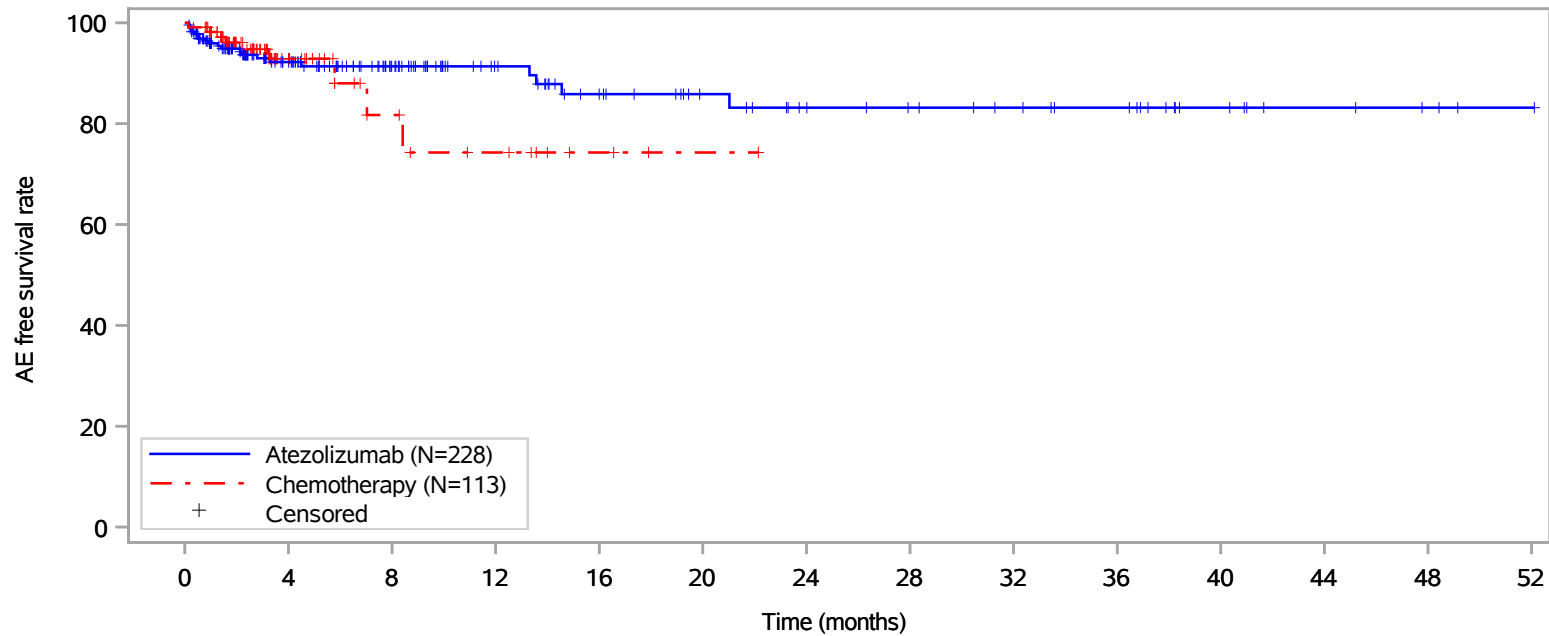
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	79	53	41	32	26	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	95	133	159	169	177	182	185	188	191	199	203	205	207
Chemotherapy	0	73	93	96	101	103	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

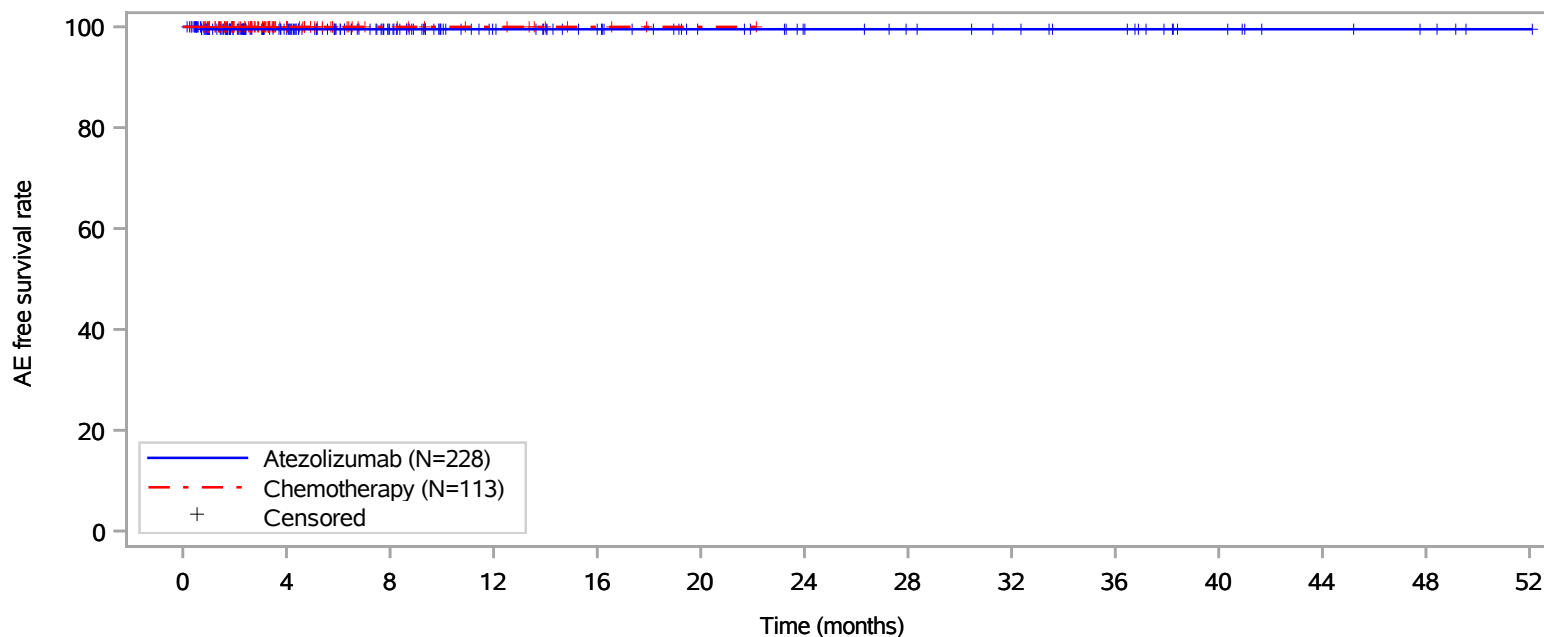
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia aspiration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

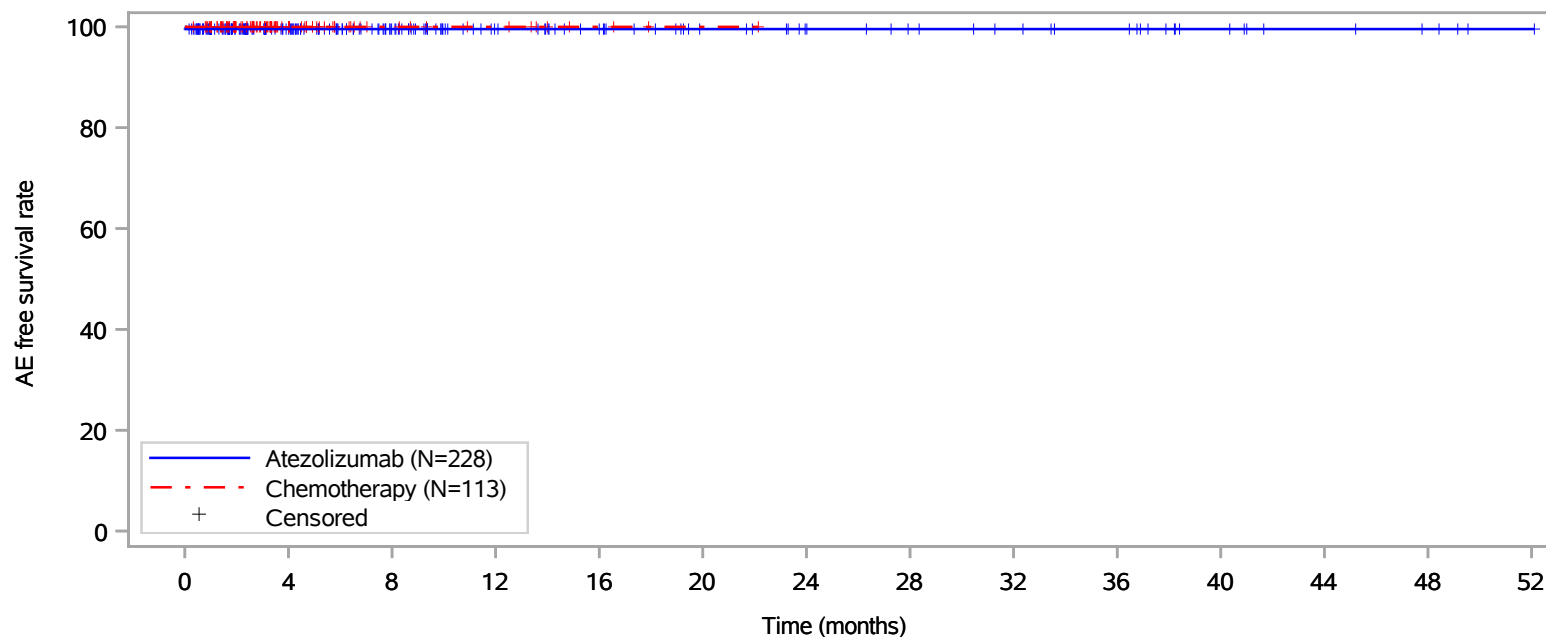
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

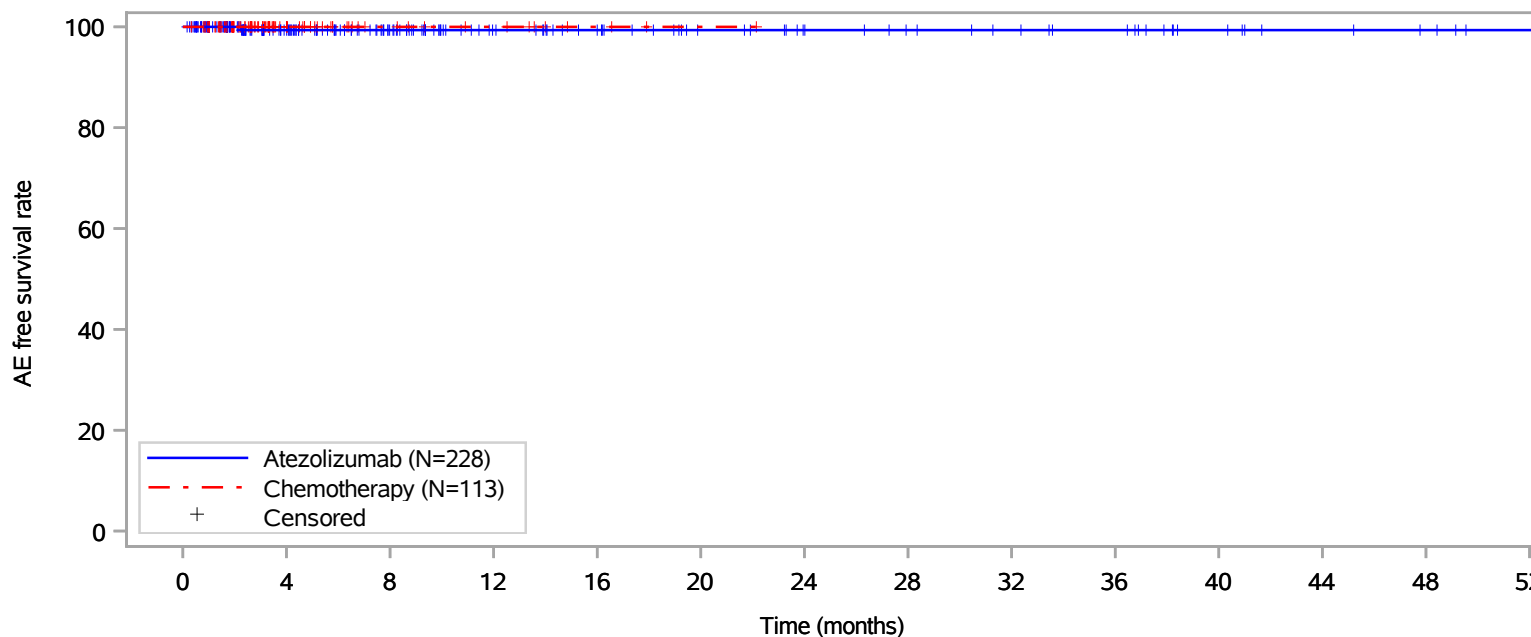
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia fungal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

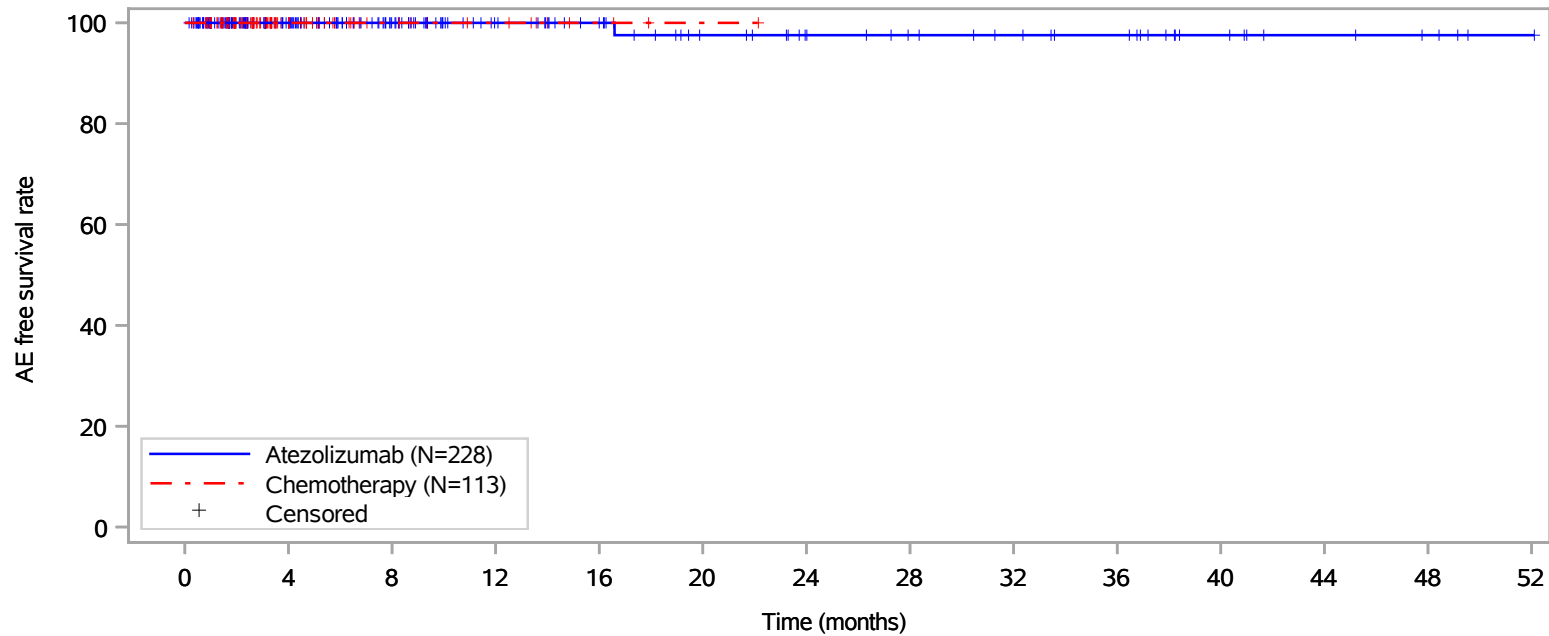
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia pneumococcal



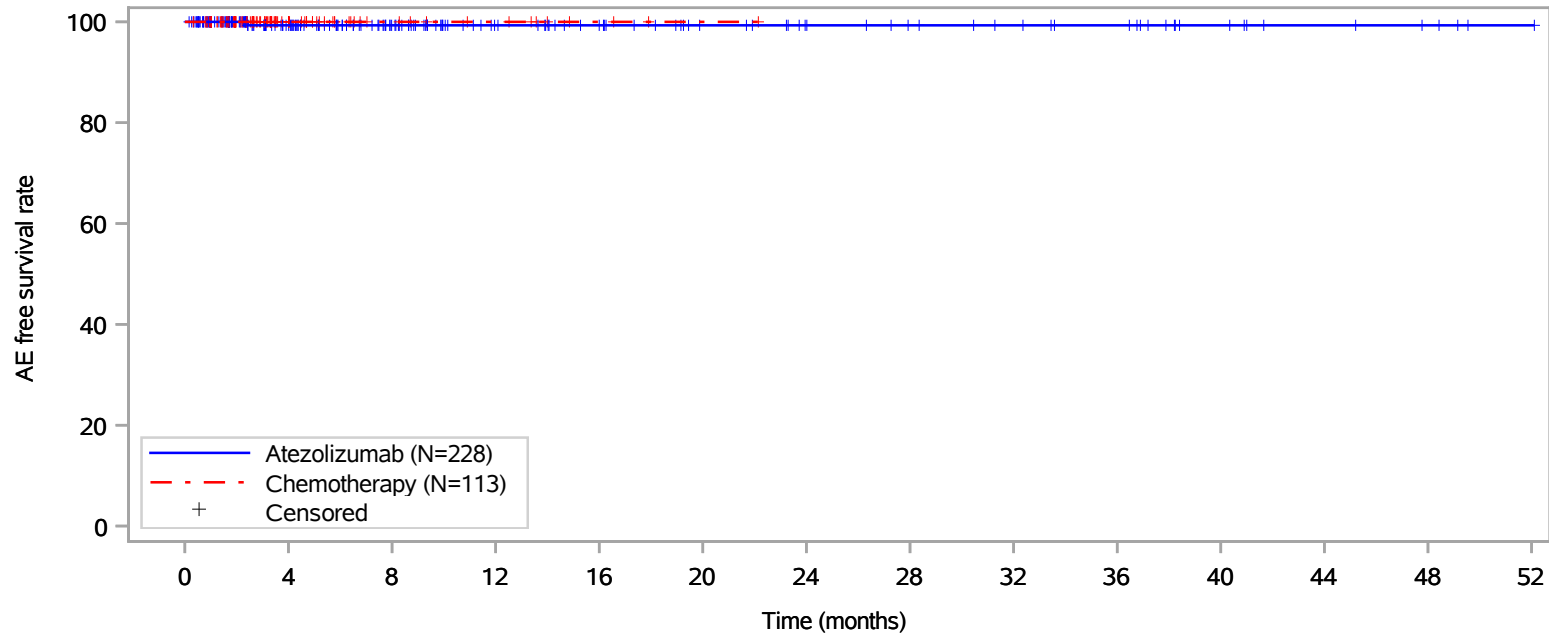
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Relapsing fever



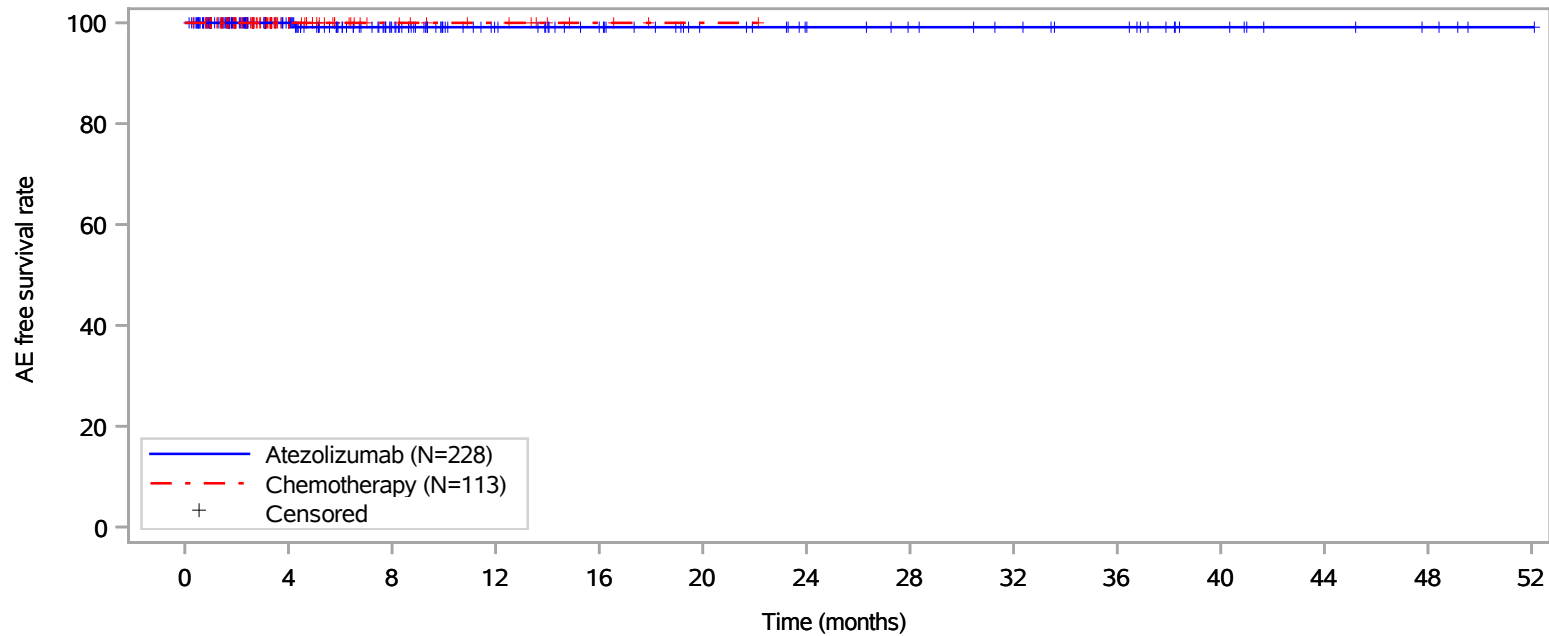
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

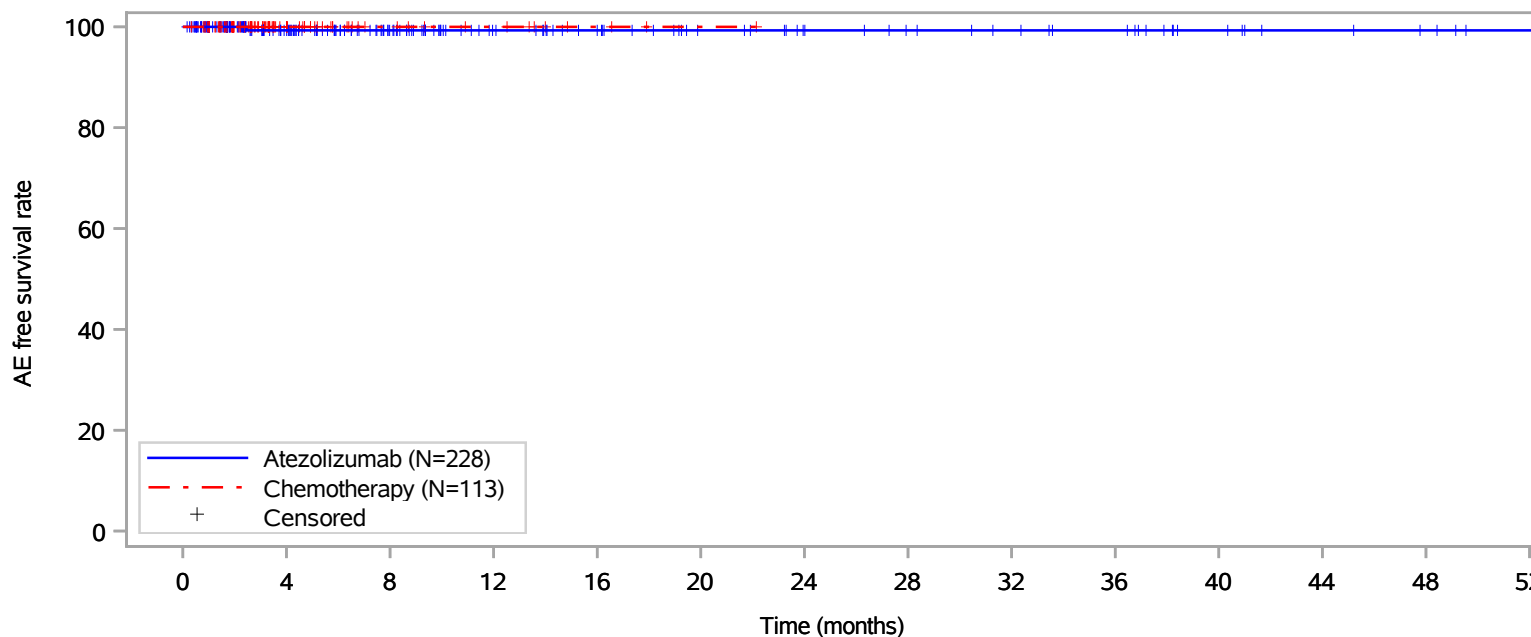
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Sepsis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

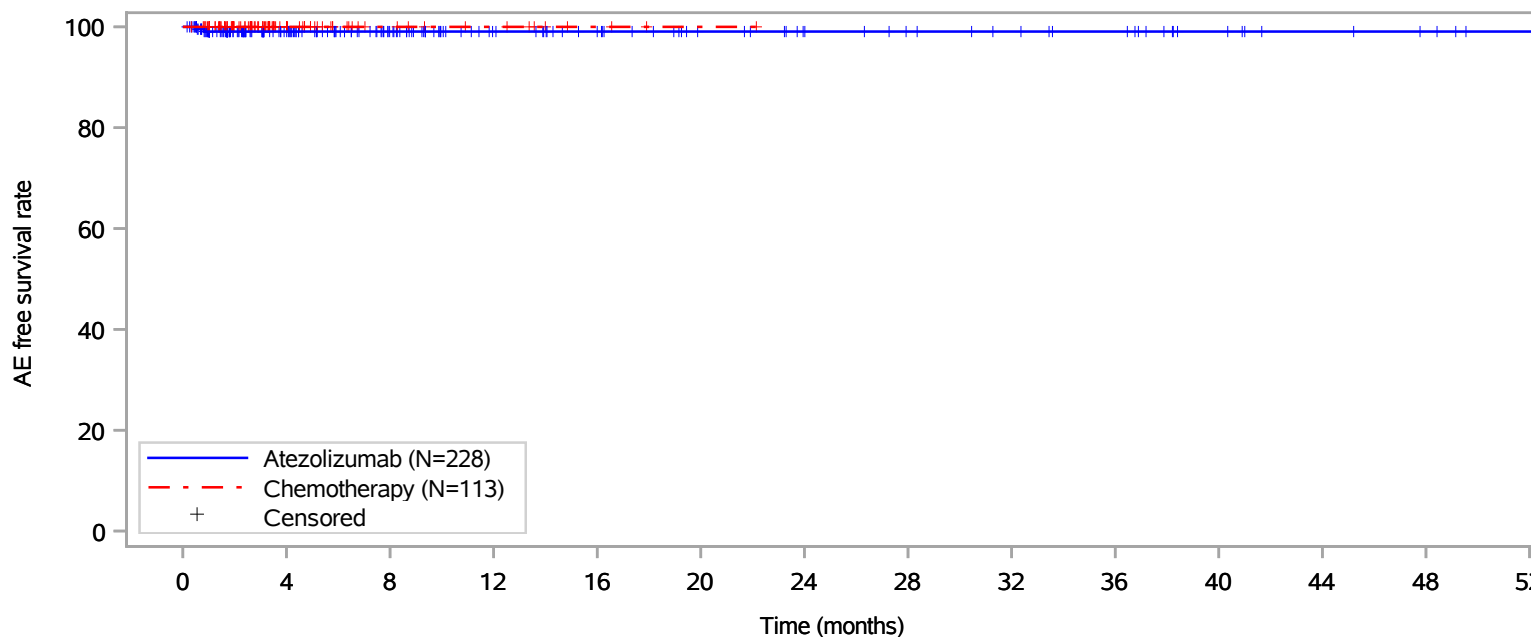
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Skin infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

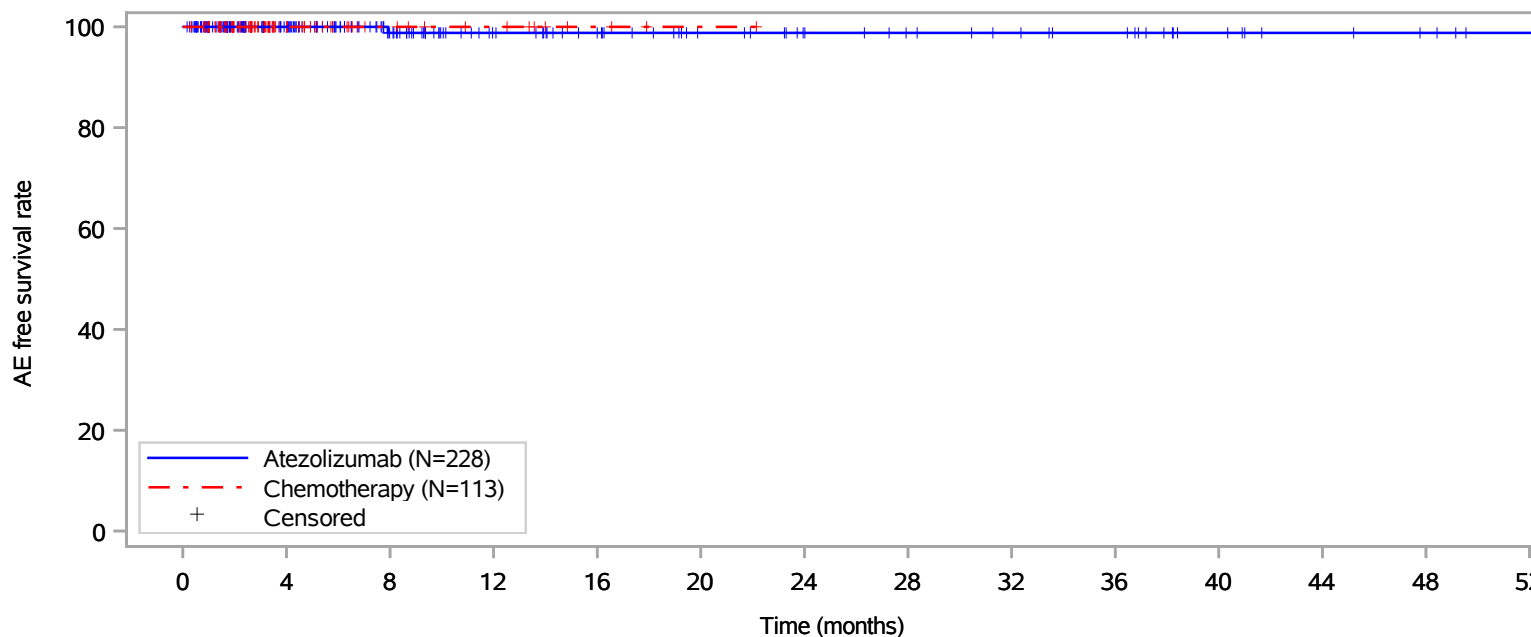
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Upper respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

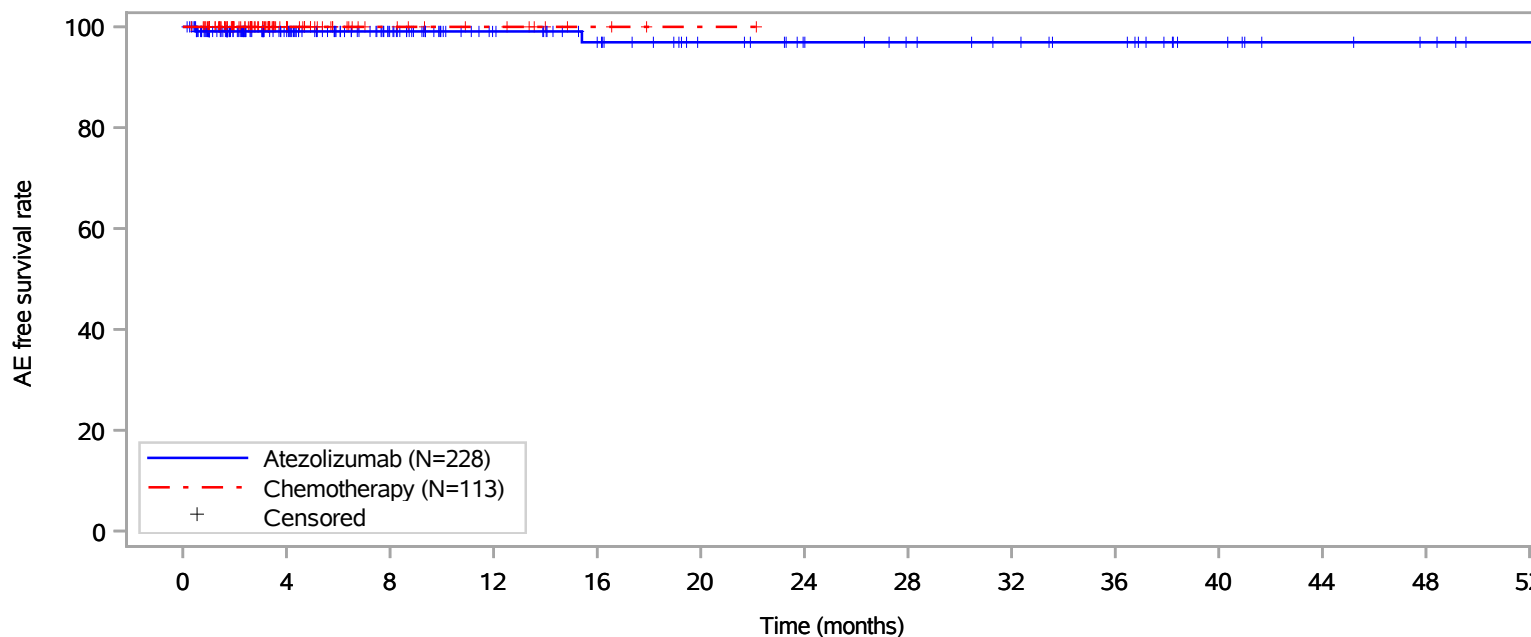
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection



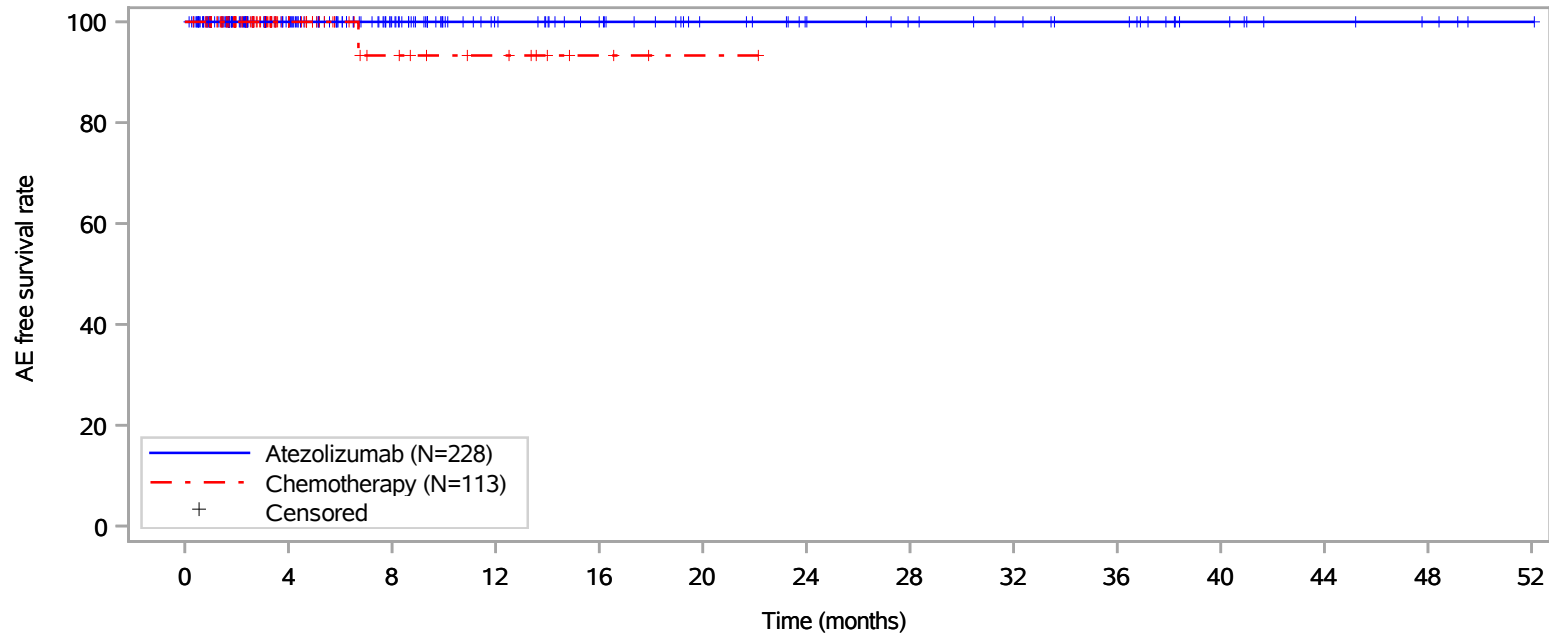
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

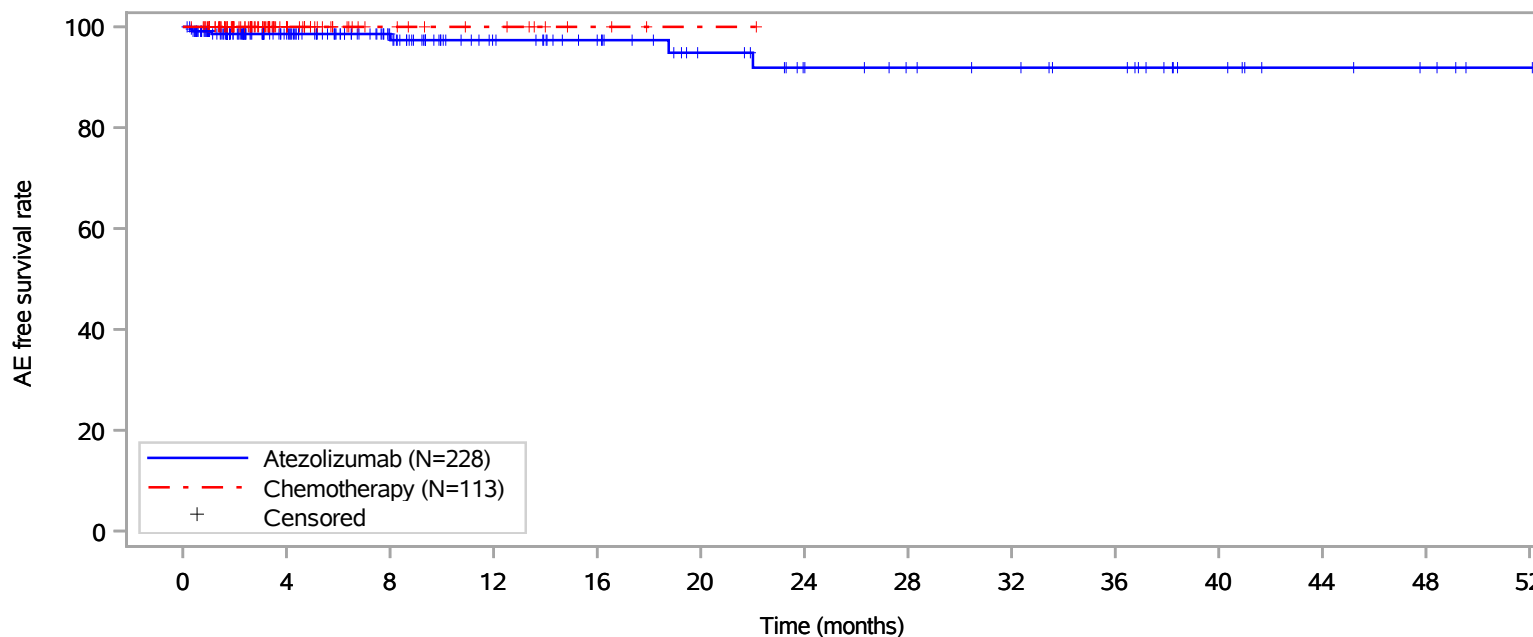
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, All



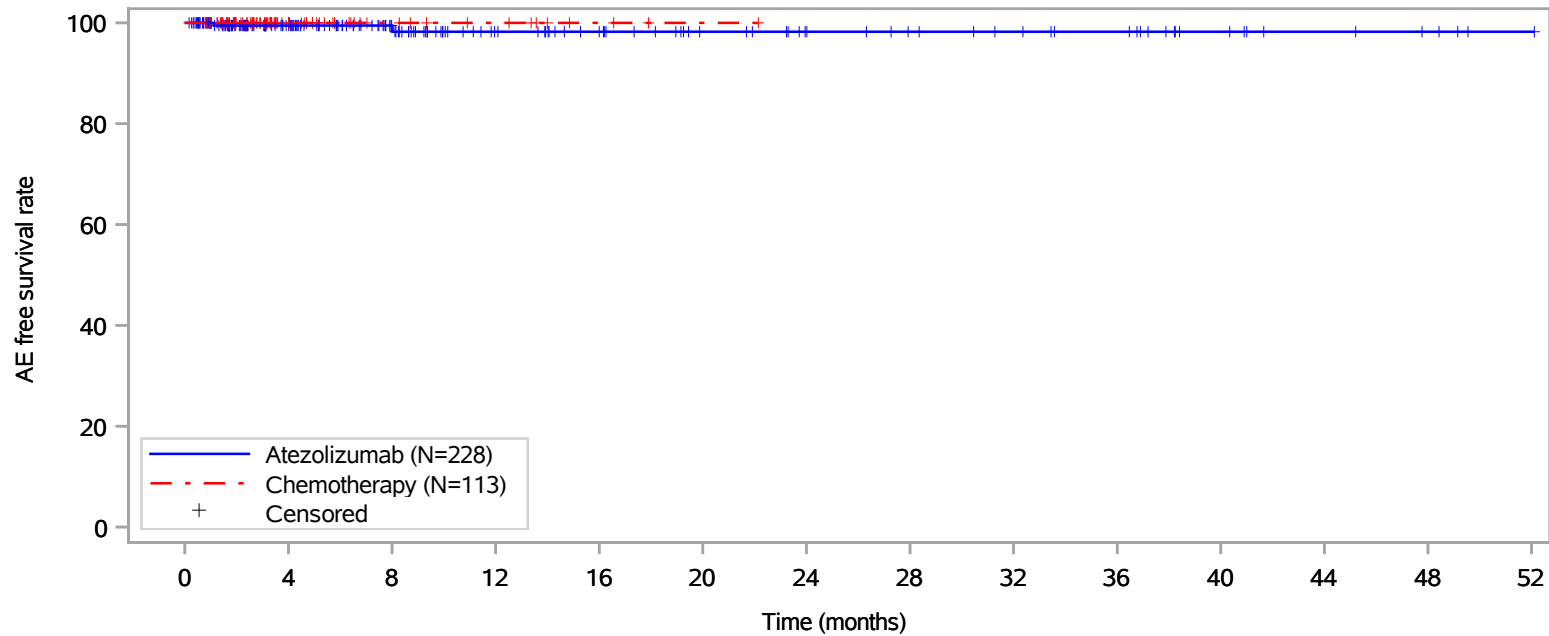
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	170	180	189	195	199	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Fall



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

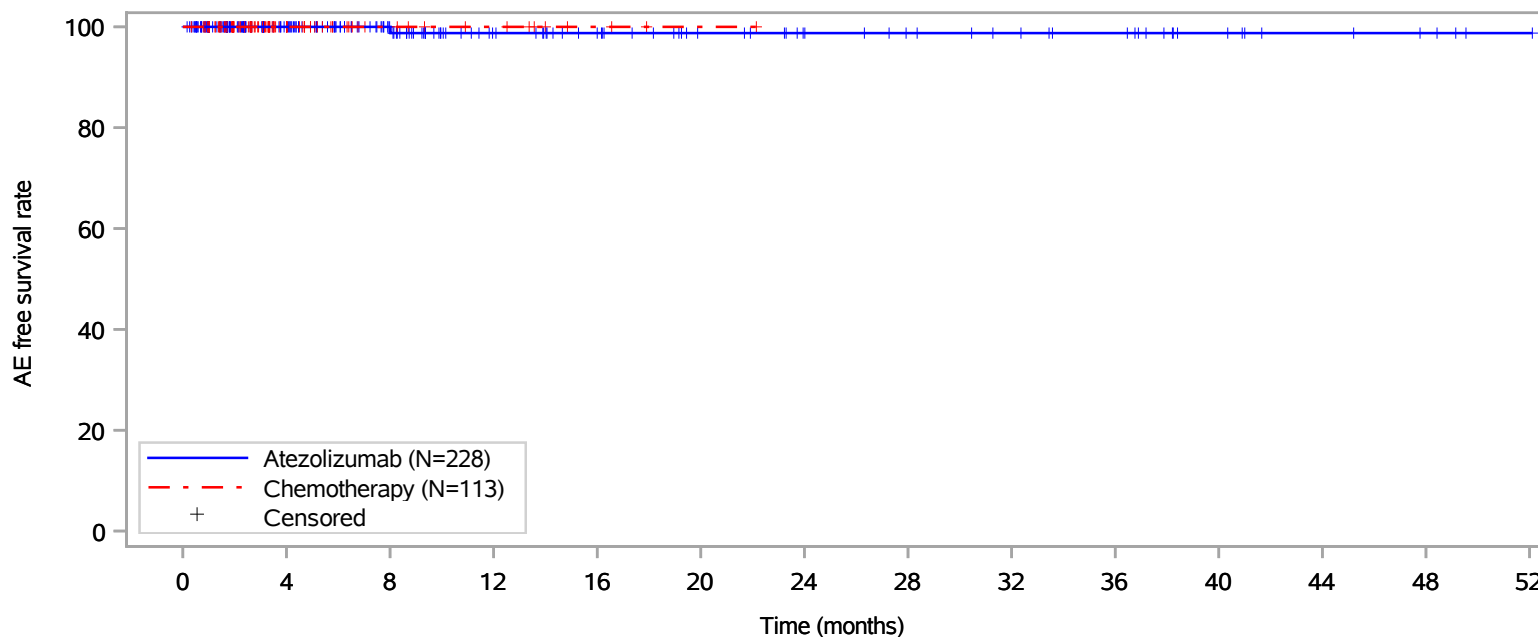
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femoral neck fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

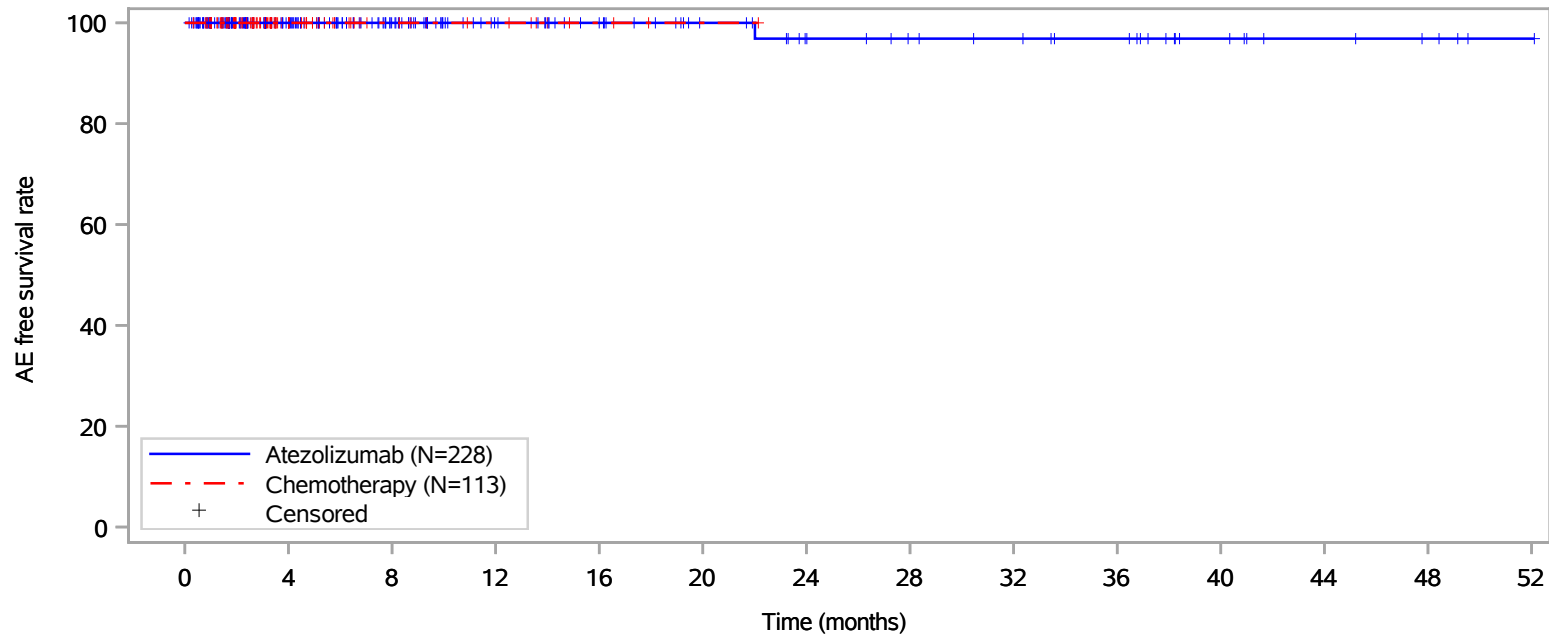
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femur fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	27	23	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

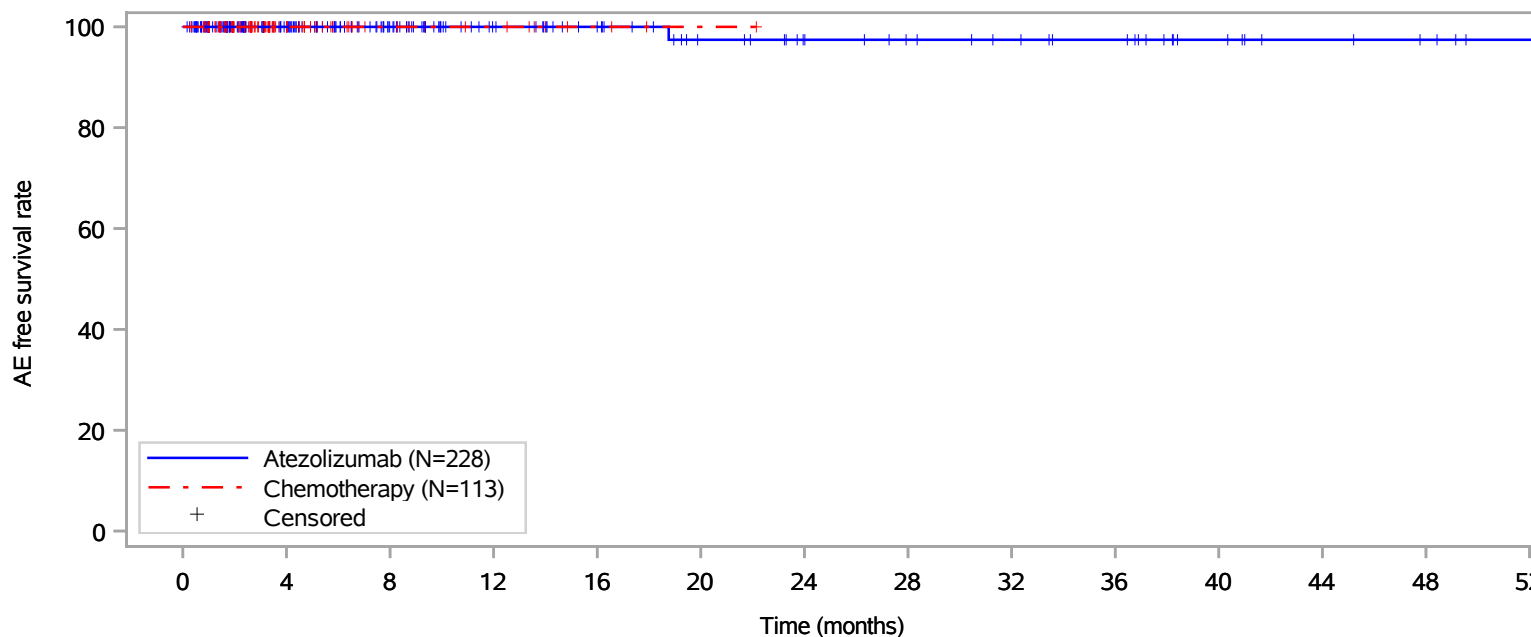
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Multiple fractures



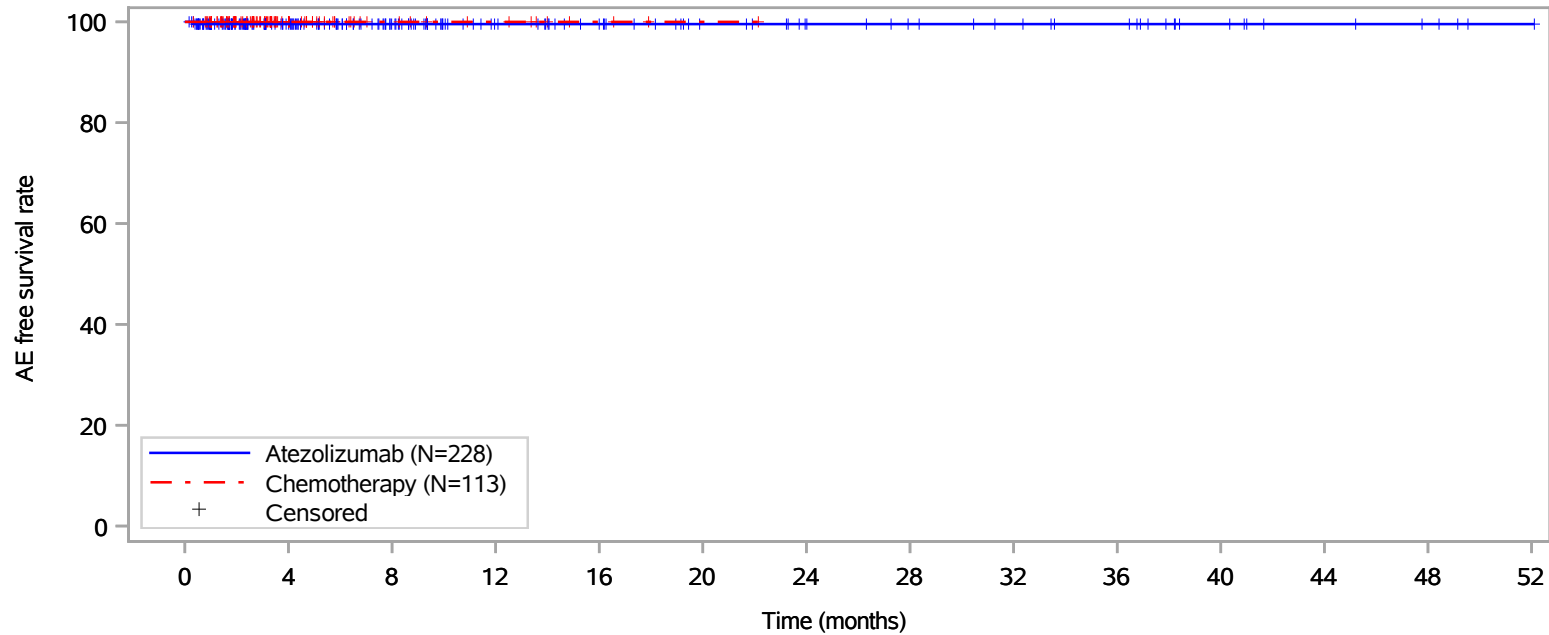
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Radiation oesophagitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

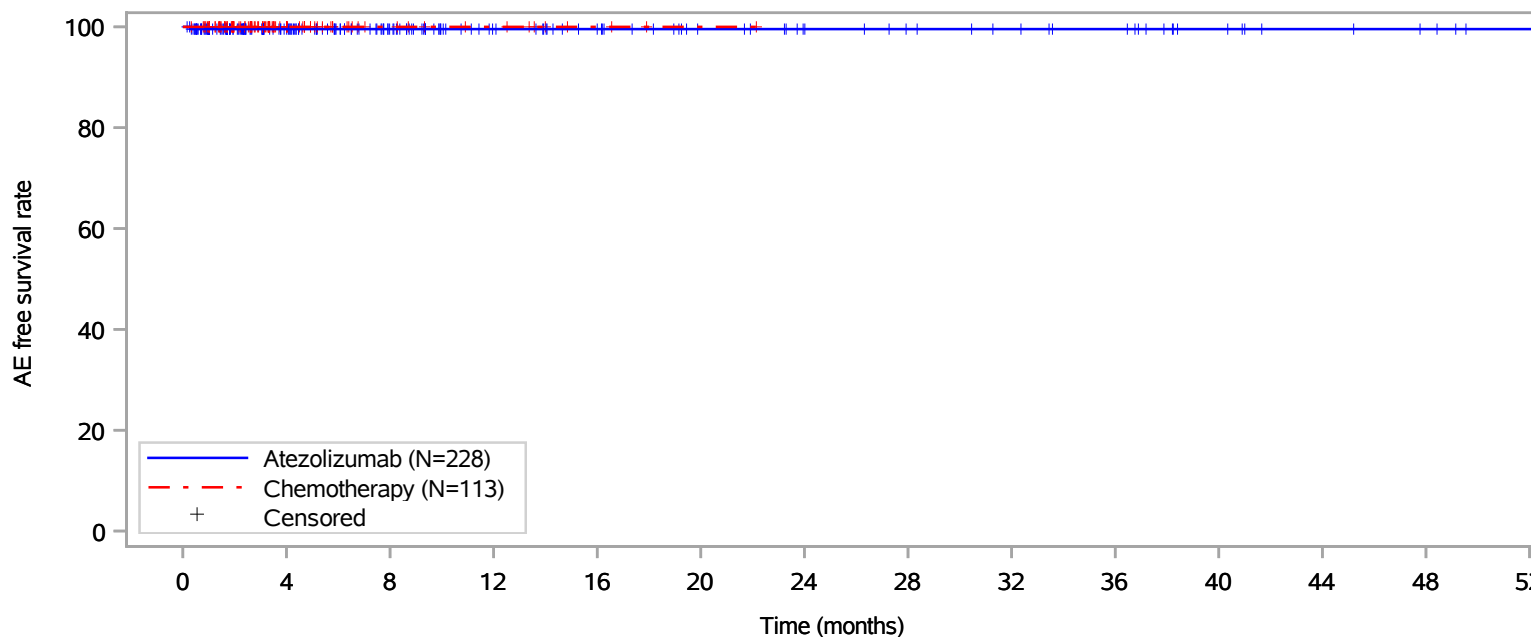
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Rib fracture



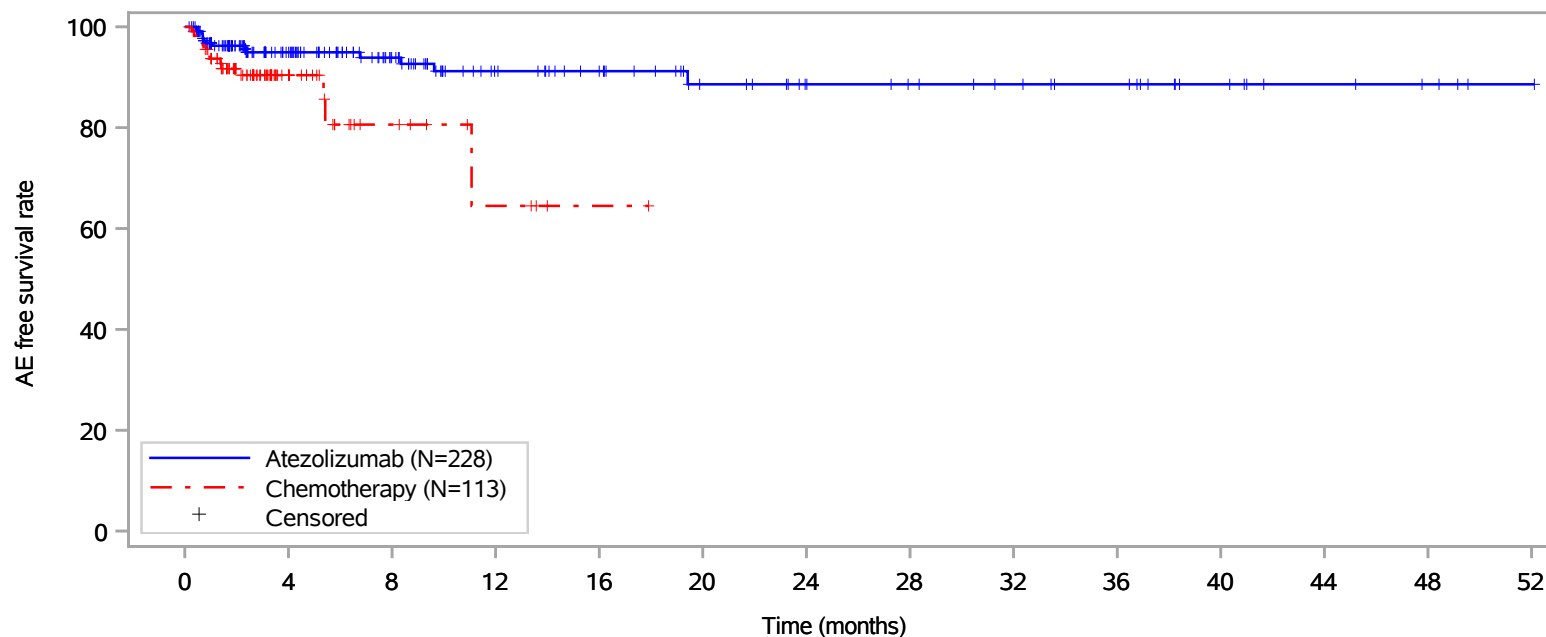
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, All



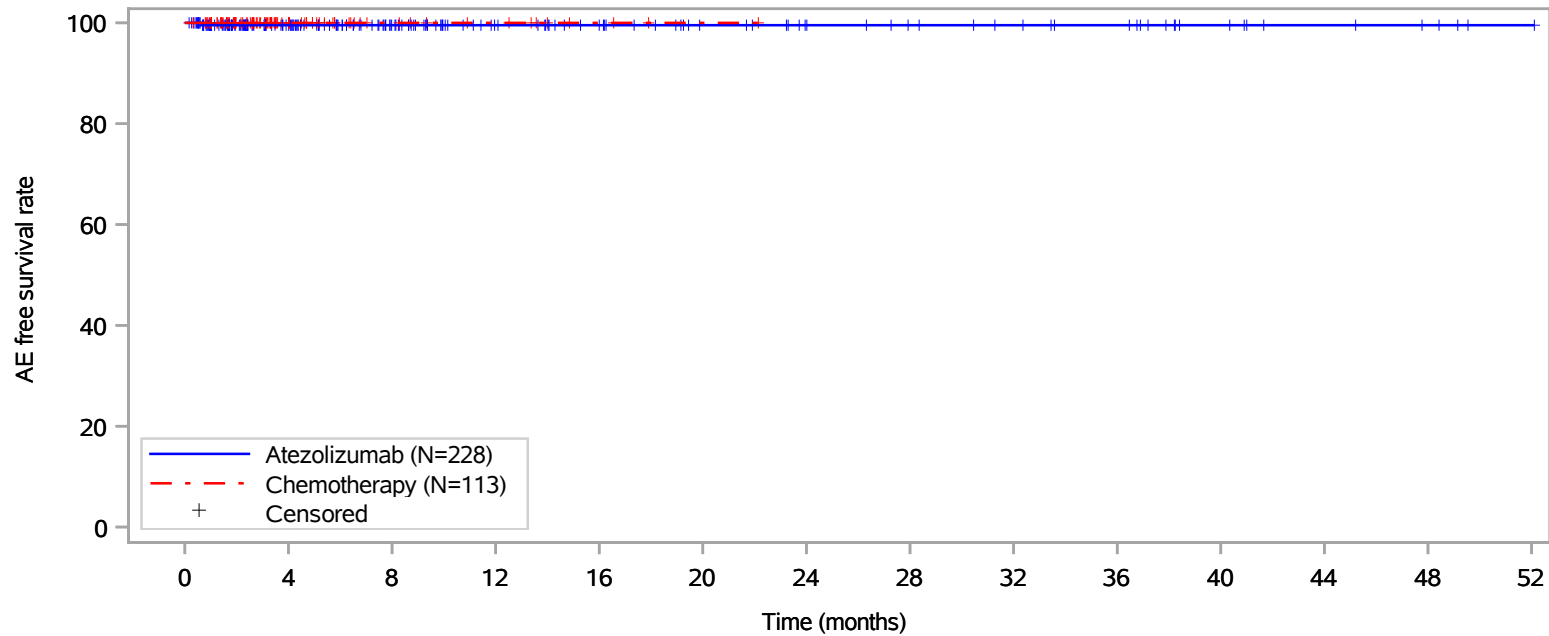
Patients at risk															
Atezolizumab	228	119	79	52	44	32	26	23	20	17	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	30	9	4	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	99	138	163	172	182	188	191	194	197	204	208	210	213	
Chemotherapy	0	73	92	96	99	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Alanine aminotransferase increased



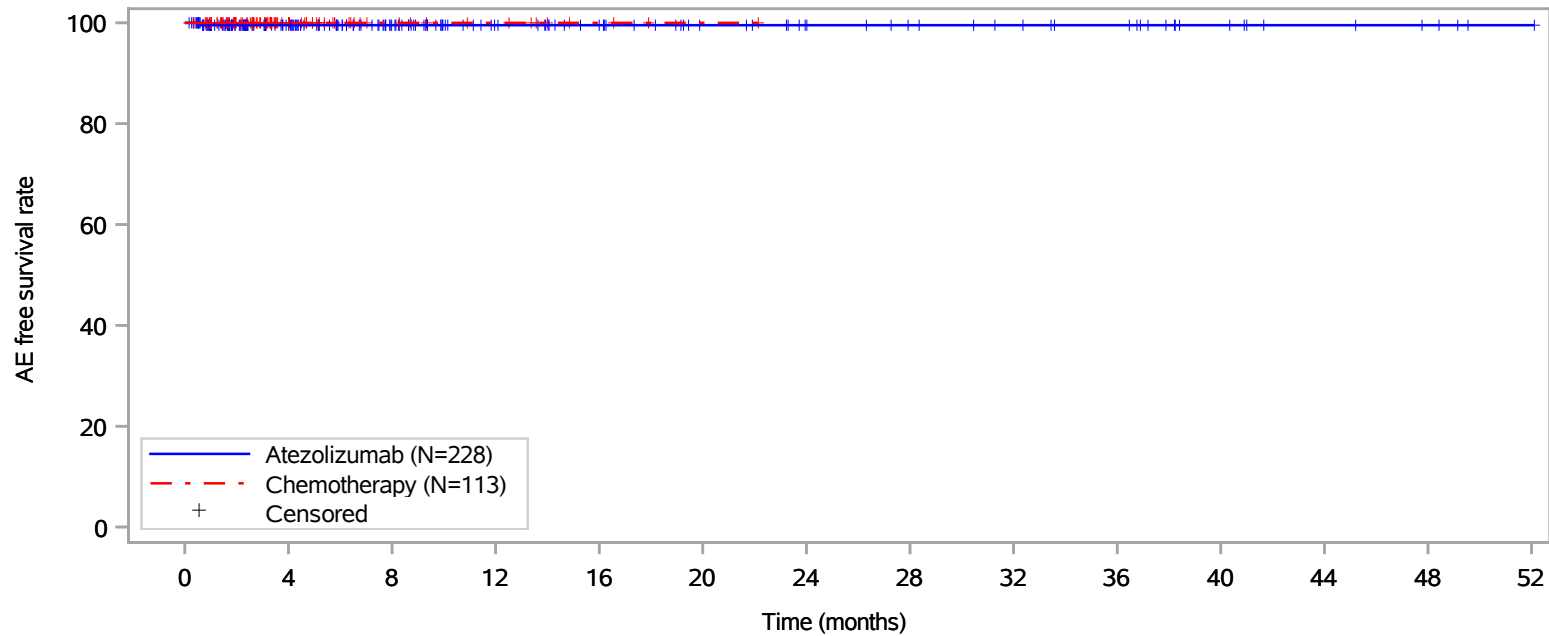
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Aspartate aminotransferase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

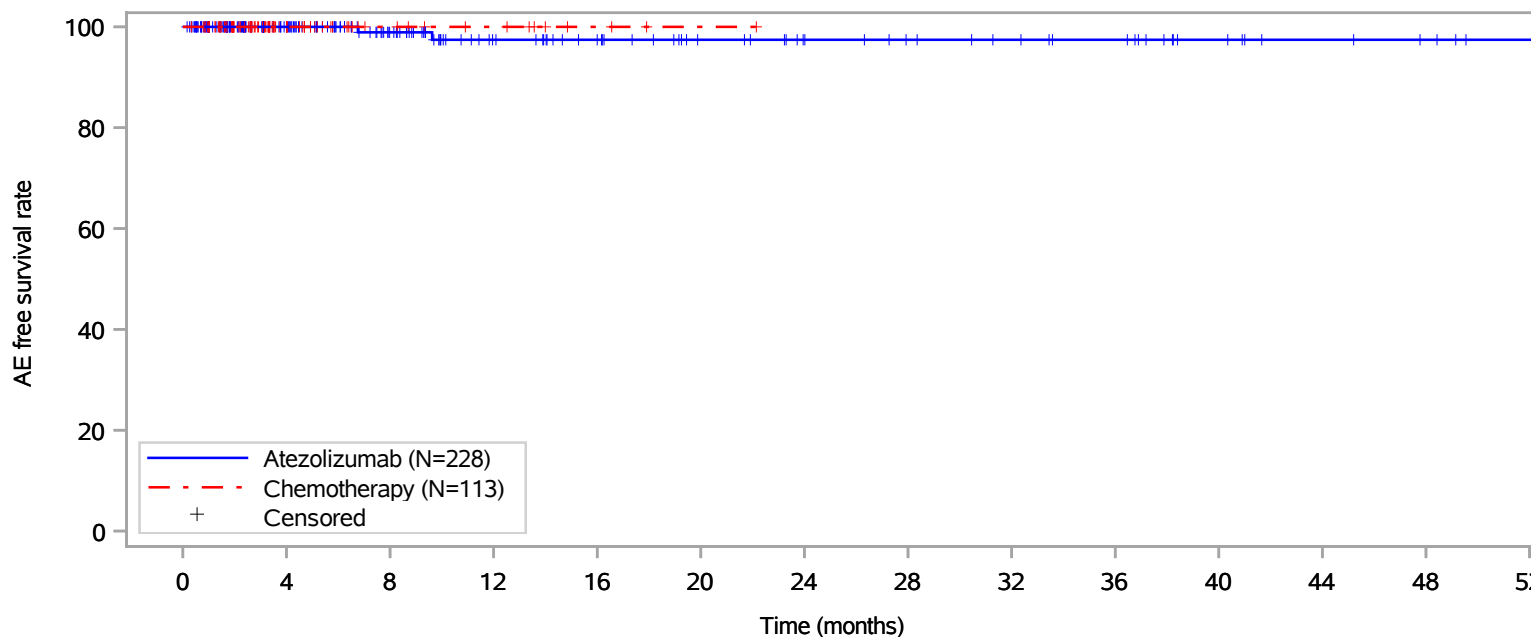
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Blood alkaline phosphatase increased



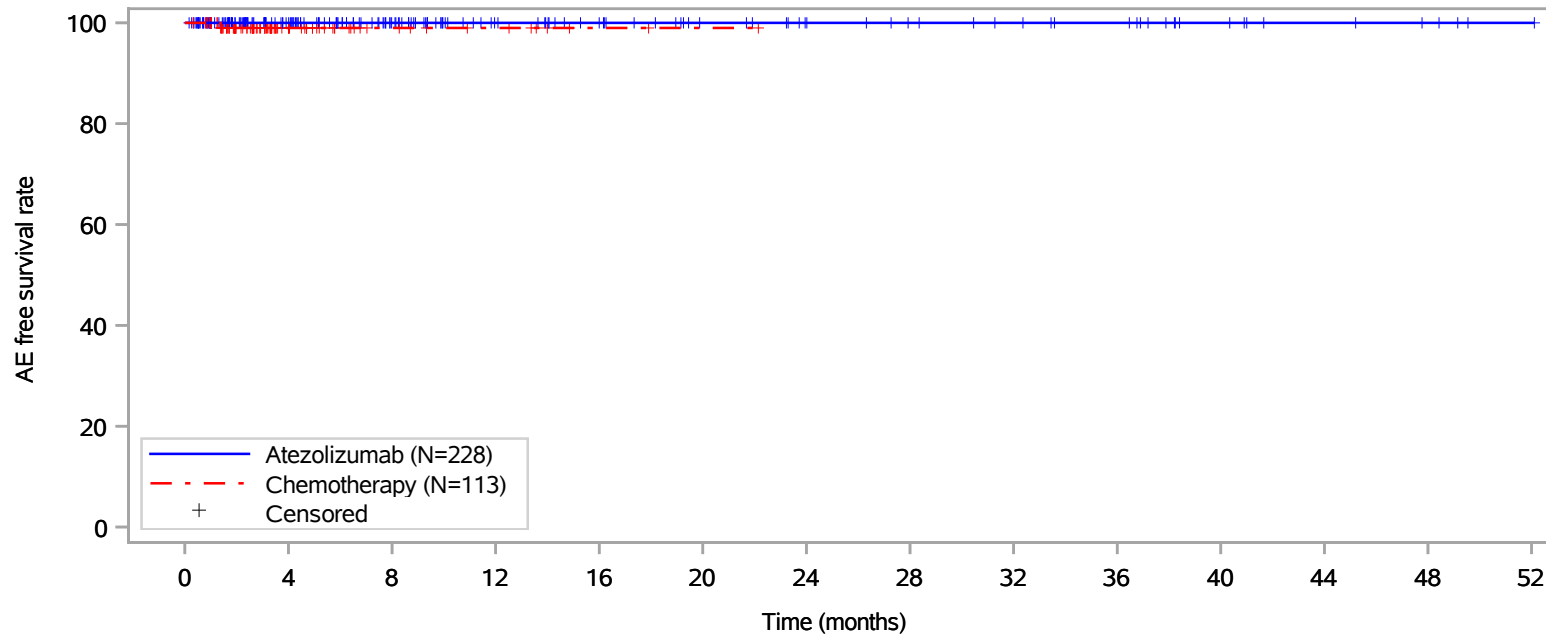
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood calcium decreased



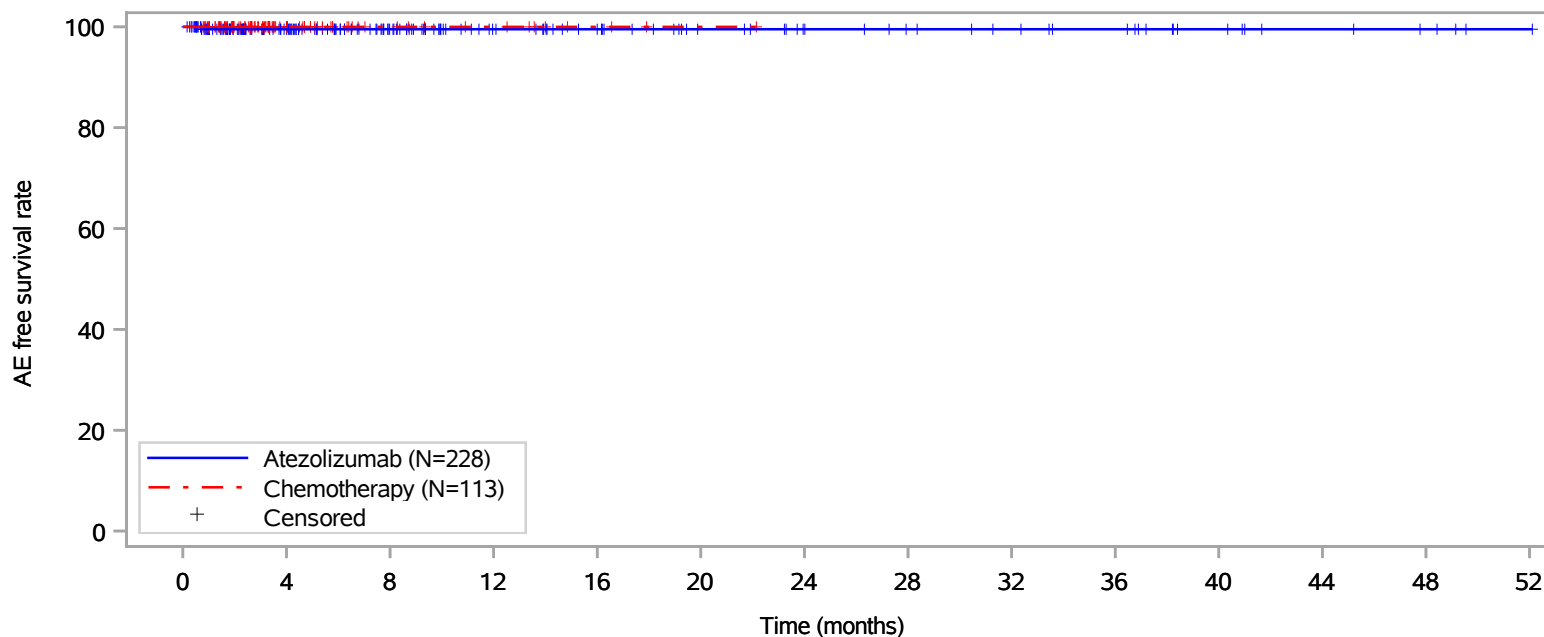
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	11	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Blood pressure increased



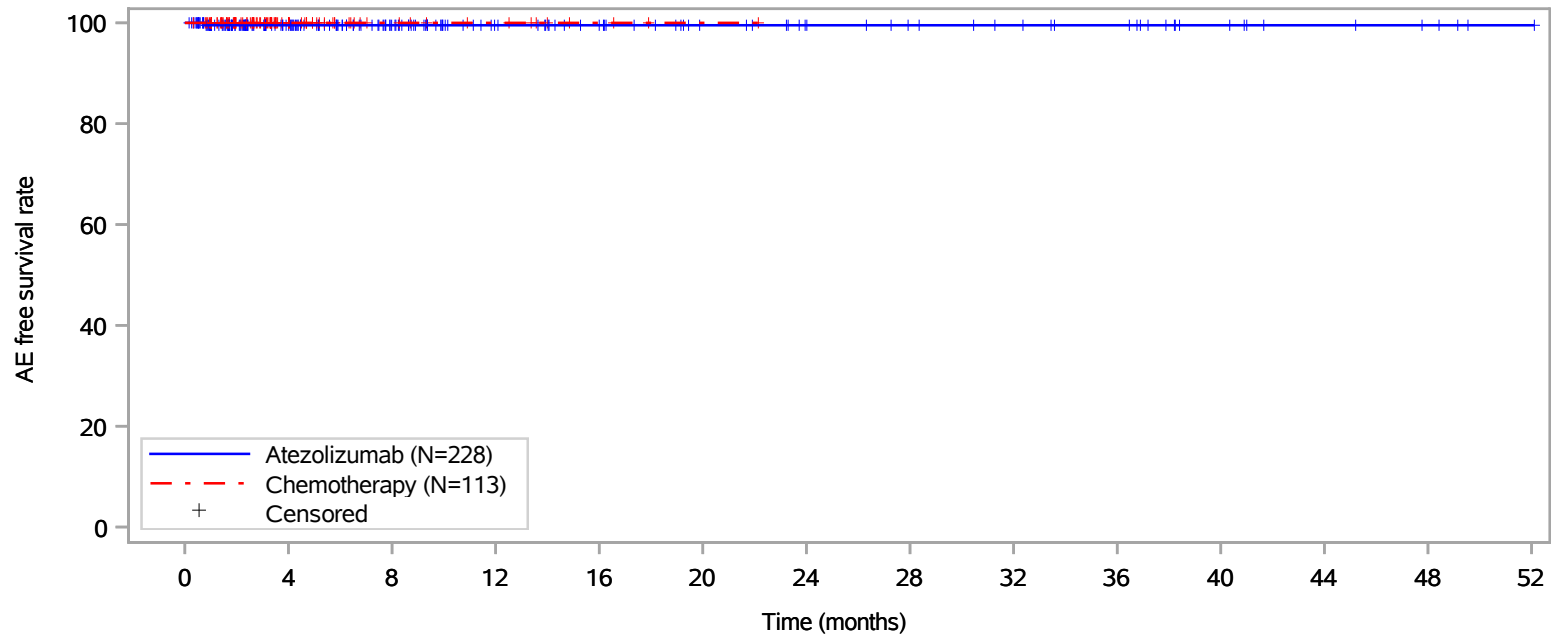
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened



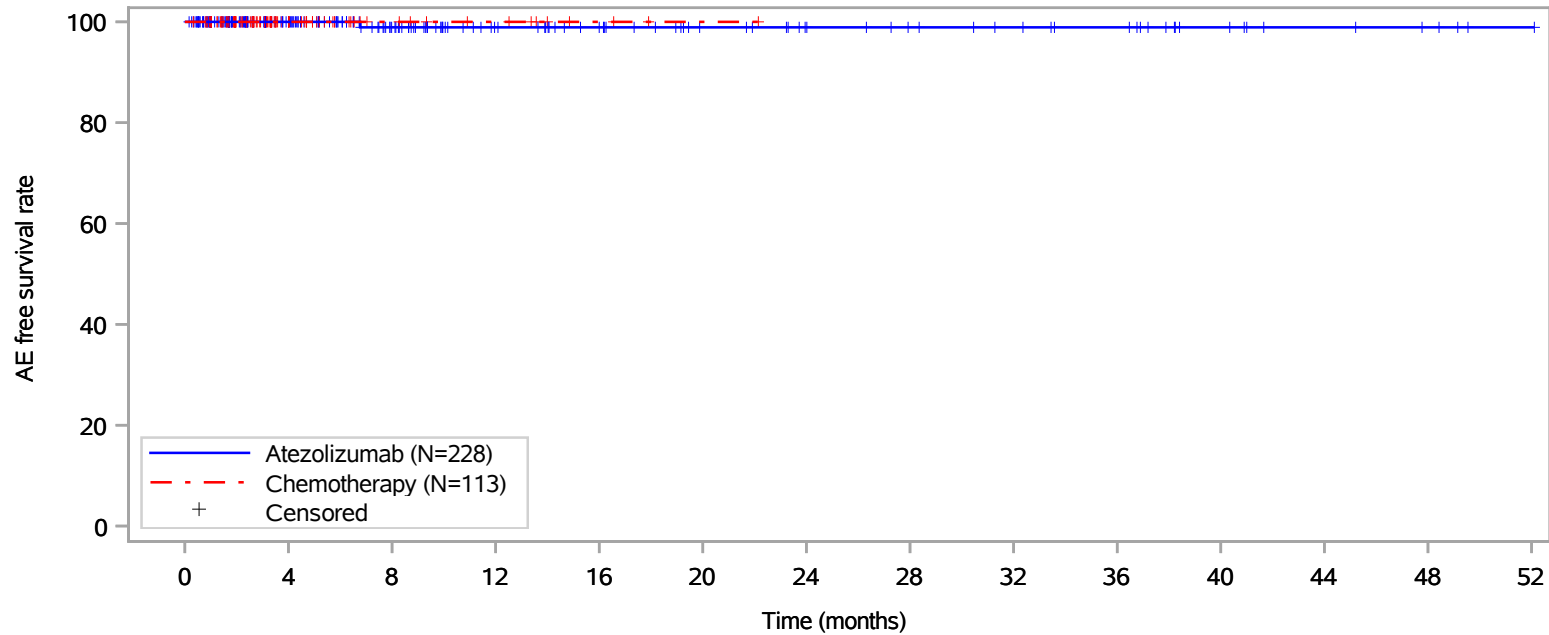
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Gamma-glutamyltransferase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

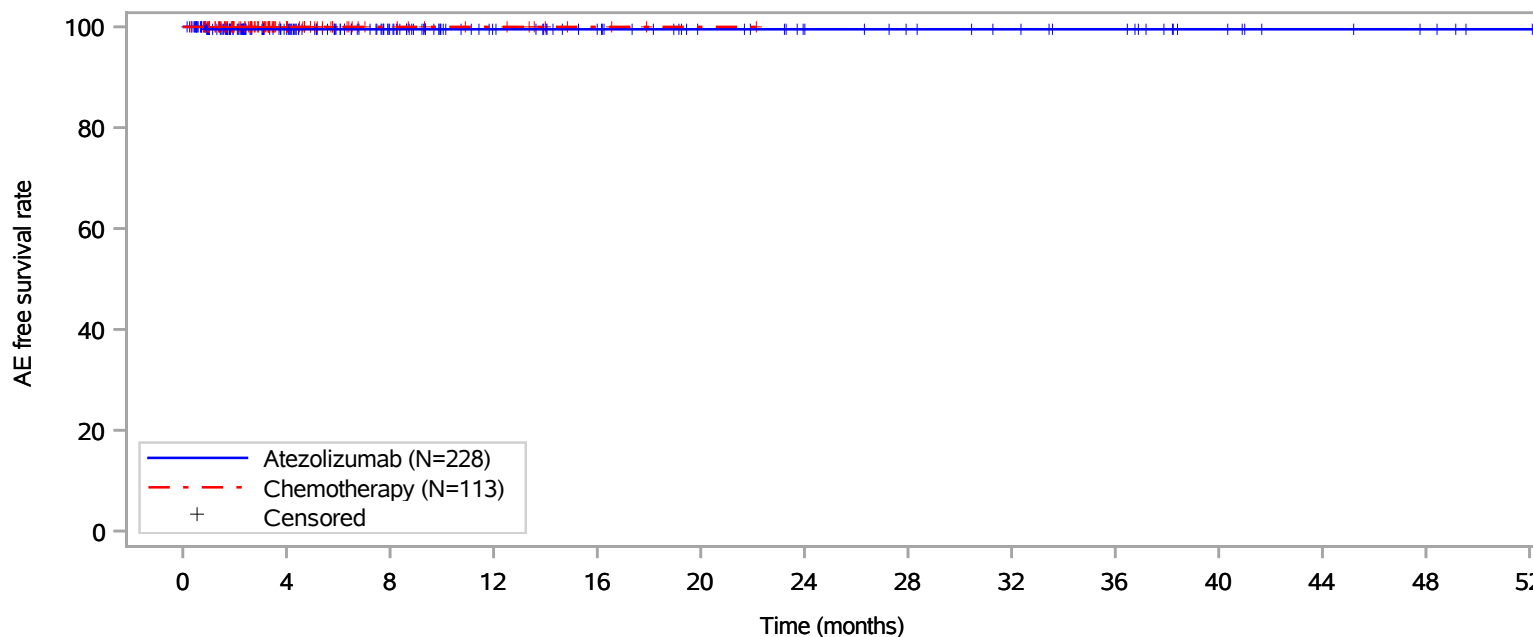
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Lipase increased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

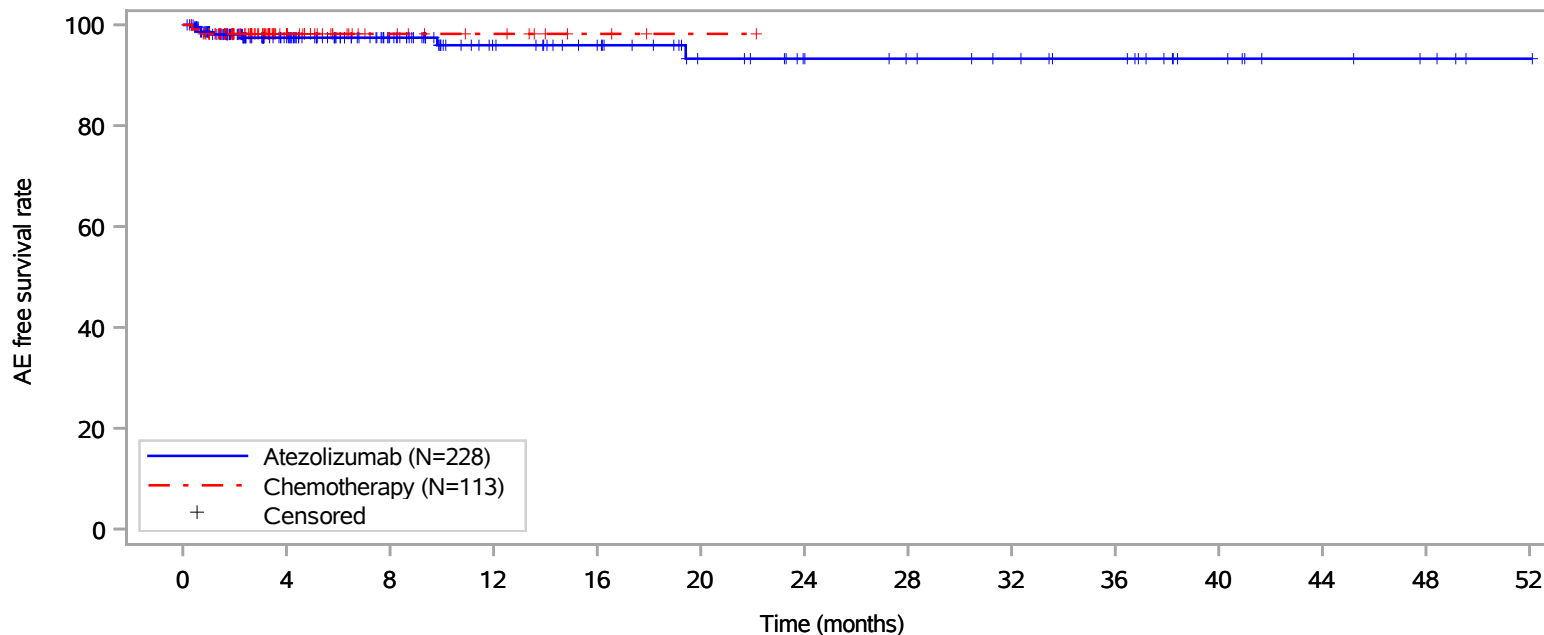
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Lymphocyte count decreased



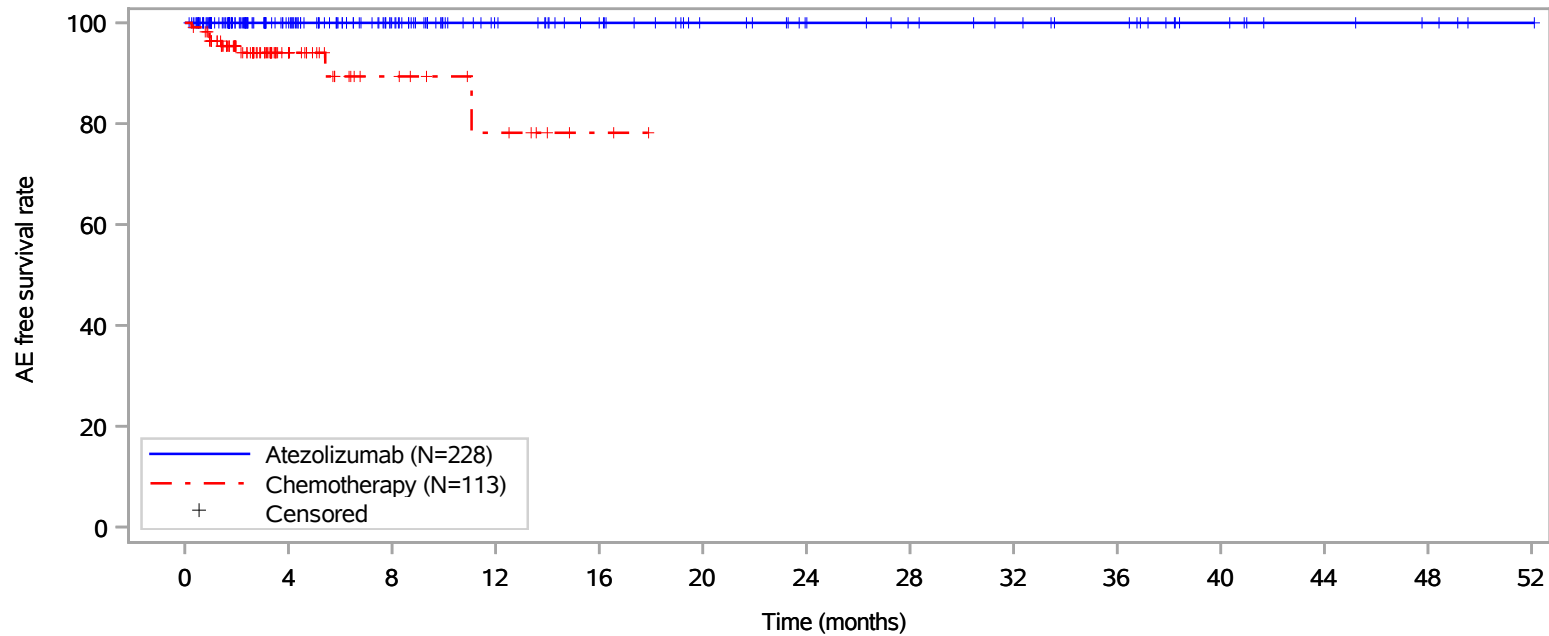
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	143	169	178	188	194	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Neutrophil count decreased



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	33	12	7	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	74	94	98	103	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

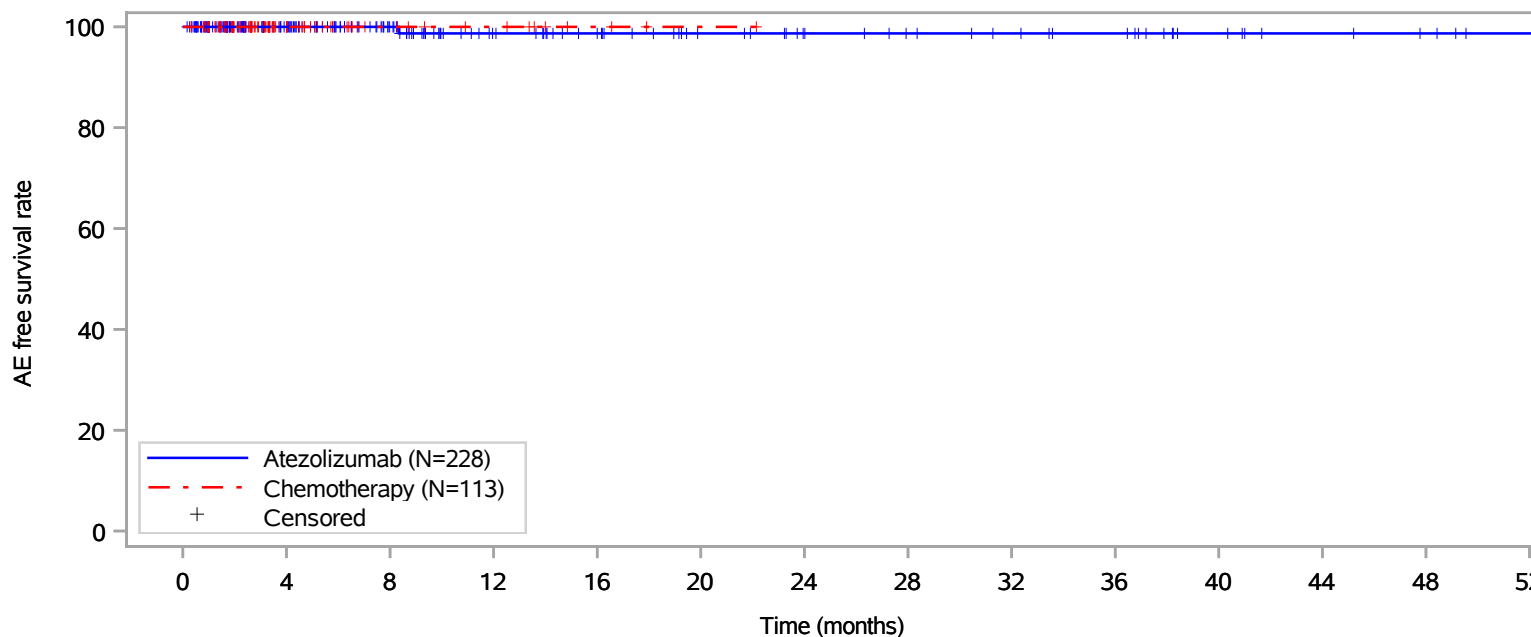
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Neutrophil count increased



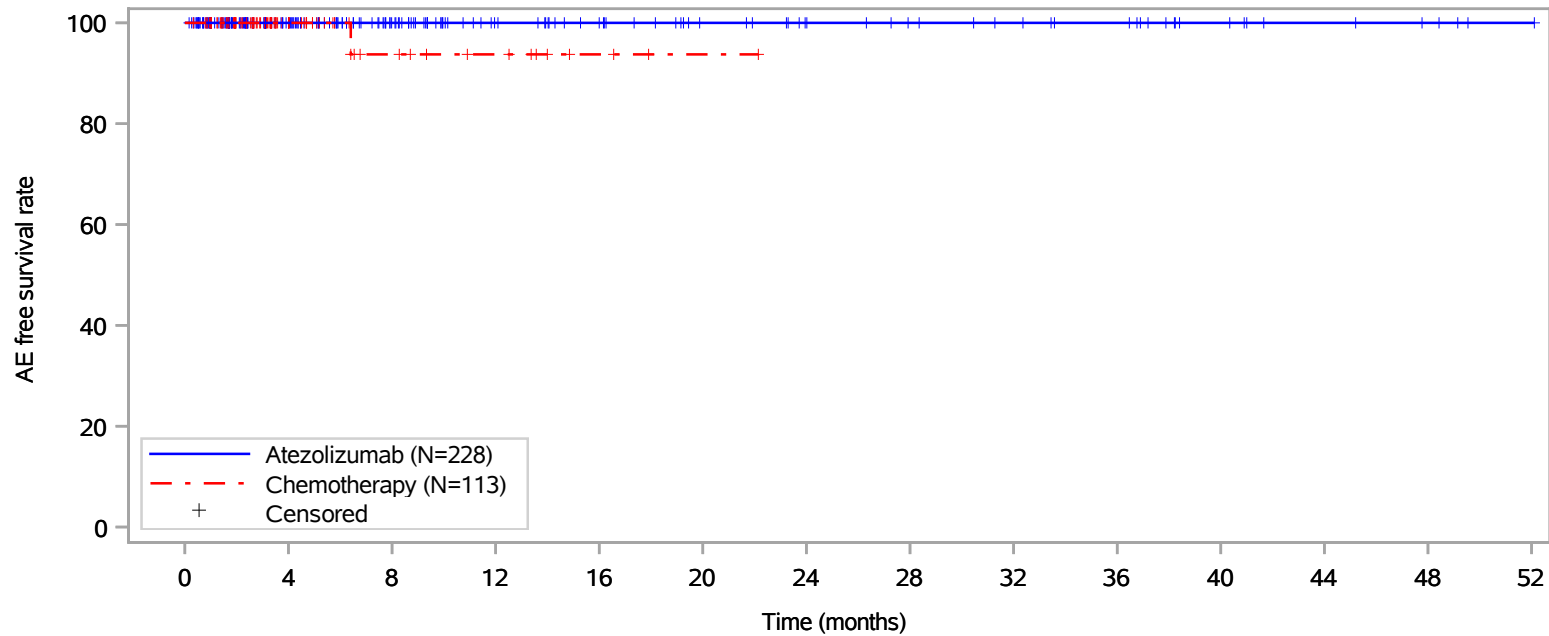
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Platelet count decreased



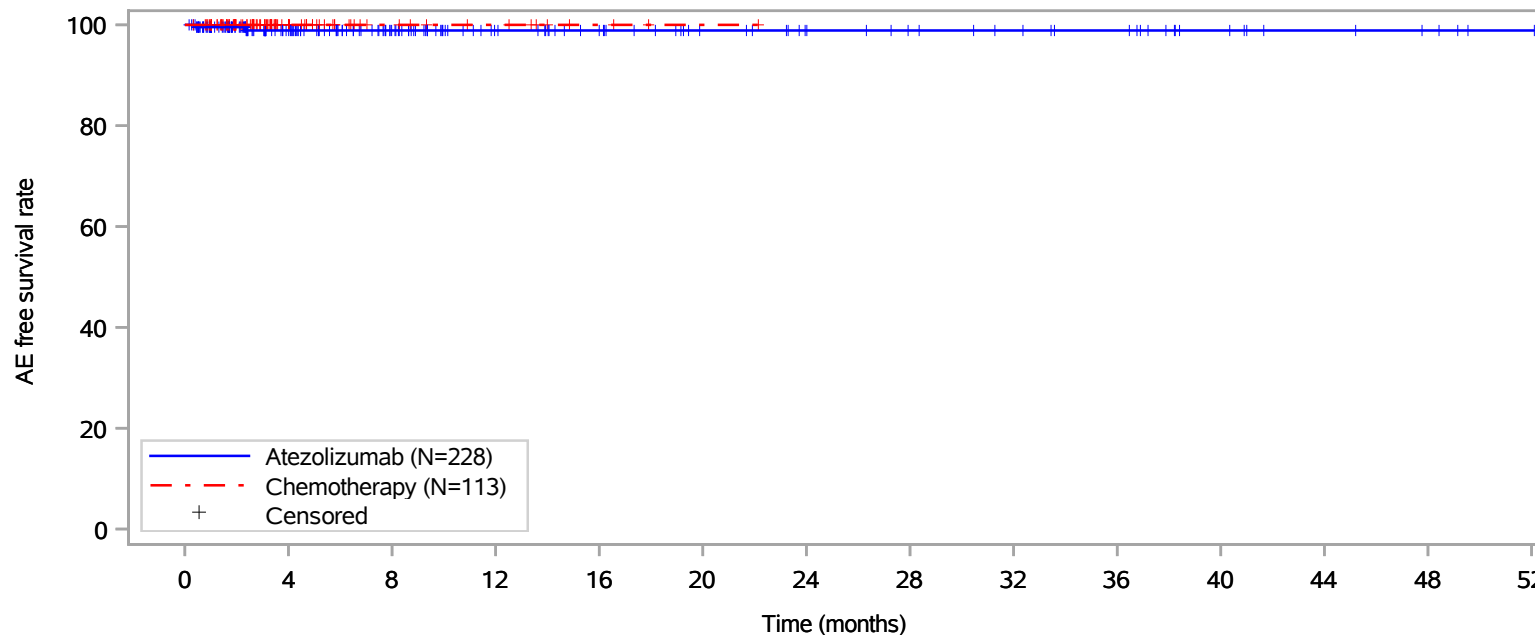
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Investigations, Weight decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

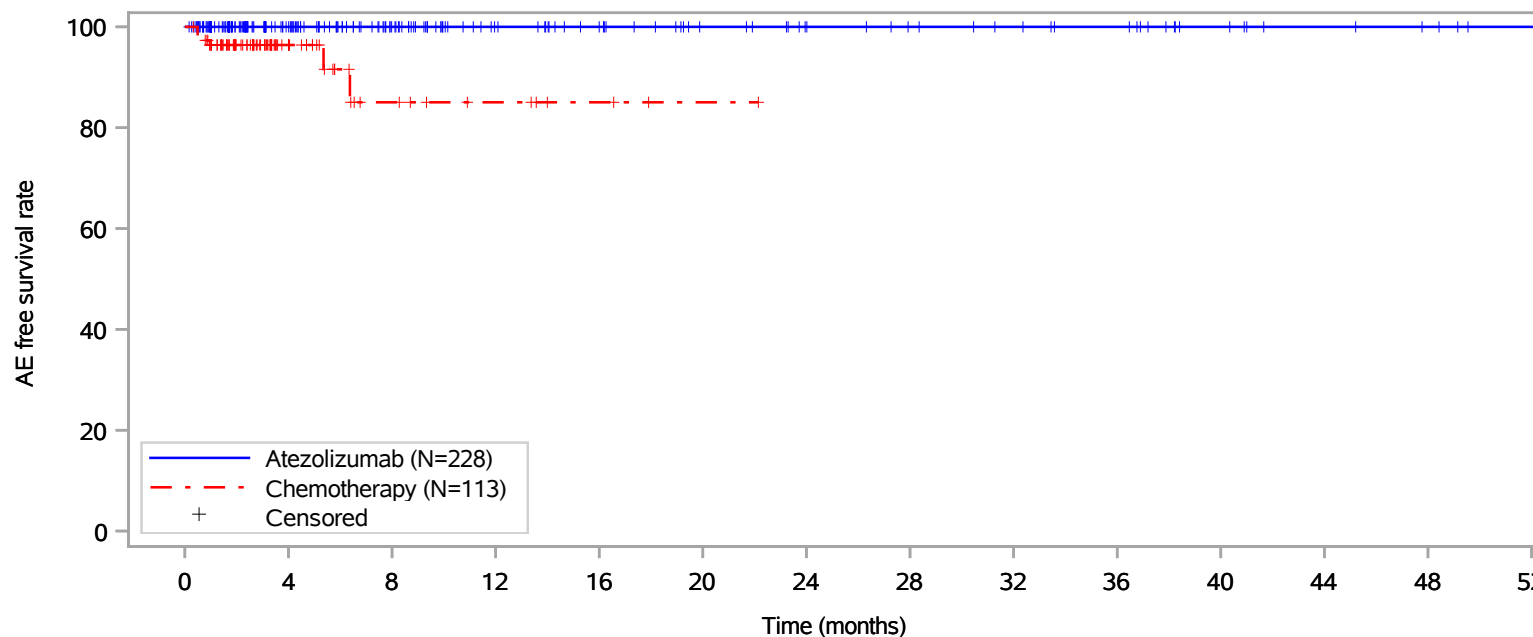
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, White blood cell count decreased



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	33	10	6	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	76	97	101	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

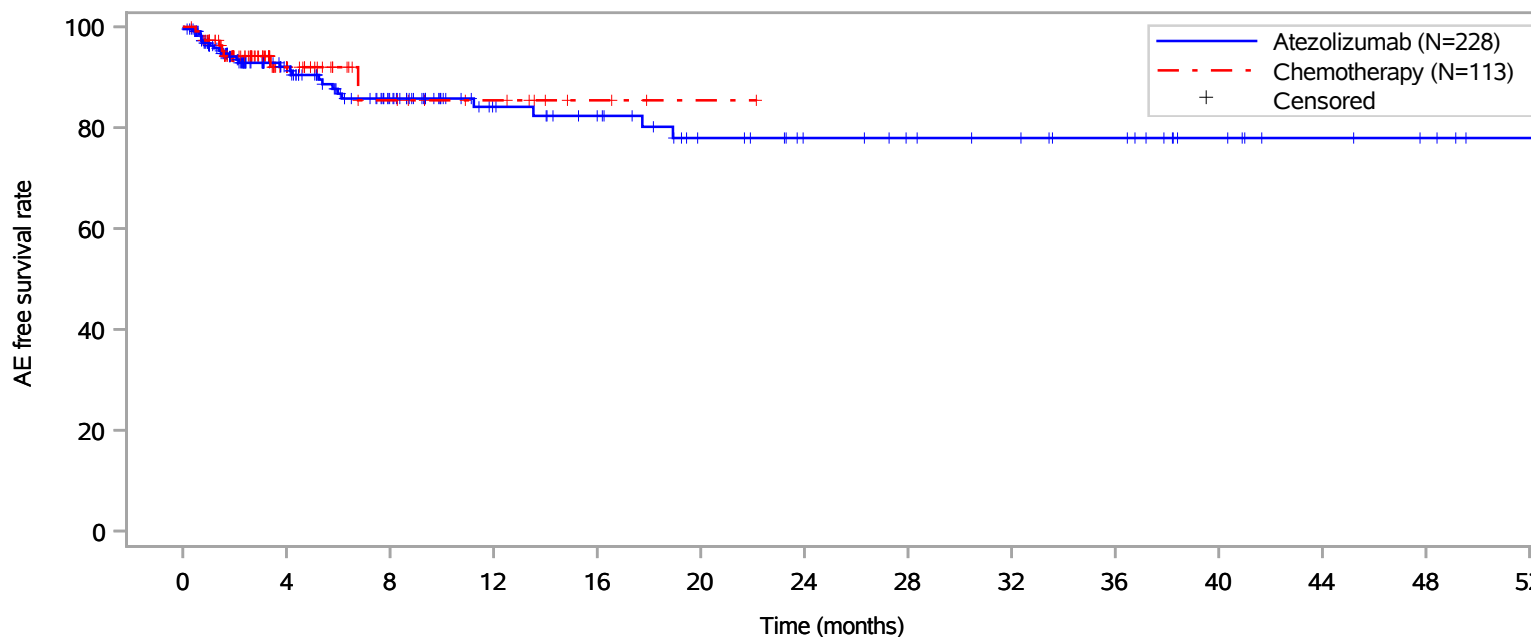
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, All



Patients at risk															
Atezolizumab	228	115	76	48	42	31	25	22	20	17	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	98	130	157	163	171	177	180	182	185	192	196	198	201	
Chemotherapy	0	71	93	97	102	104	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

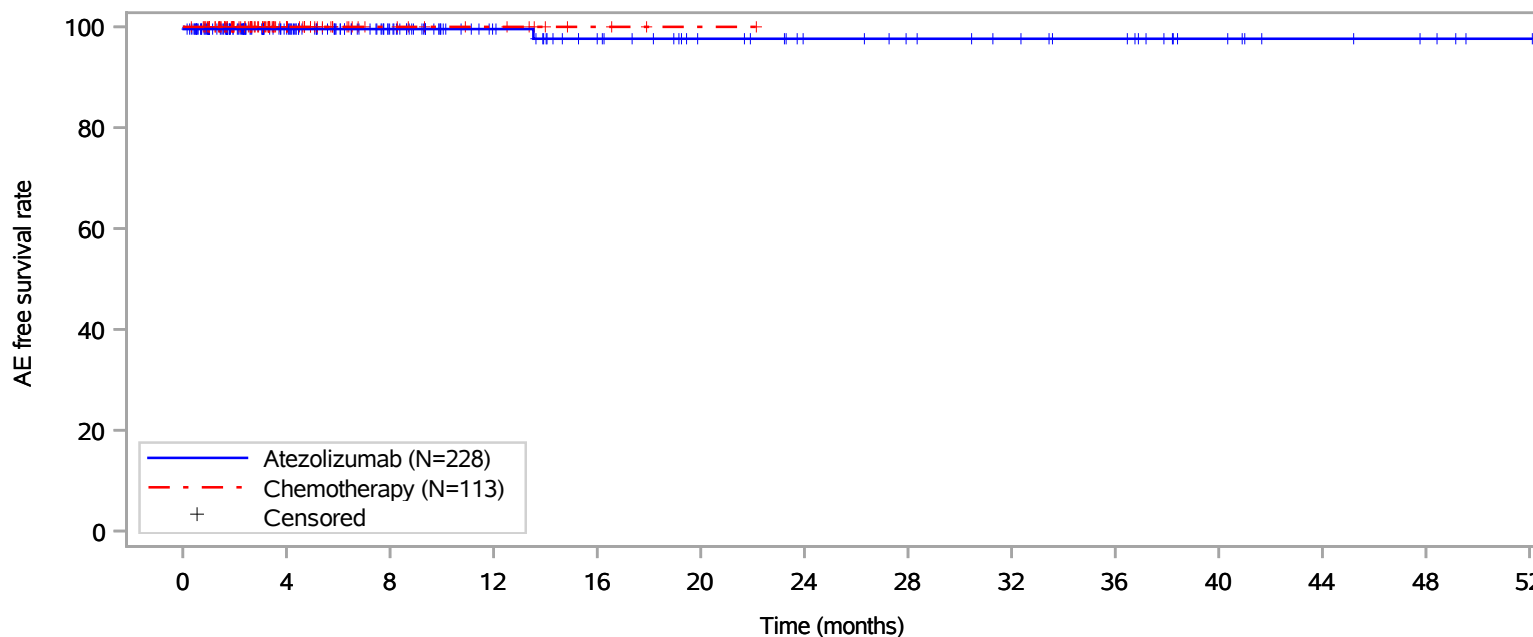
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Decreased appetite



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	43	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

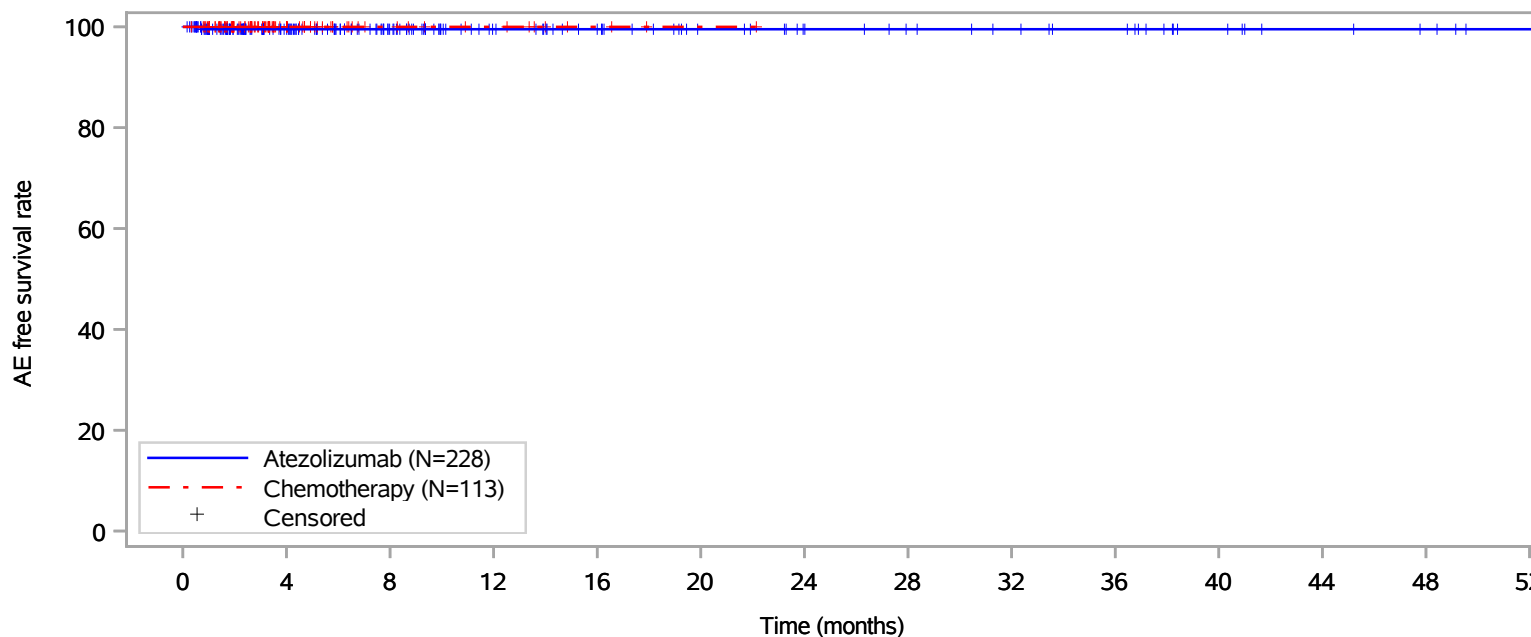
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Dehydration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

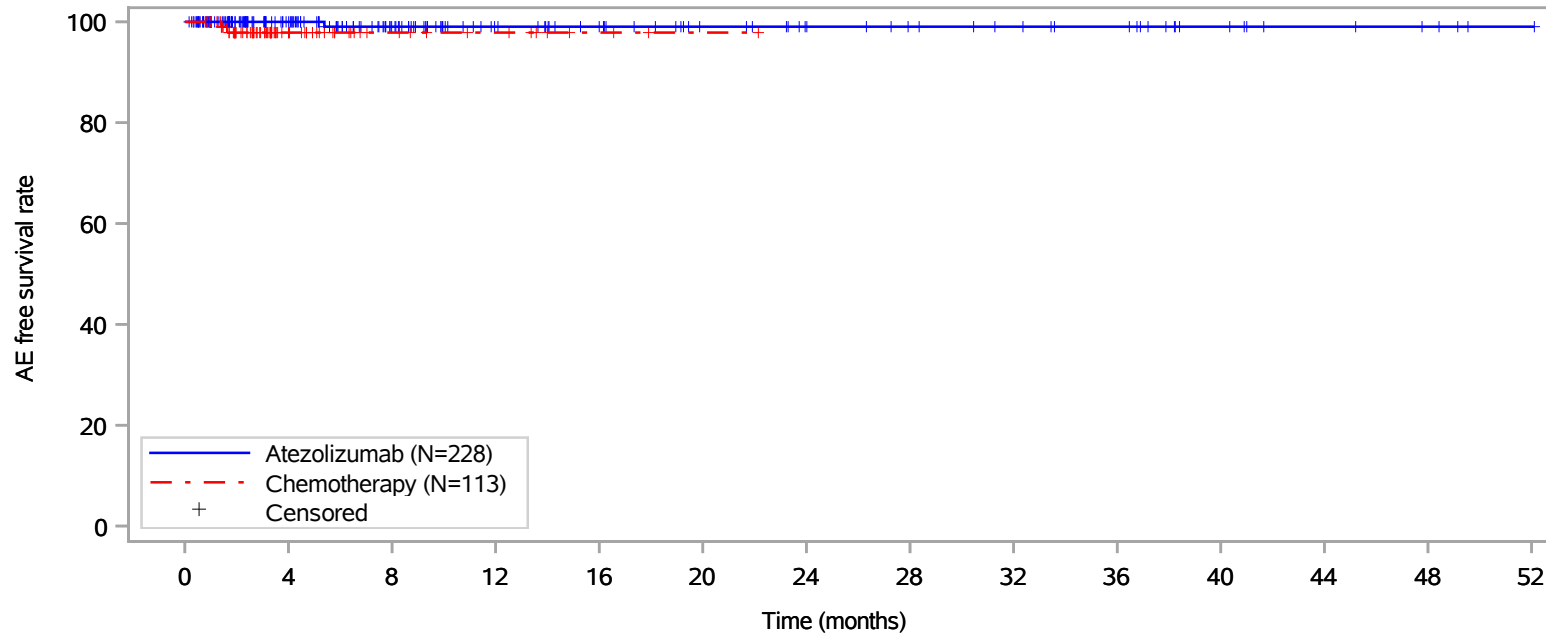
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperglycaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

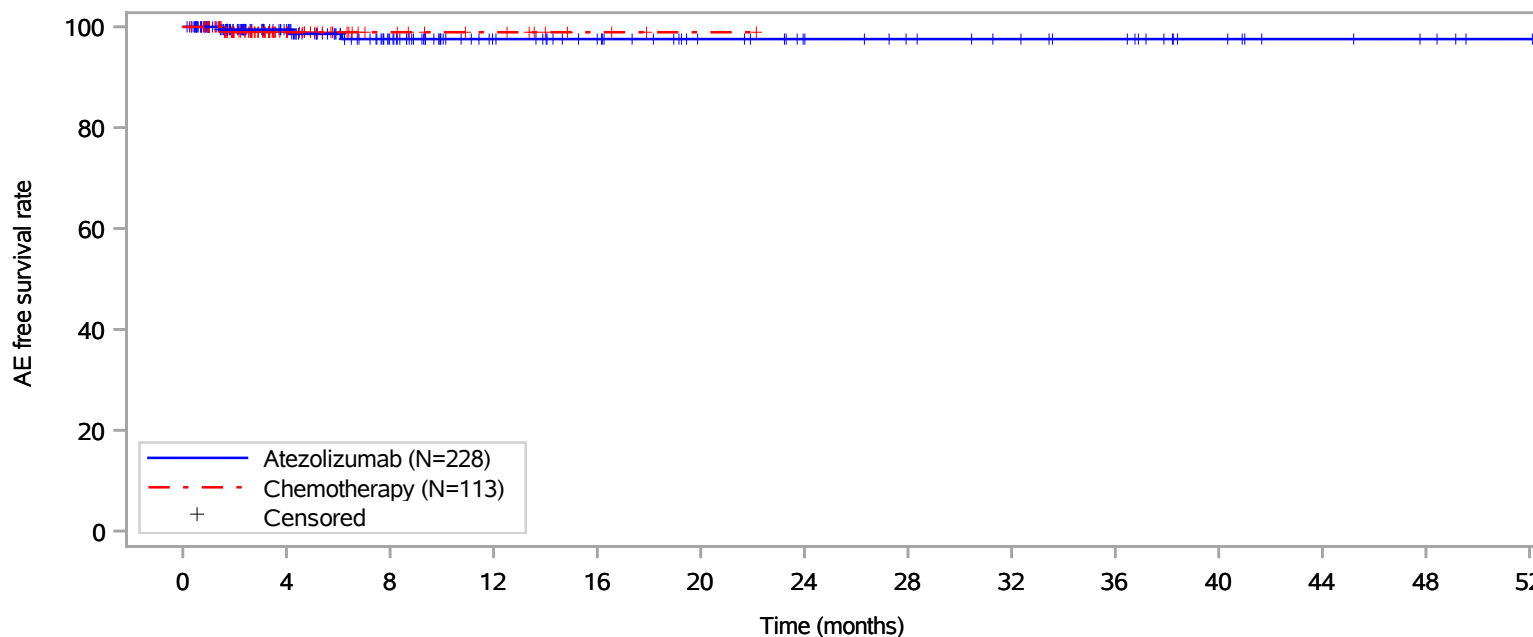
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperkalaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	145	172	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

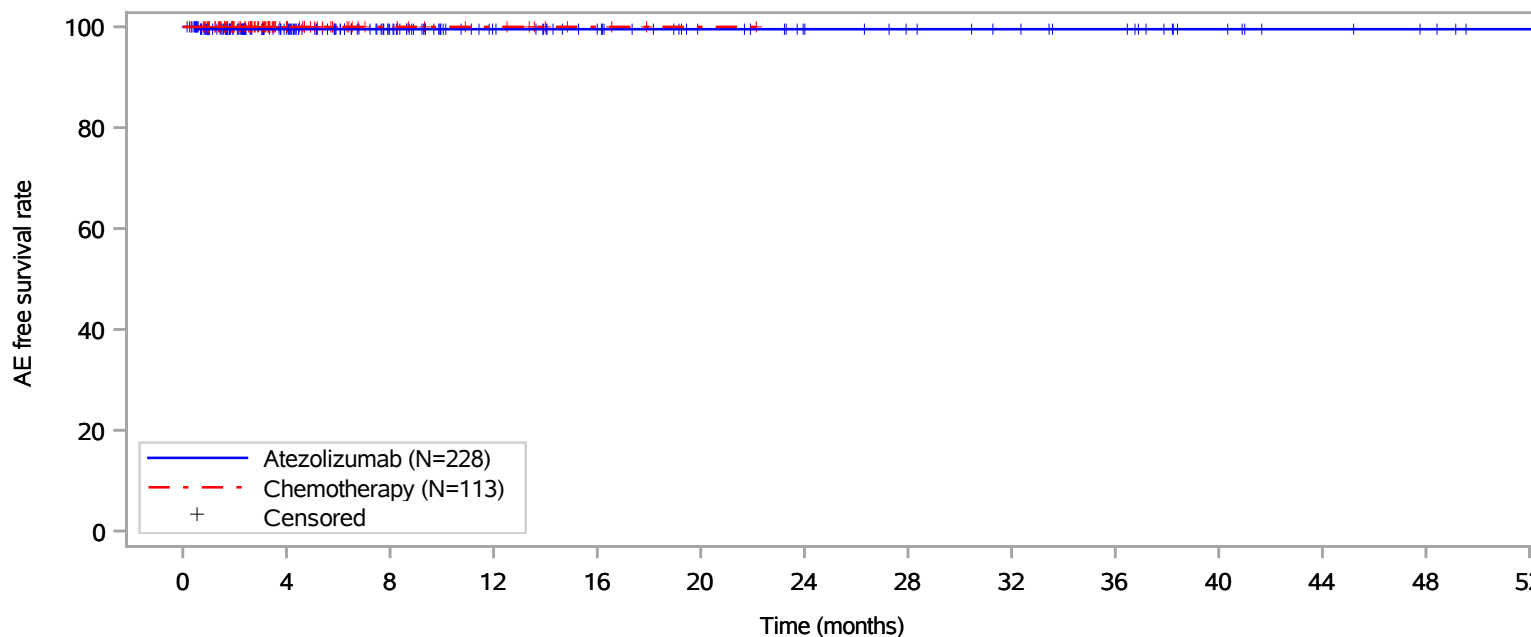
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypervolaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

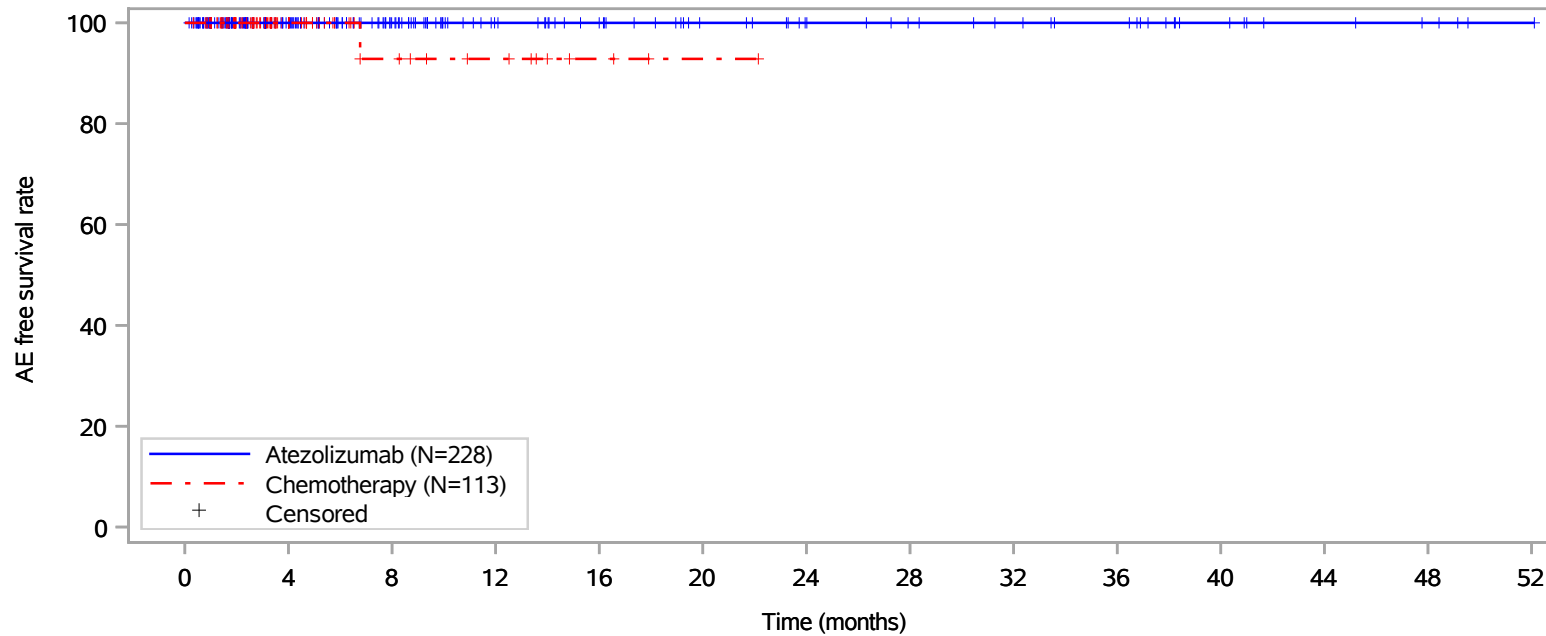
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoalbuminaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

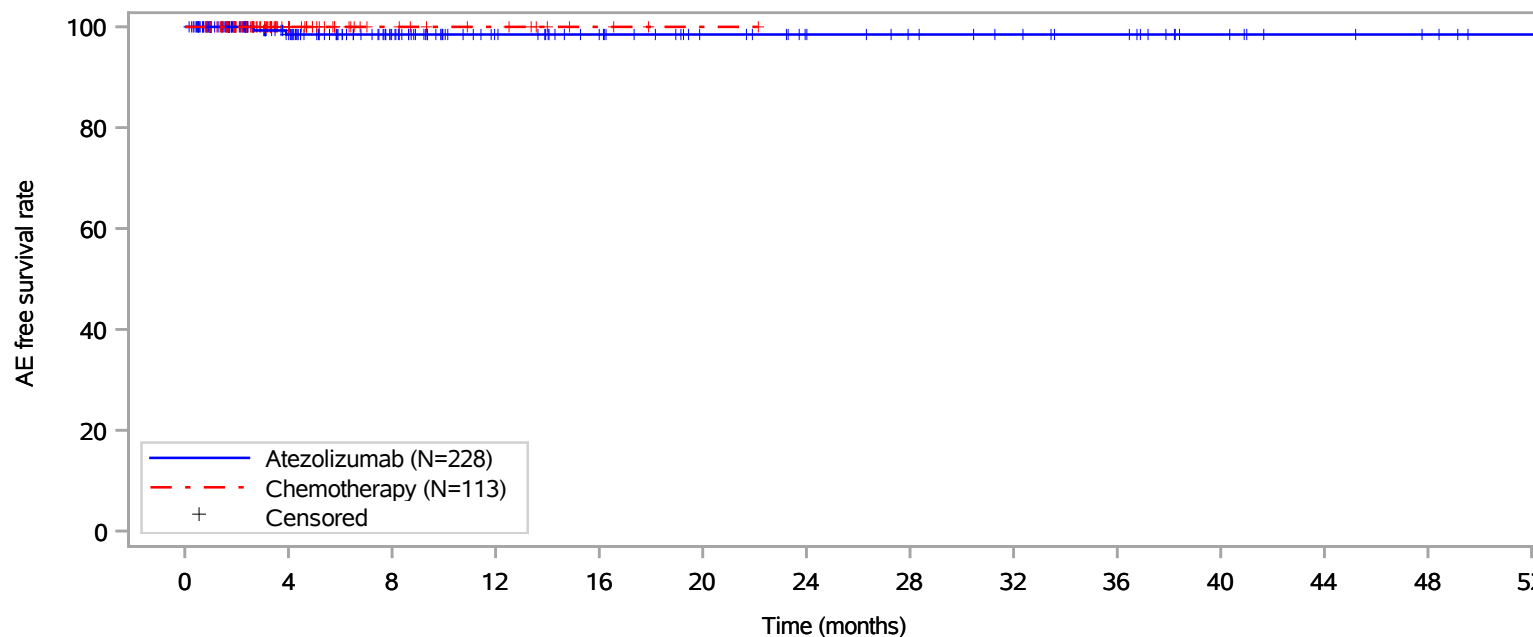
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypocalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

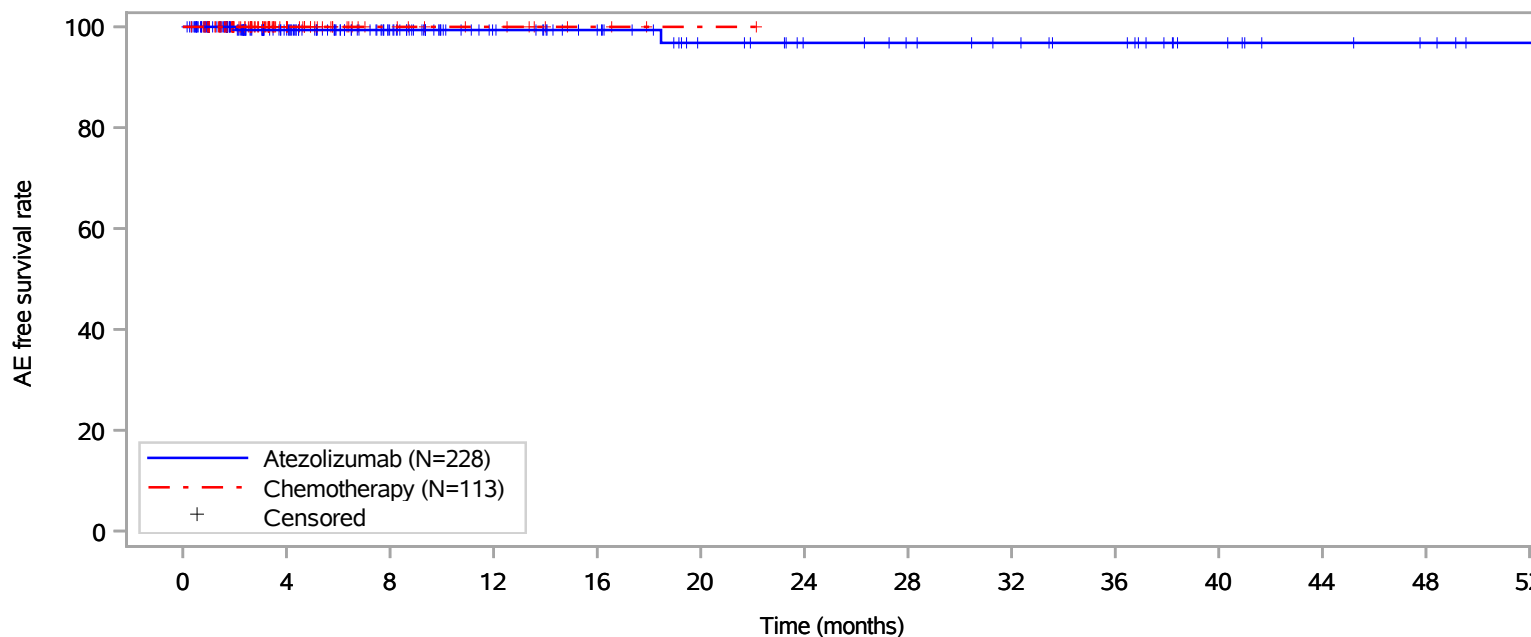
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypoglycaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

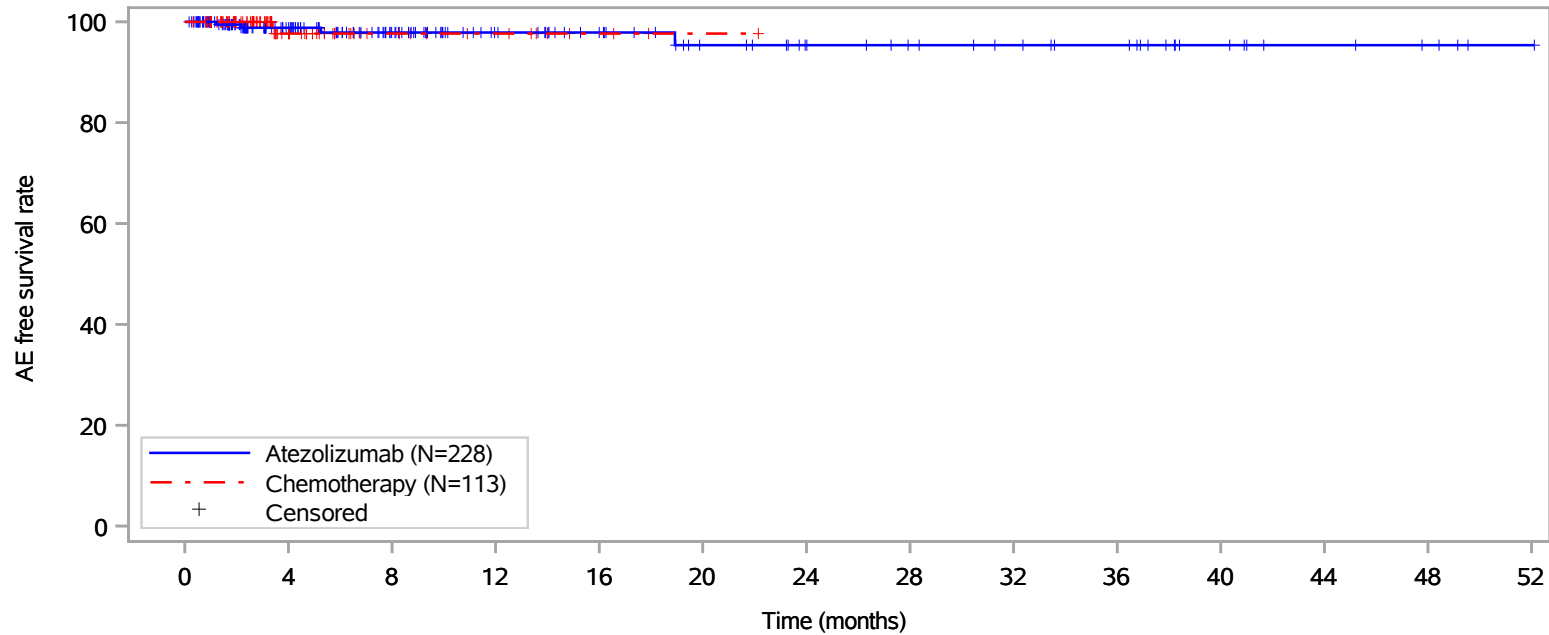
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypokalaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	144	171	181	190	196	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

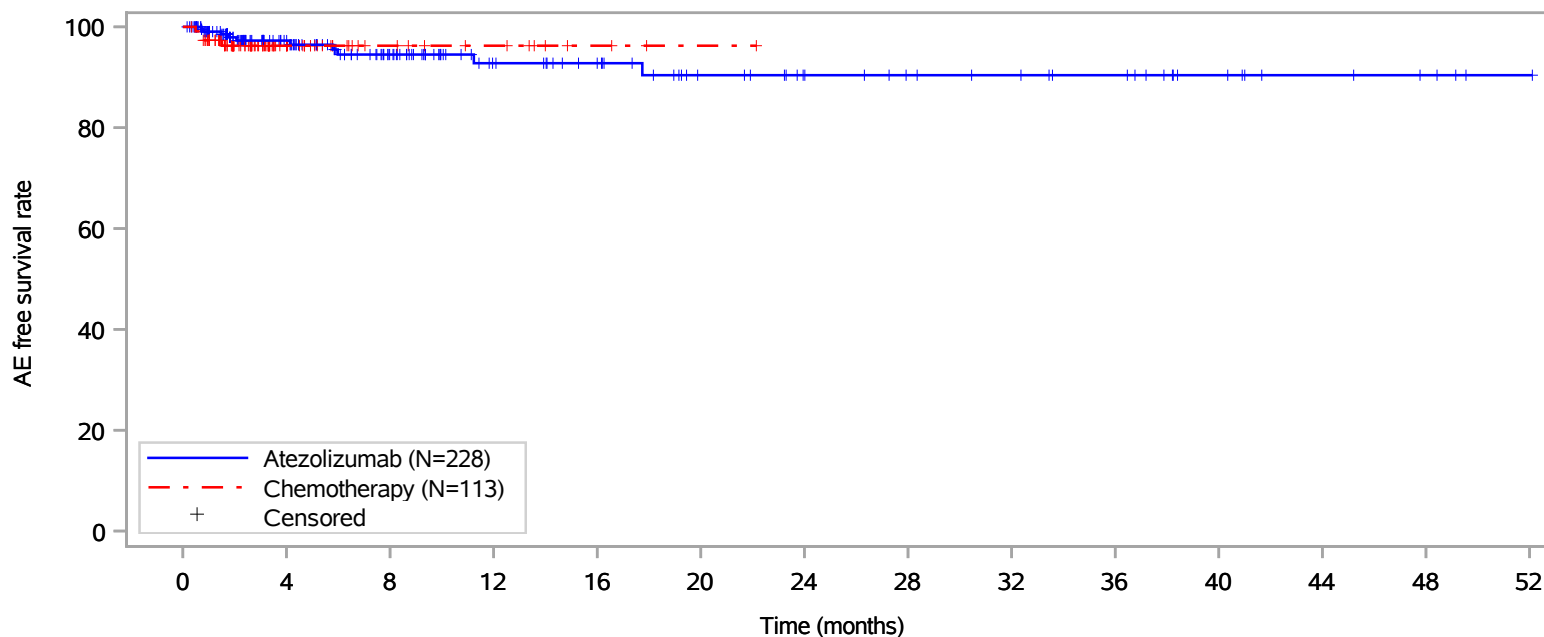
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyponatraemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	51	44	32	26	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	141	168	176	186	192	196	198	201	208	212	214	217
Chemotherapy	0	74	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

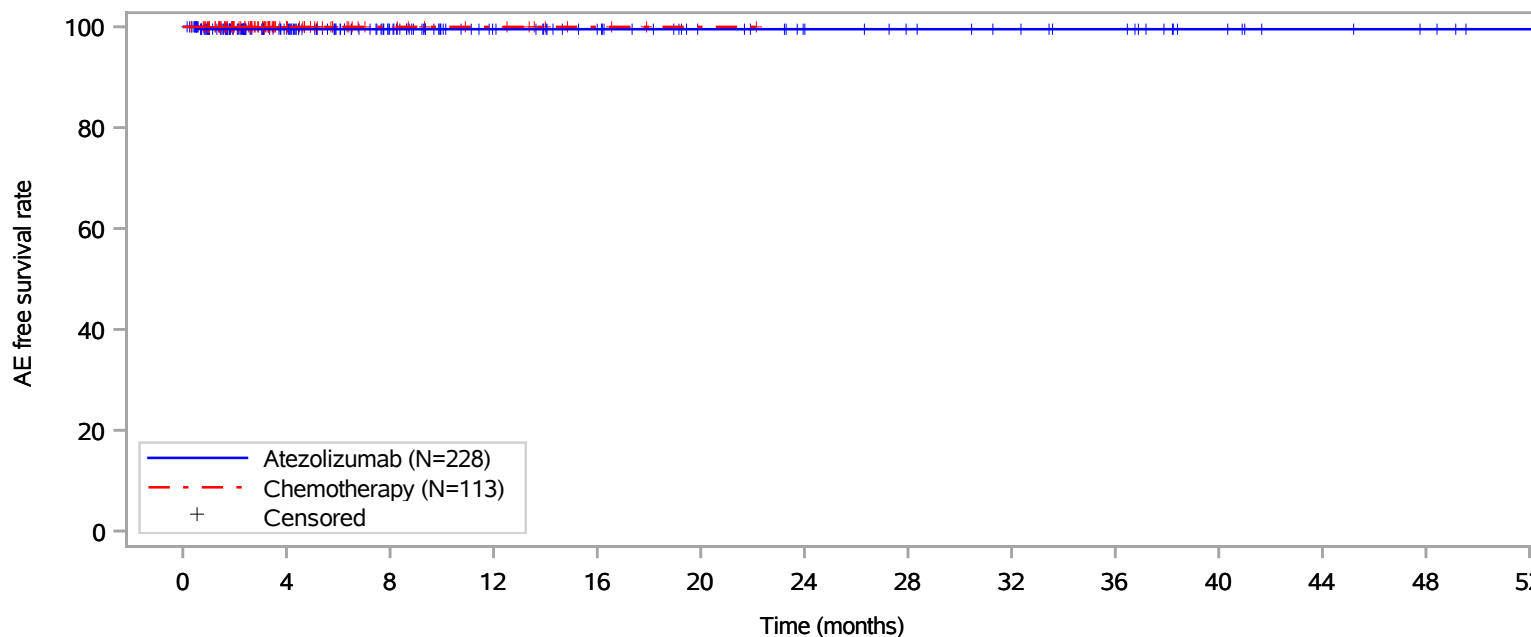
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypophosphataemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

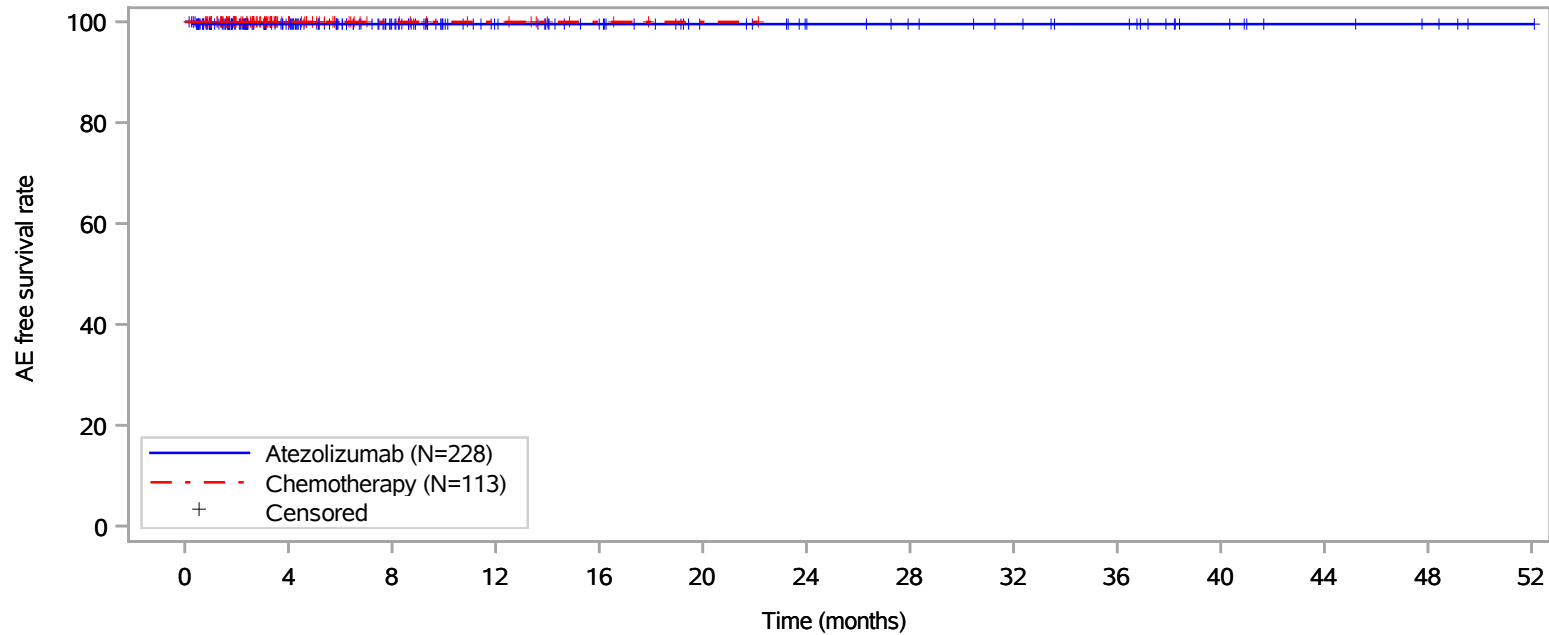
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Malnutrition



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

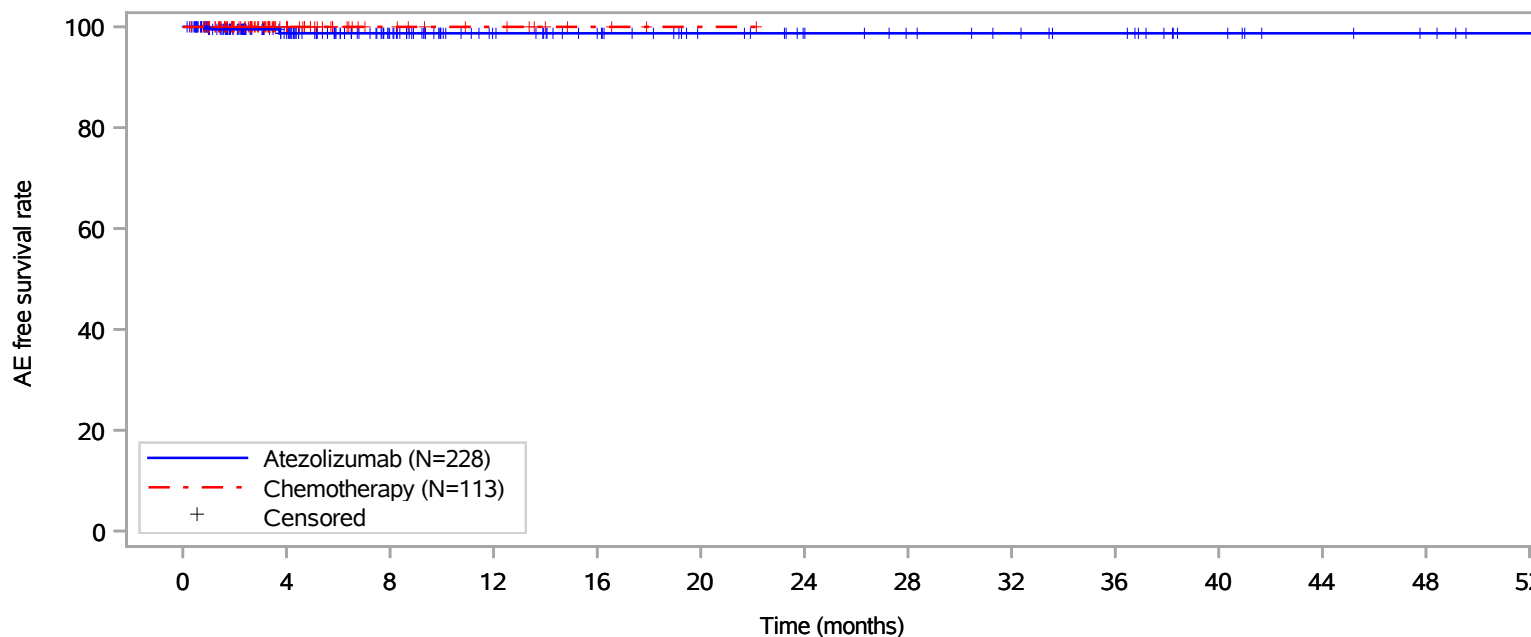
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Type 2 diabetes mellitus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

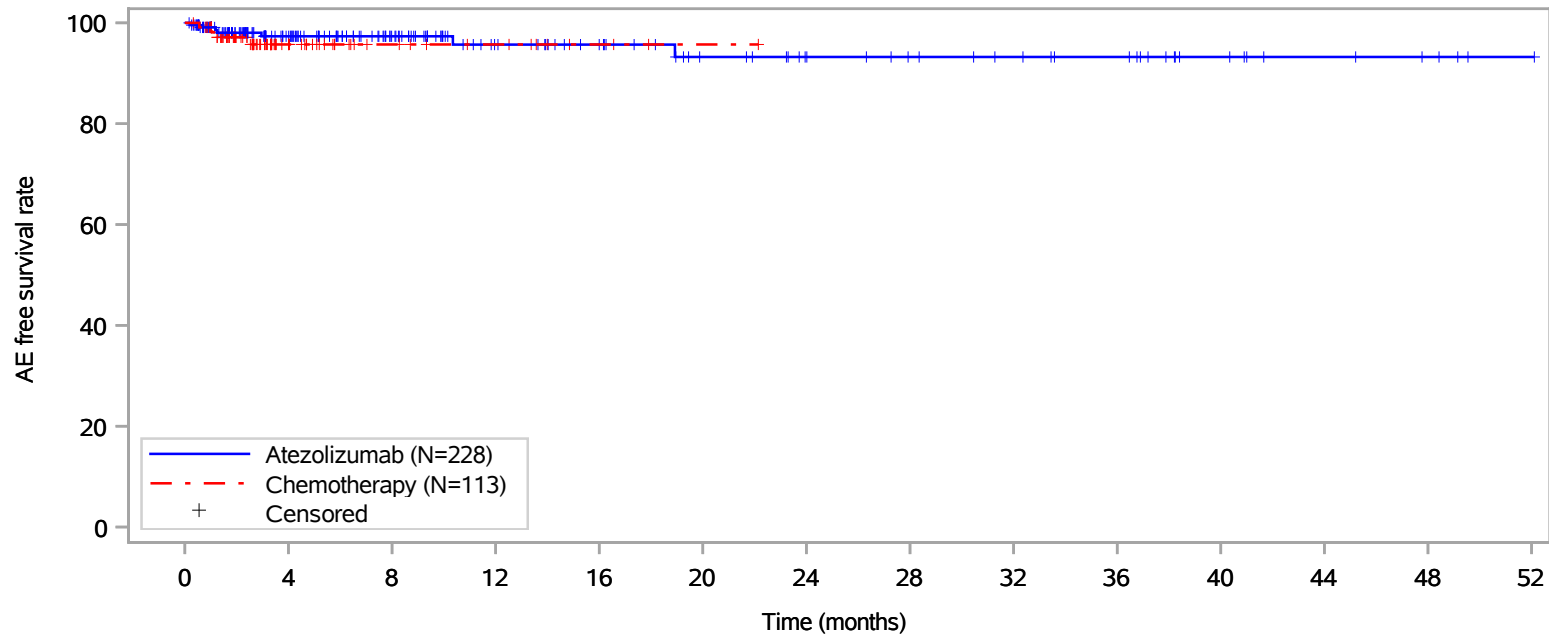
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	142	169	178	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	75	97	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

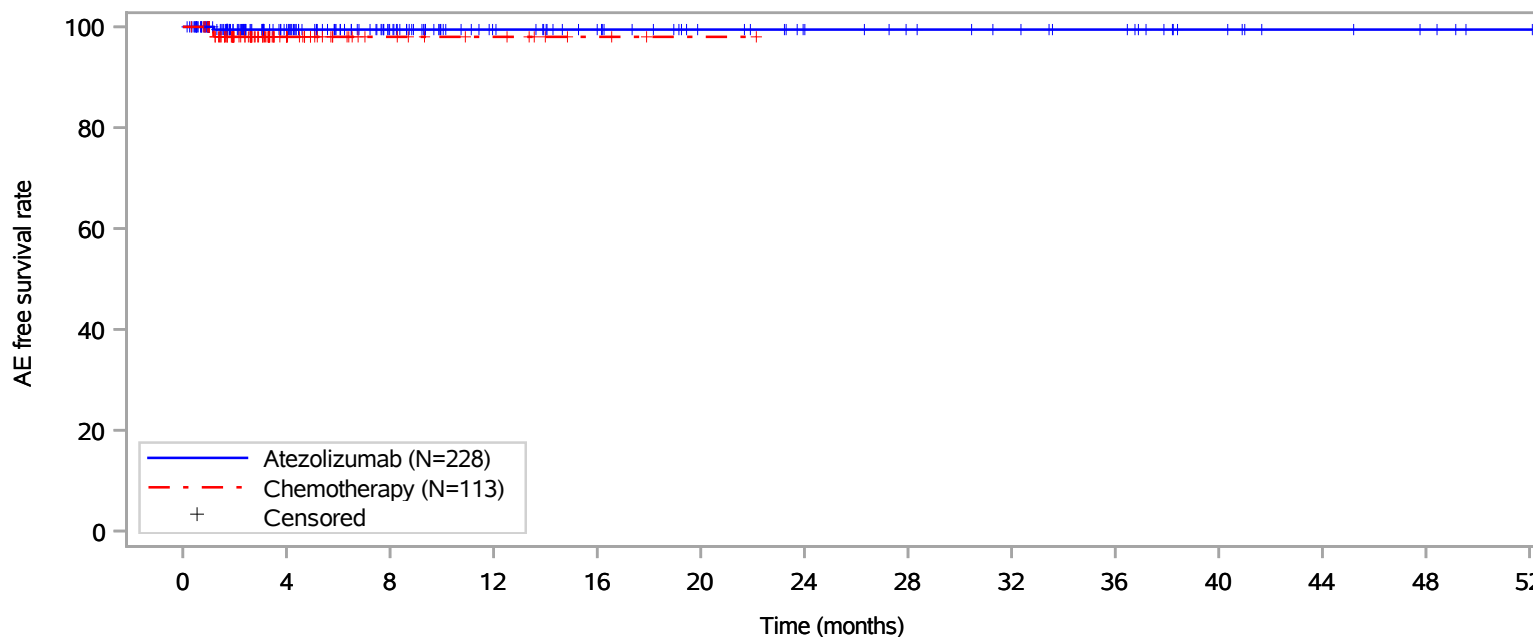
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Arthralgia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

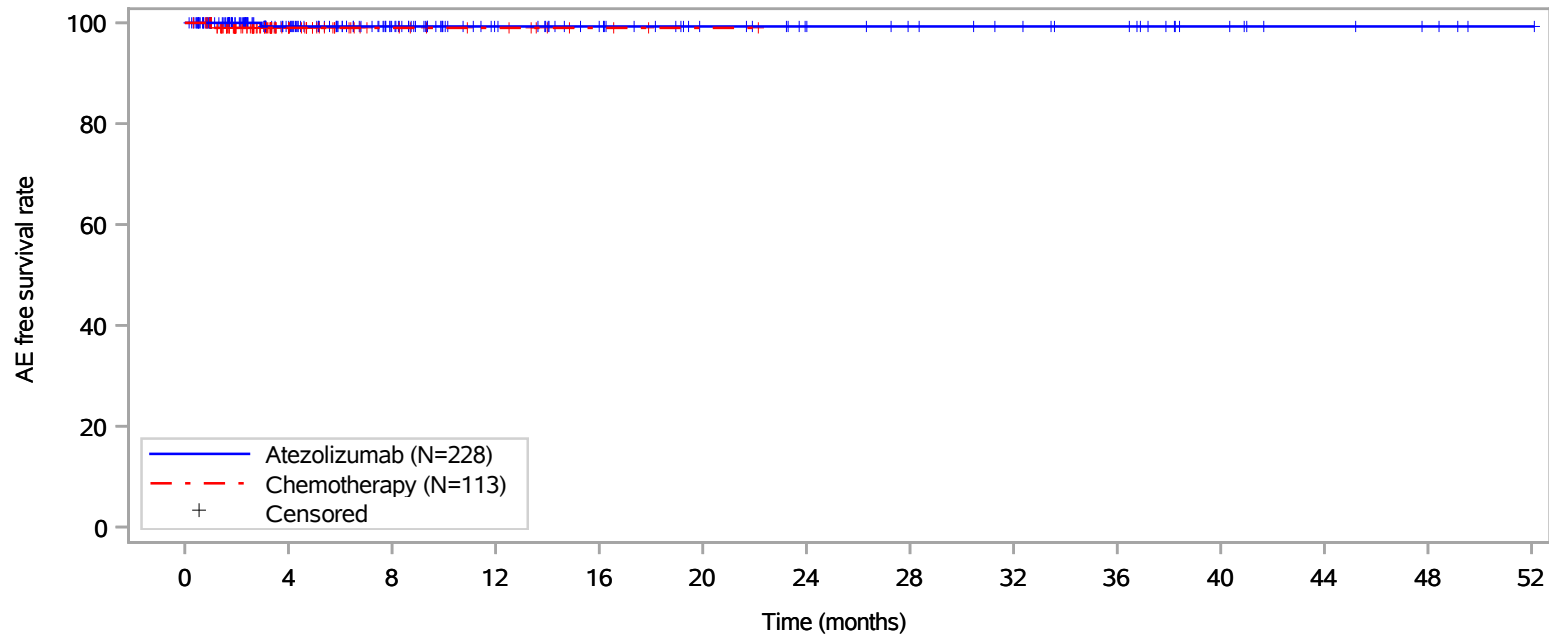
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Back pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

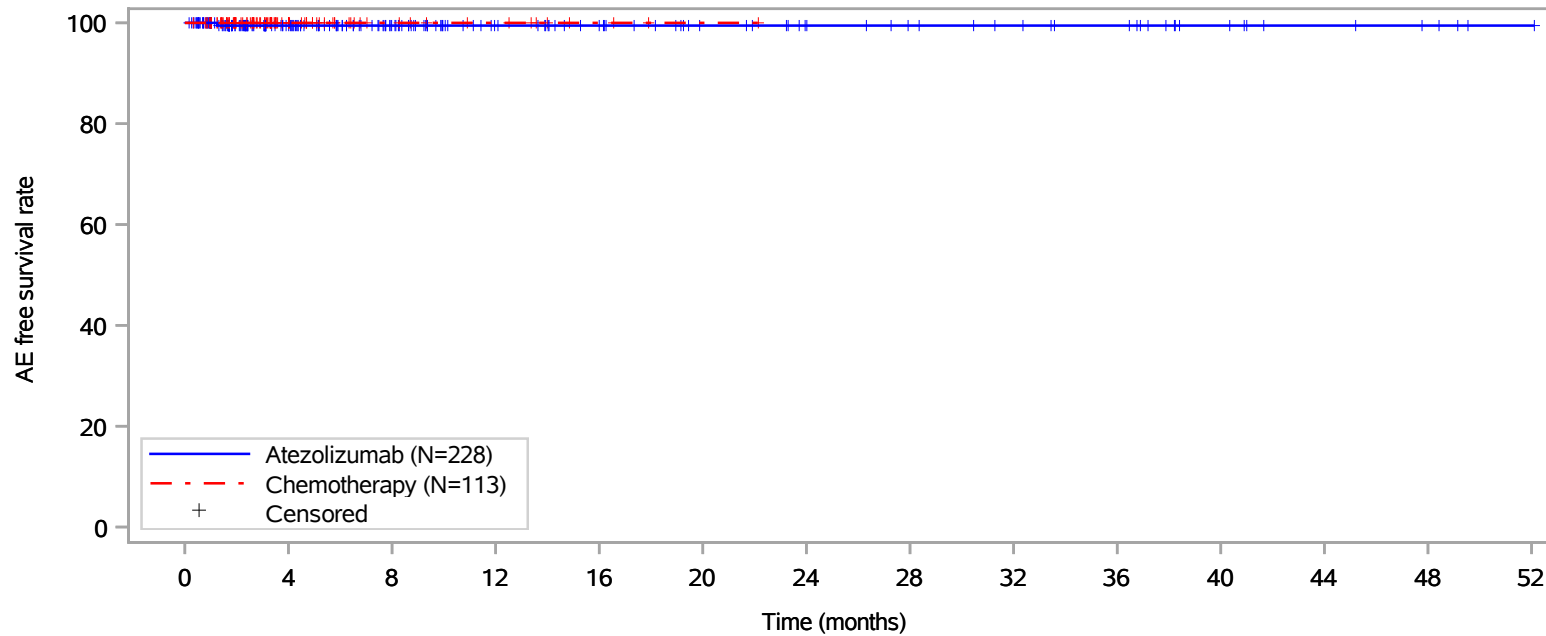
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Flank pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

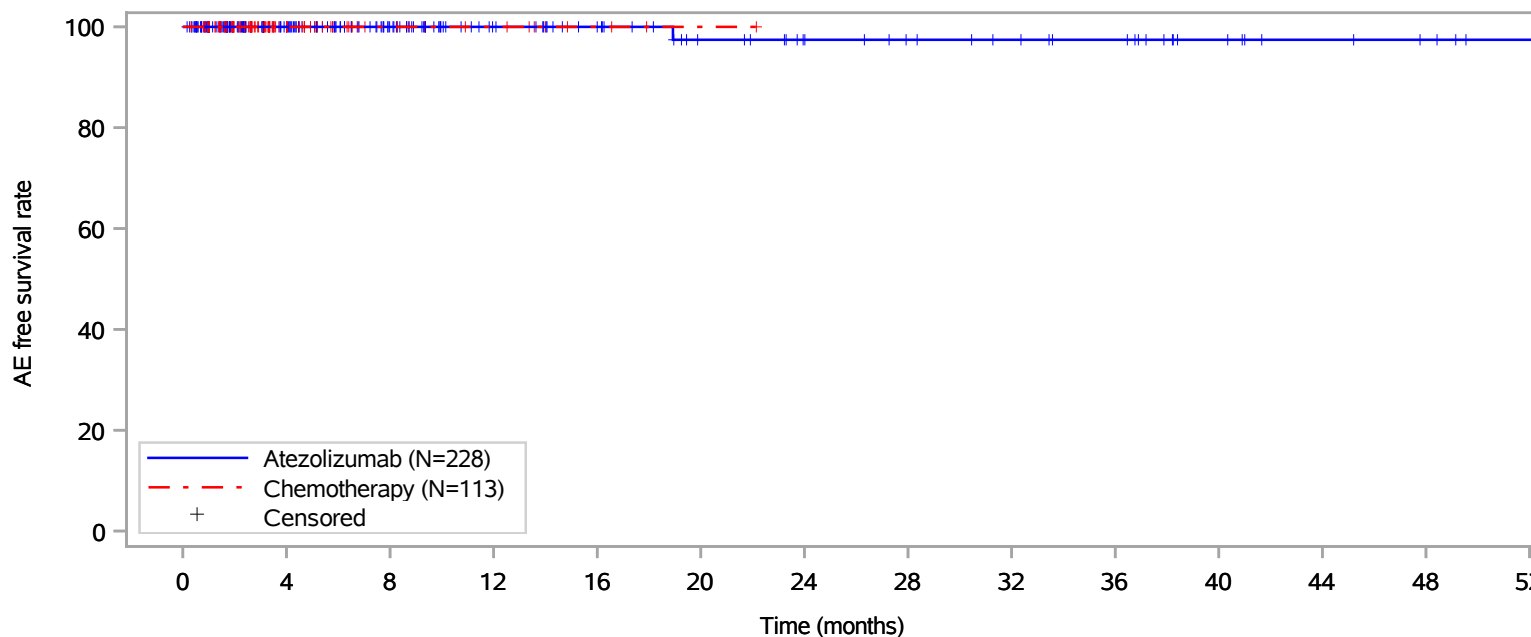
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Fracture pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

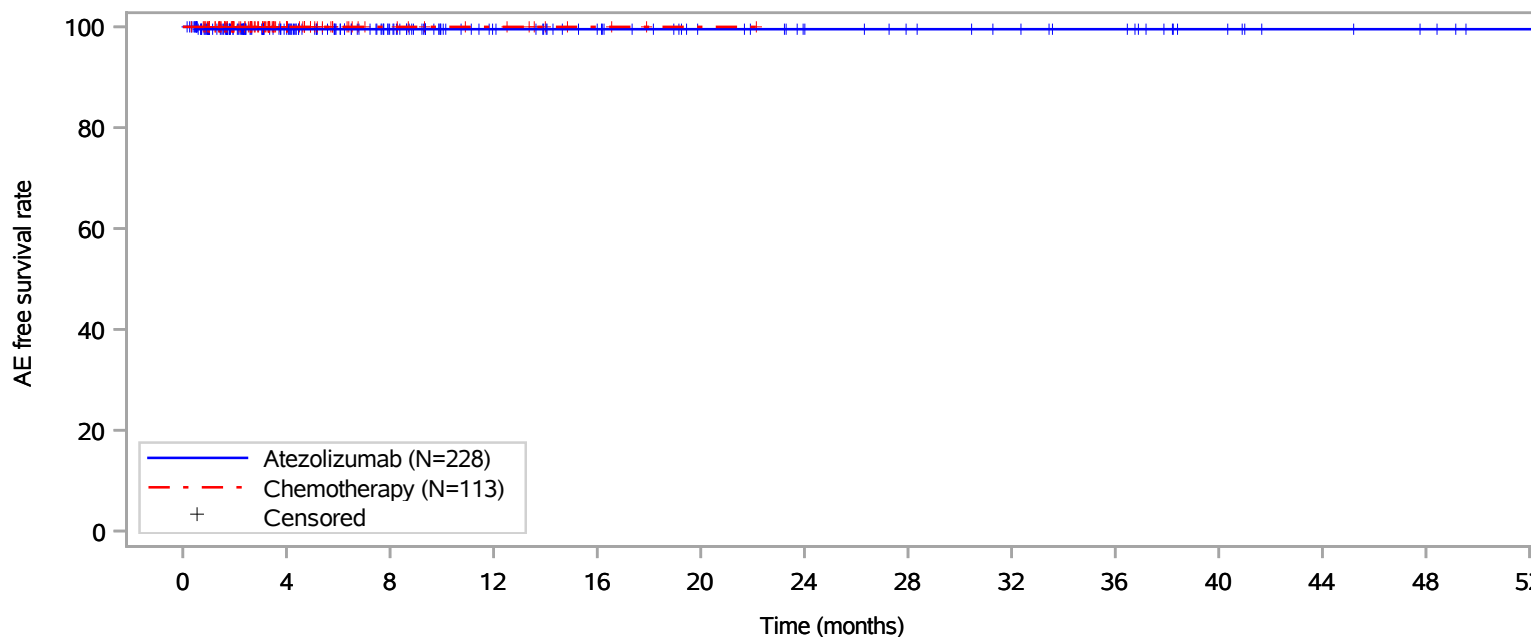
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Immune-mediated arthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

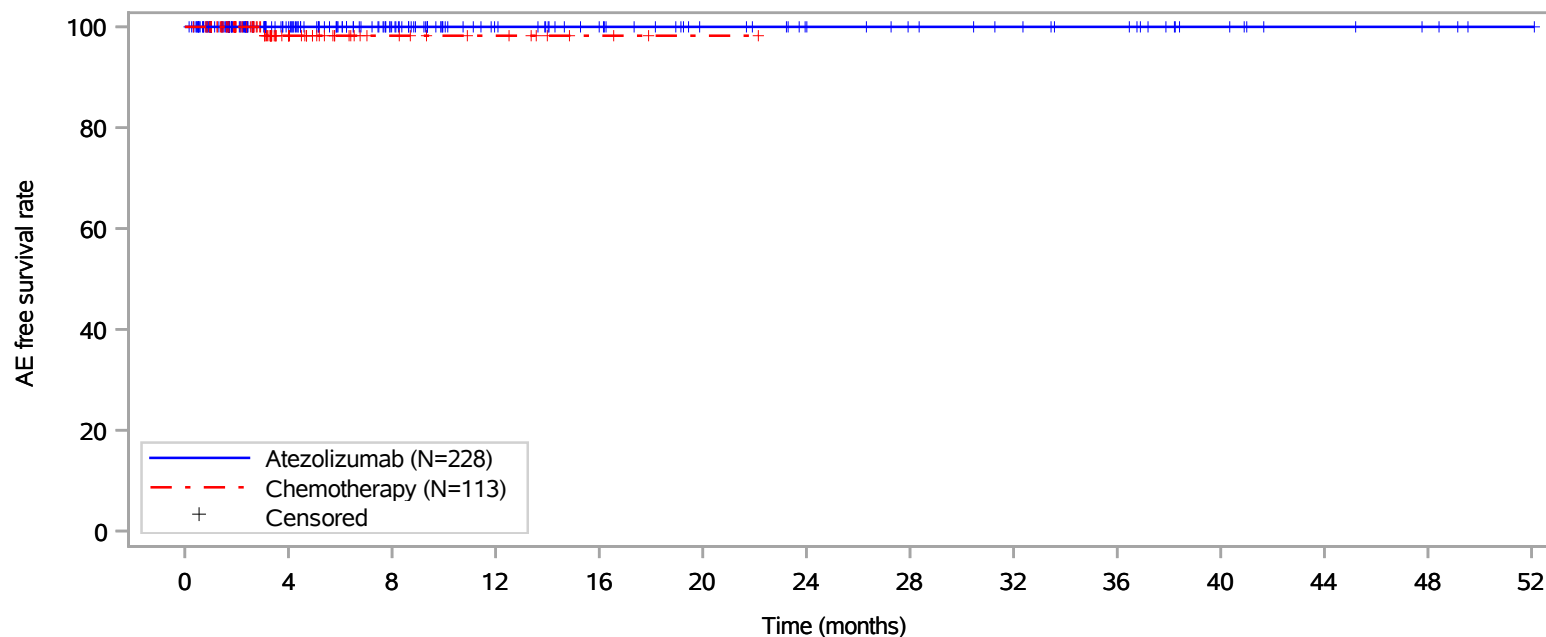
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Muscular weakness



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

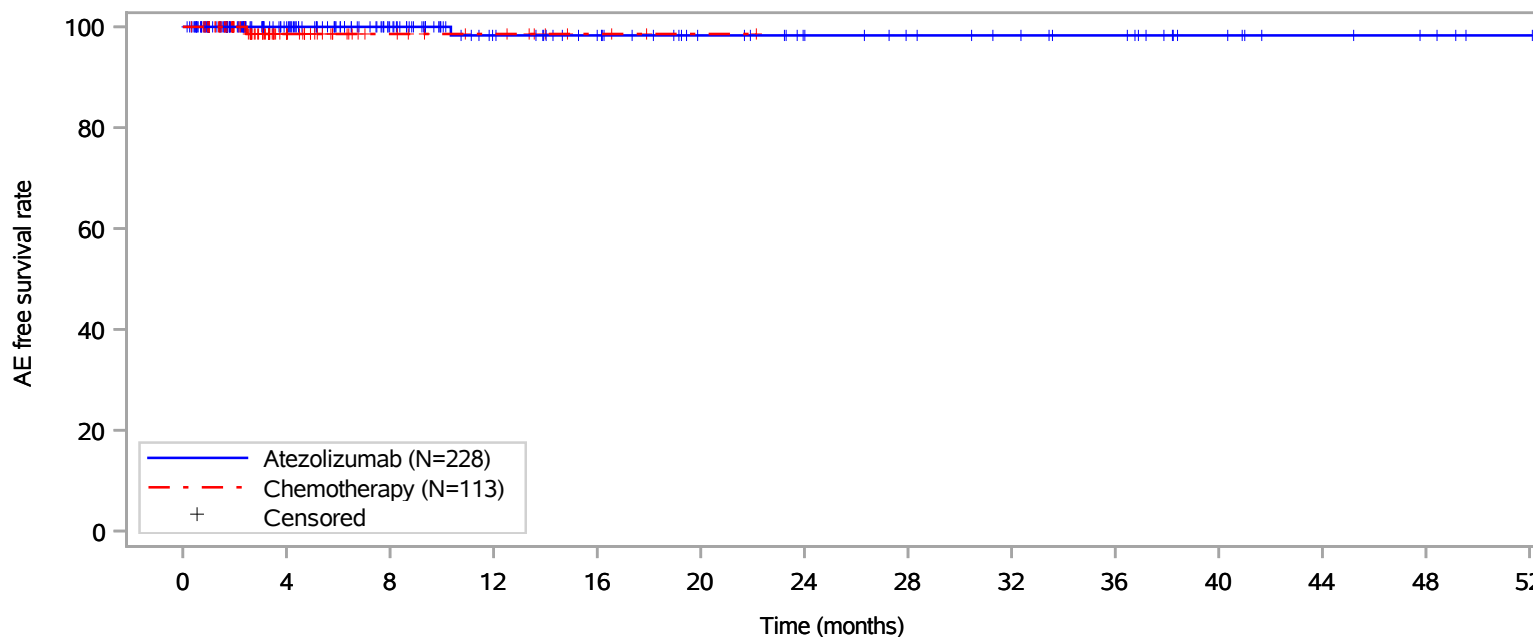
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Pain in extremity



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

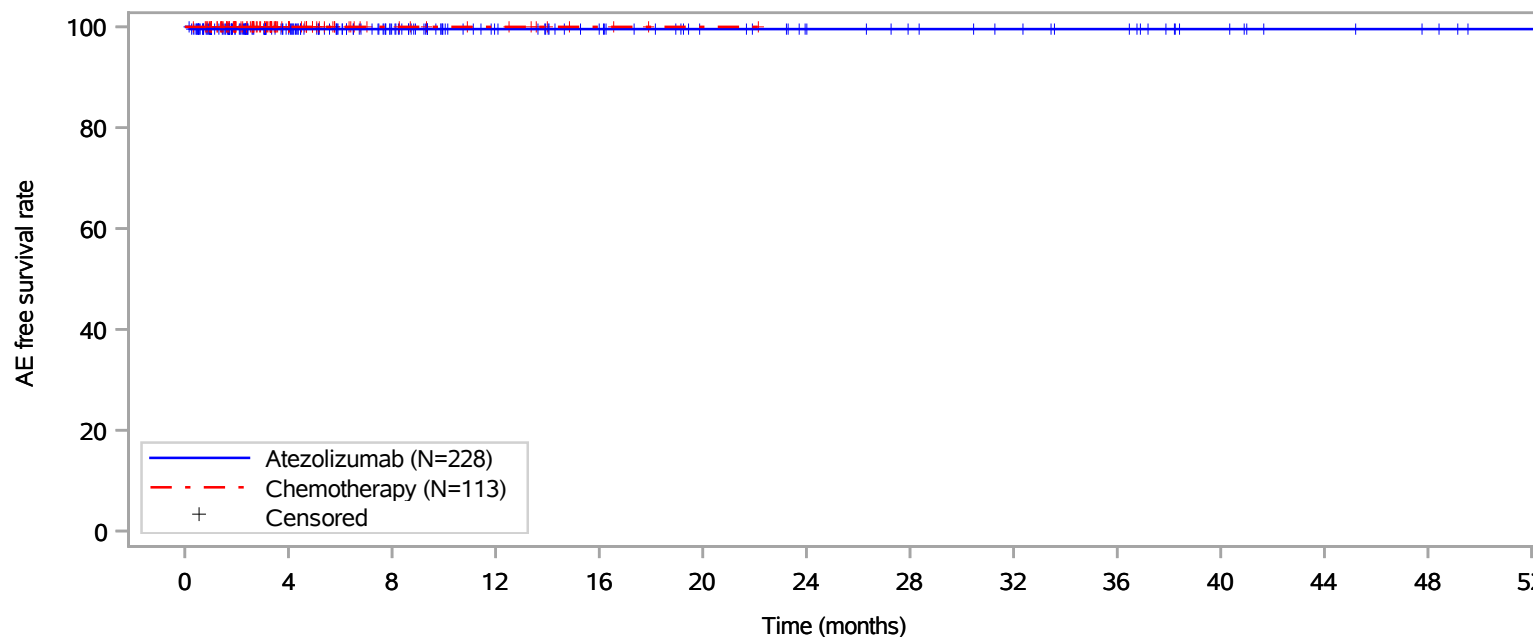
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Rheumatoid arthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

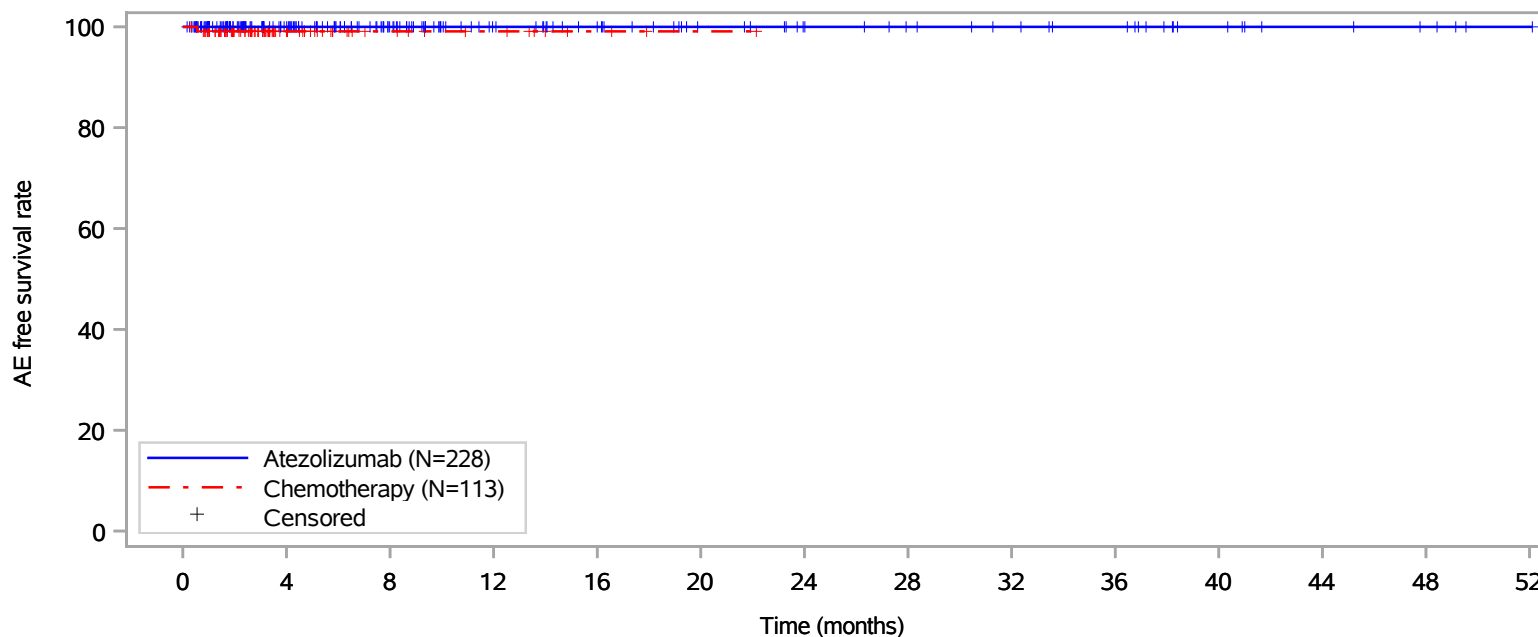
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Spinal pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

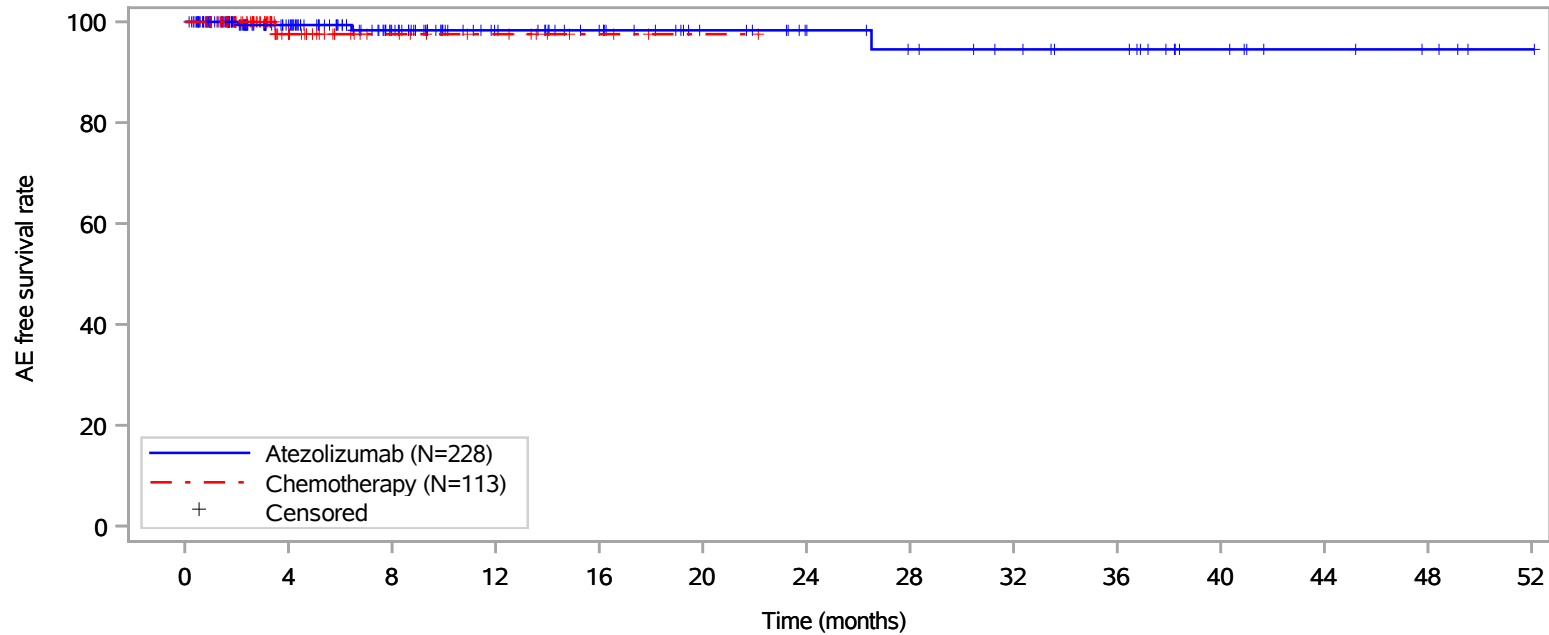
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	172	182	192	198	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

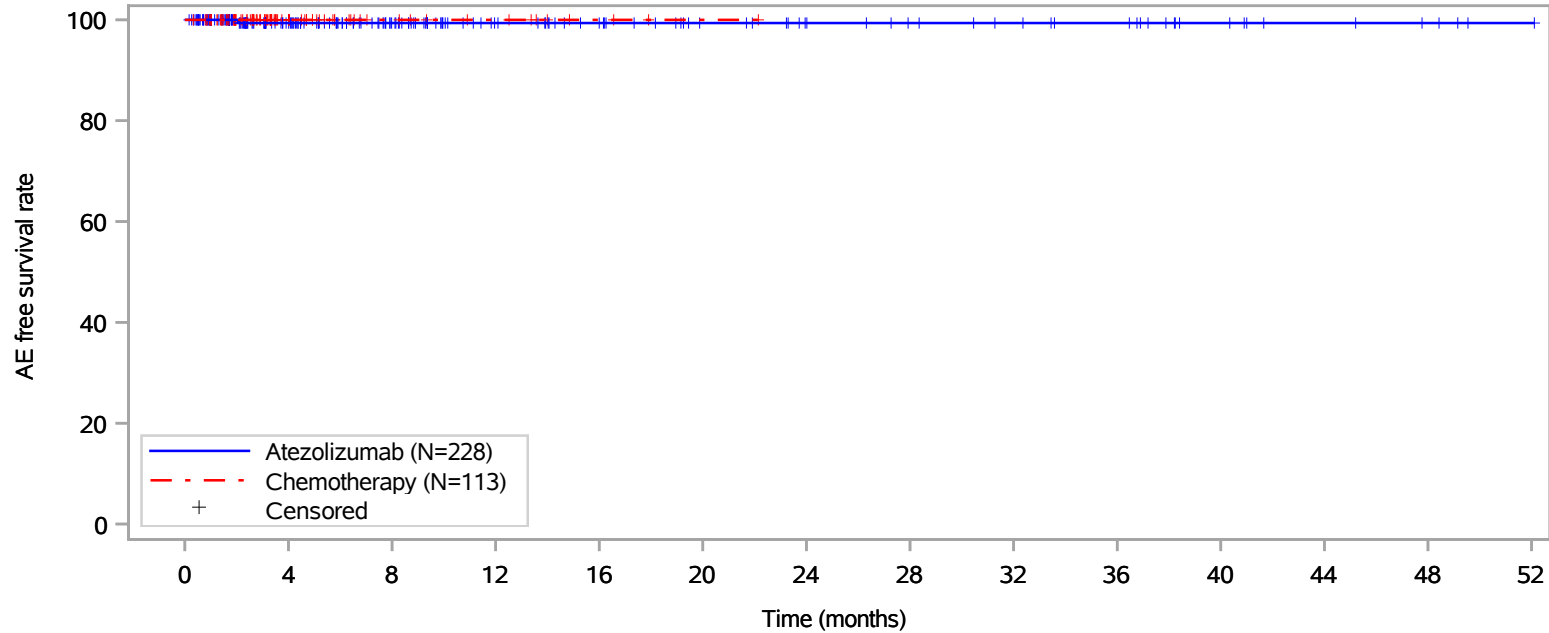
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Adenocarcinoma of colon



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

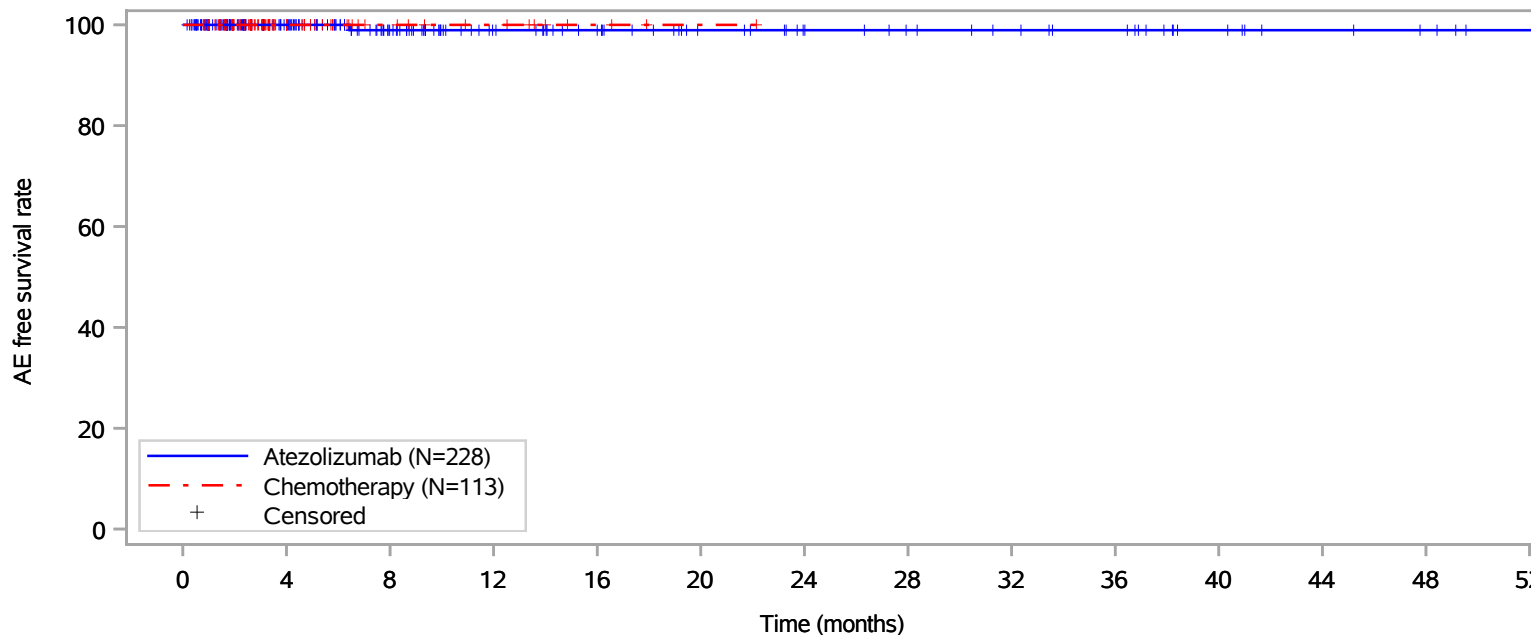
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Cancer pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

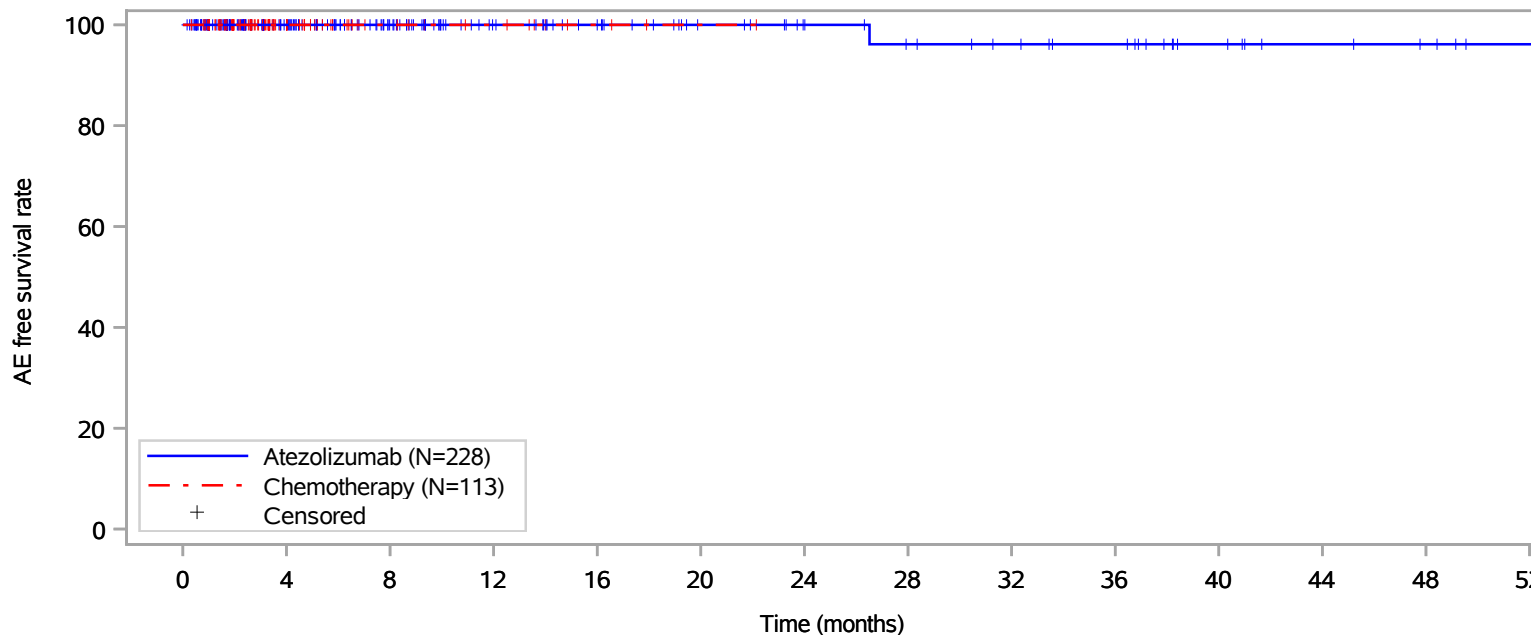
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Metastases to central nervous system



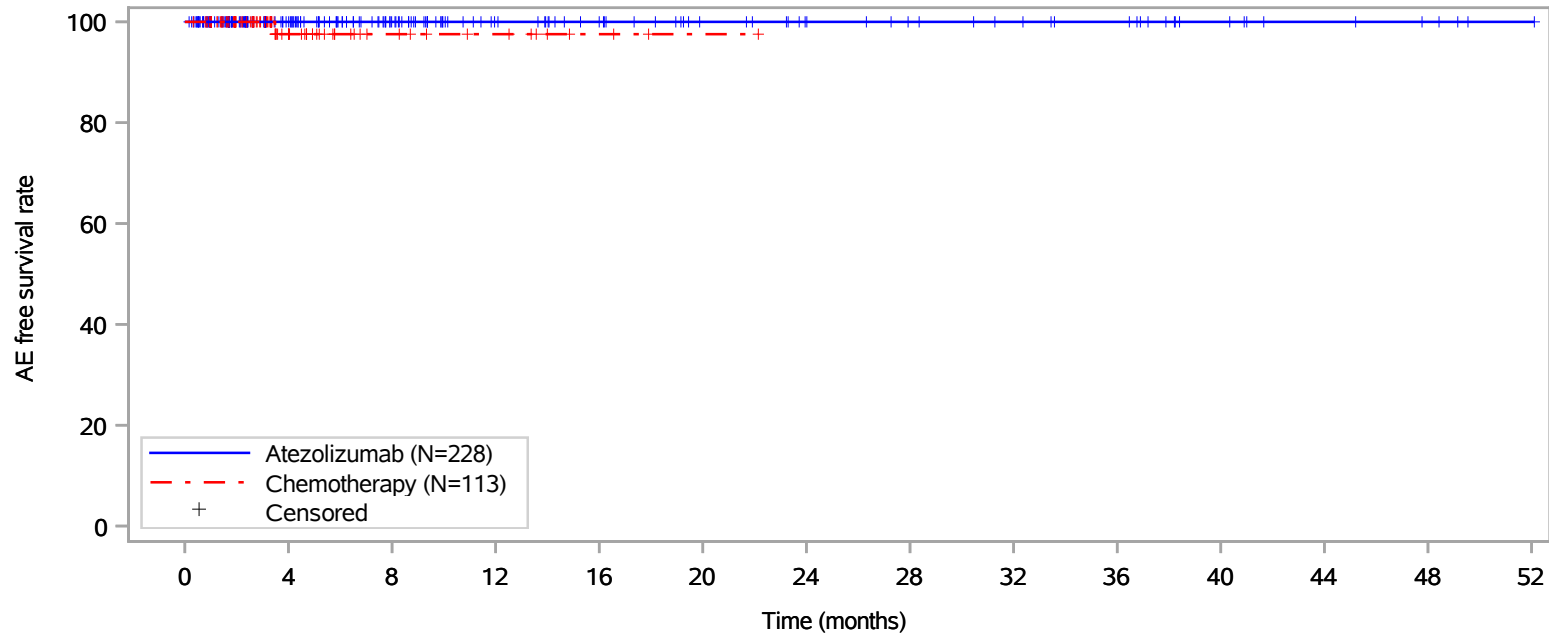
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Tumour pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

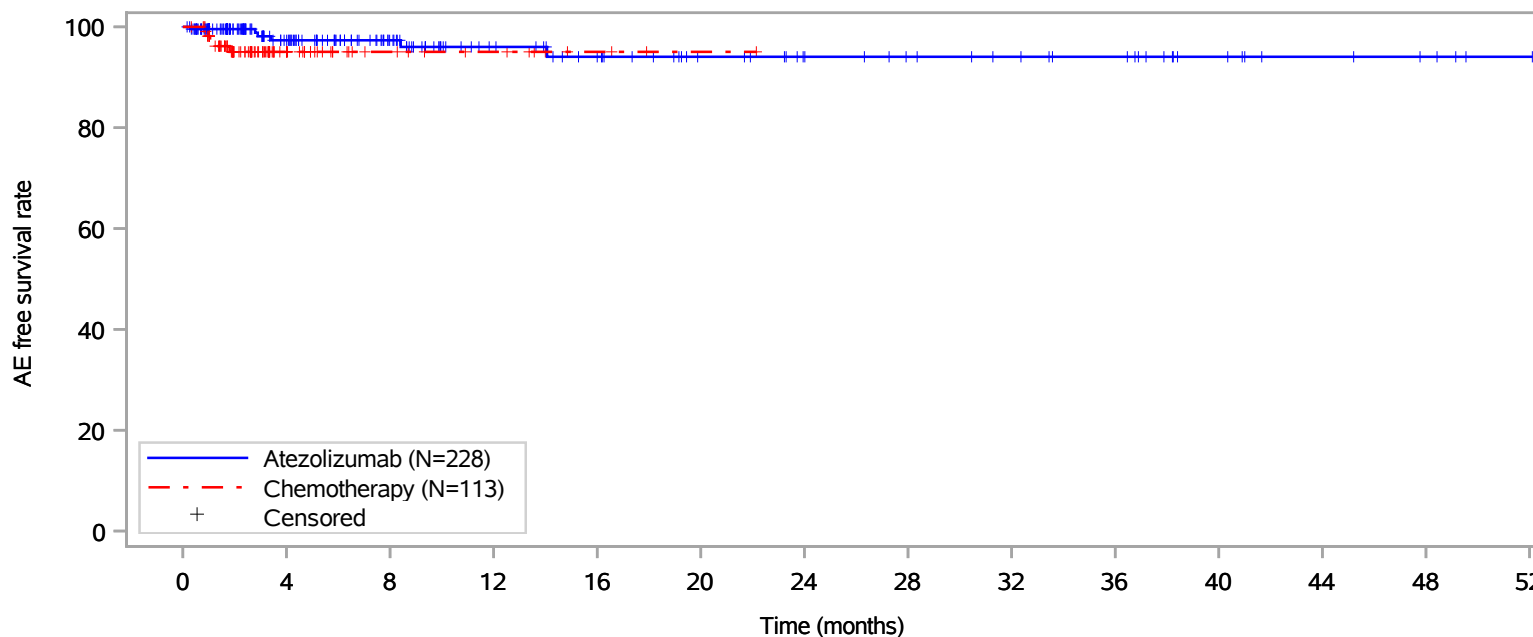
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	170	178	188	194	198	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	74	96	100	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

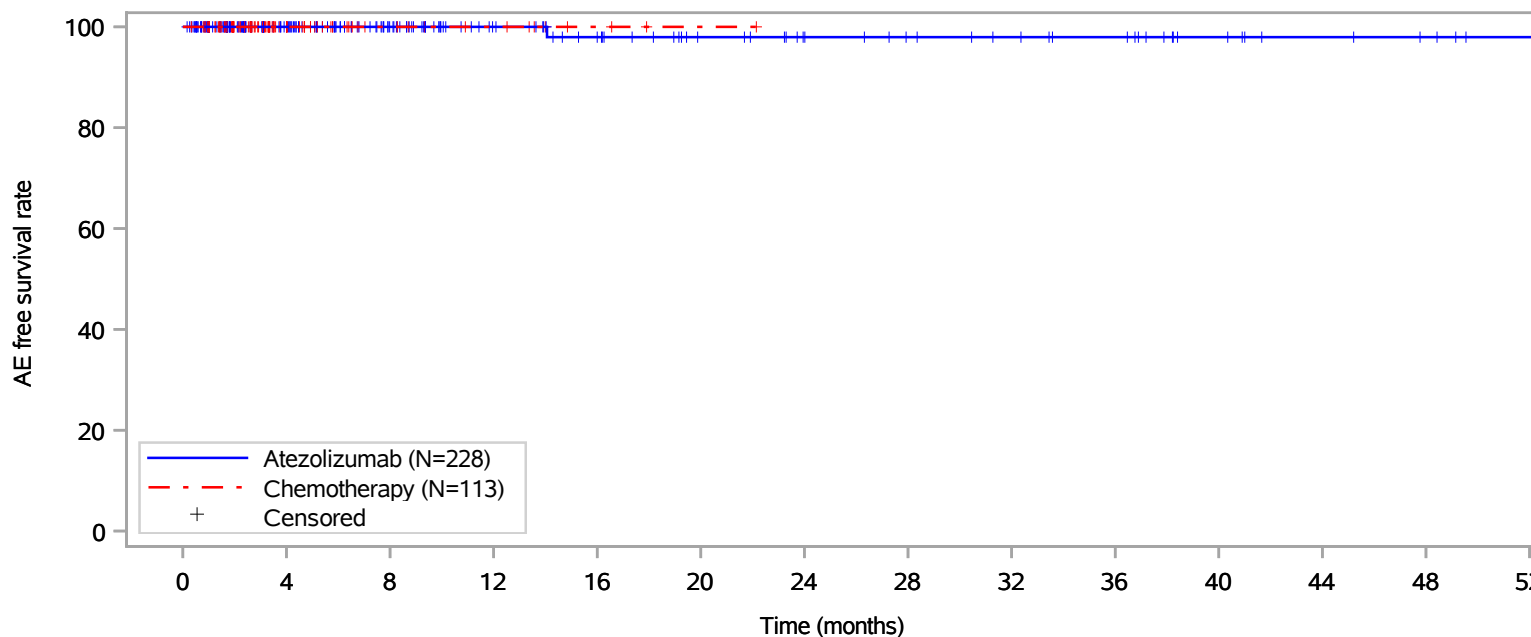
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebral infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

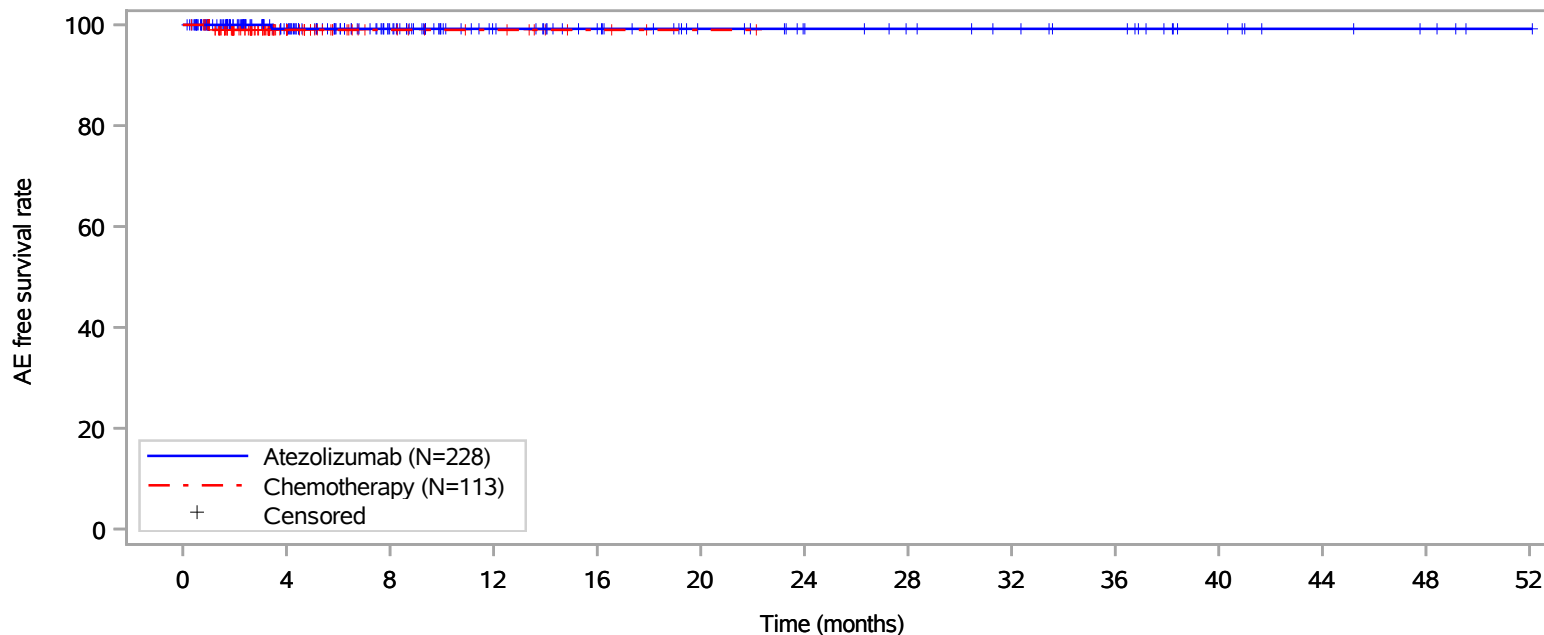
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebrovascular accident



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

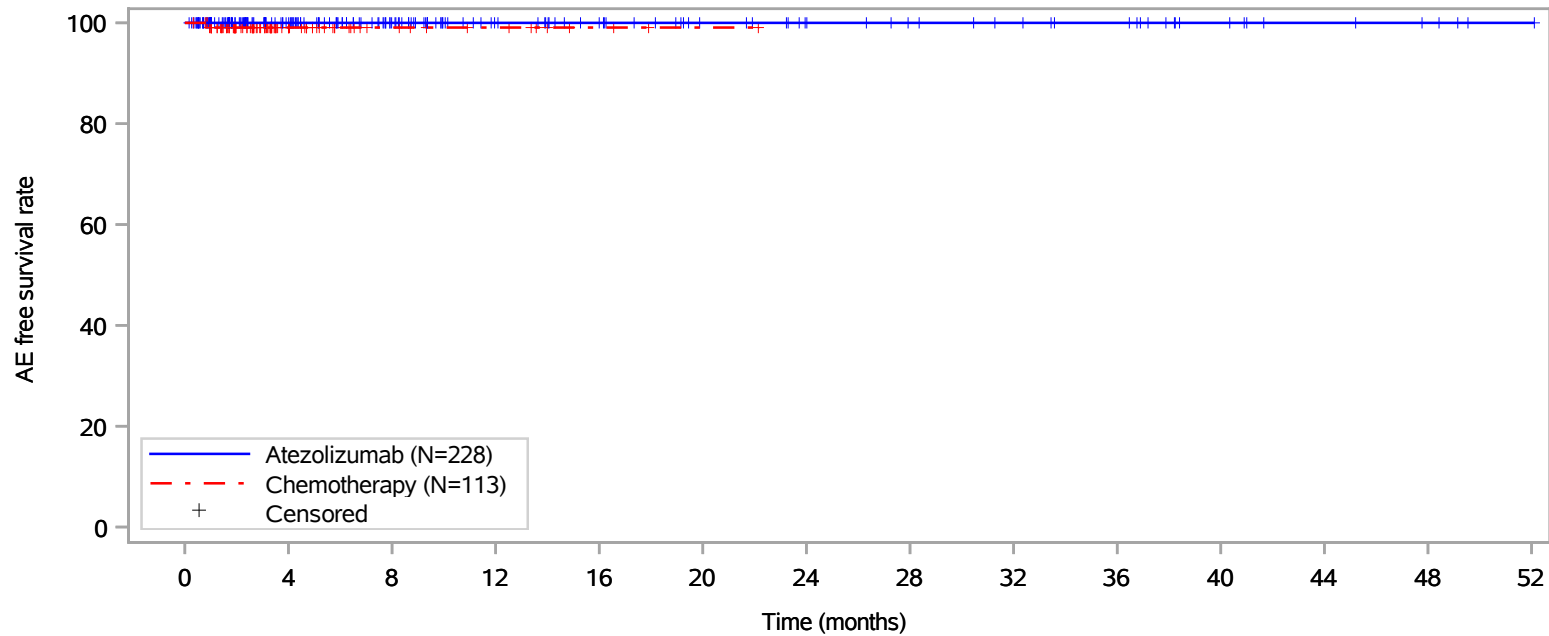
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Diabetic neuropathy



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

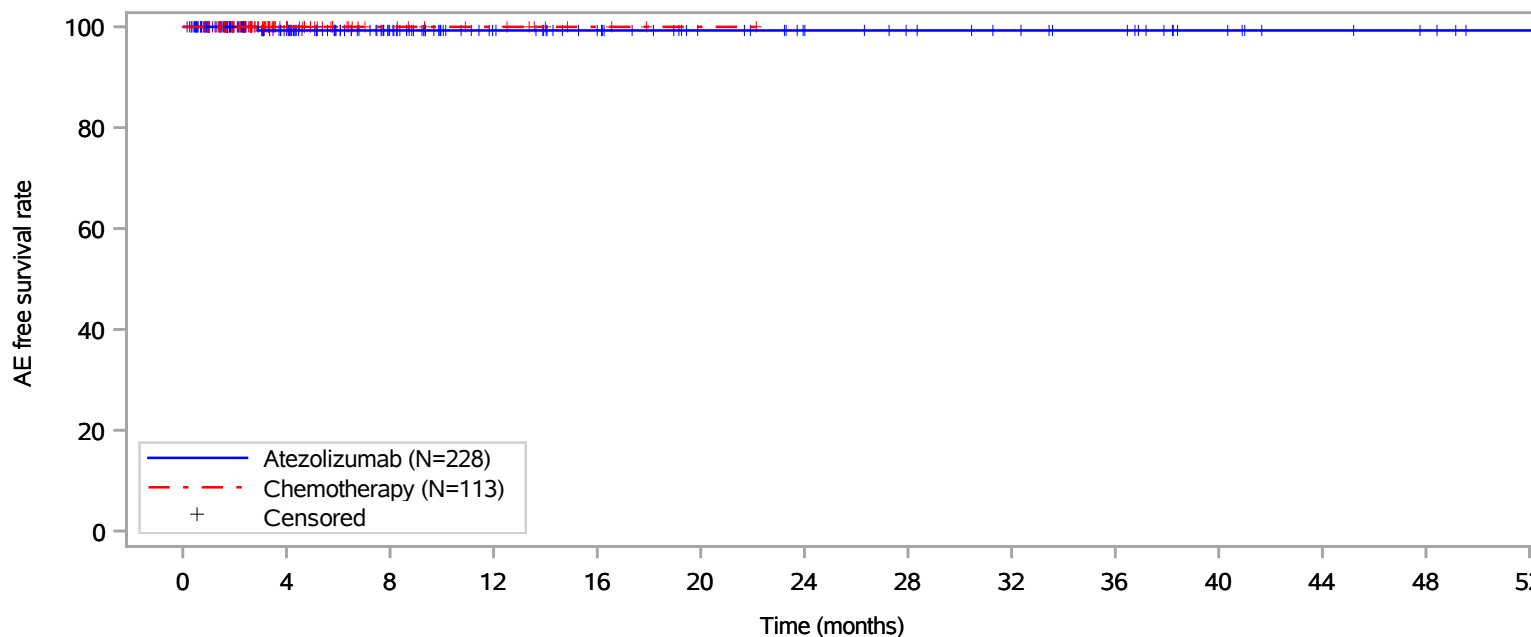
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Haemorrhage intracranial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

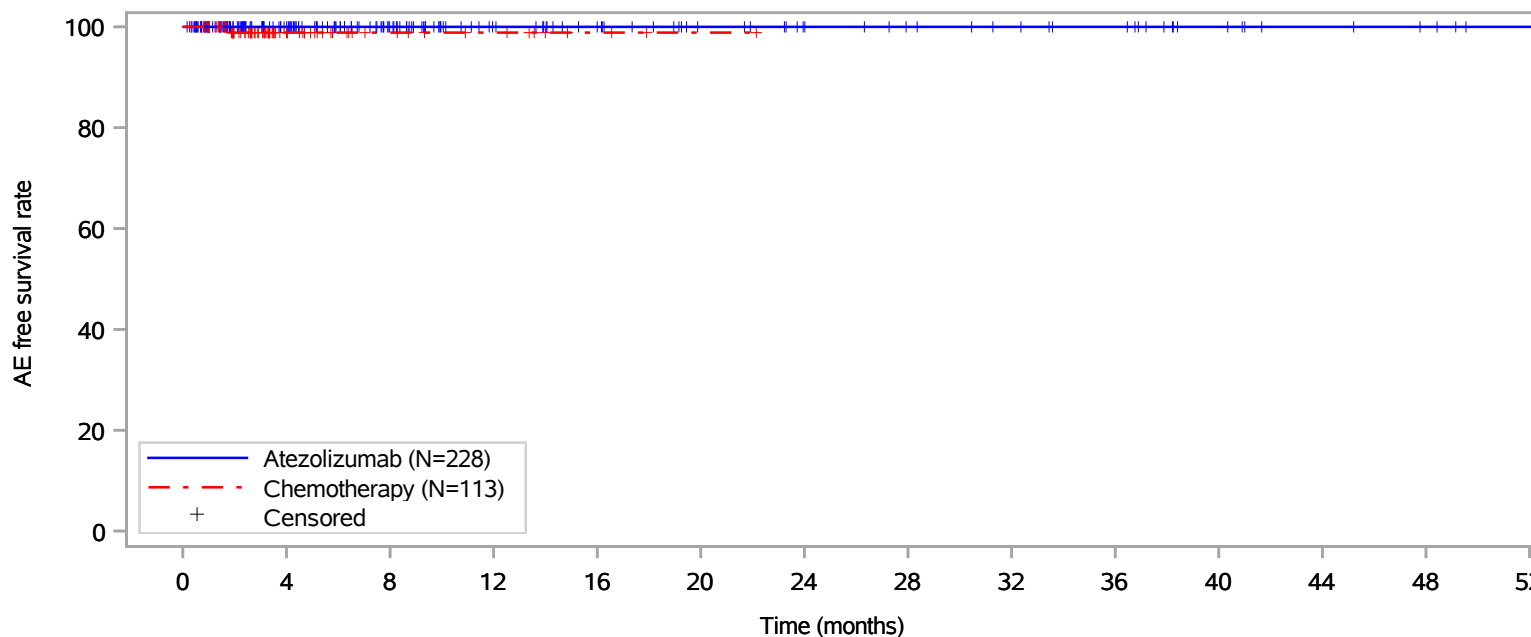
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Headache



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	34	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

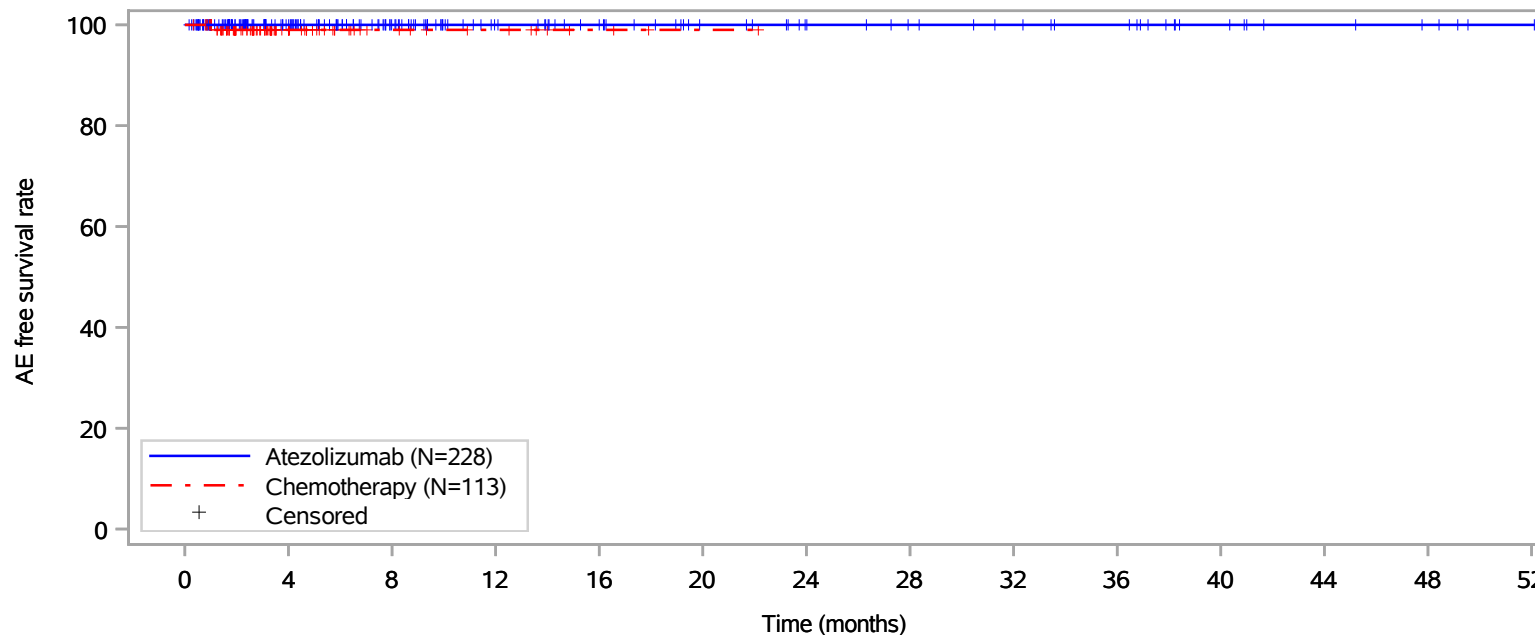
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Hypoaesthesia



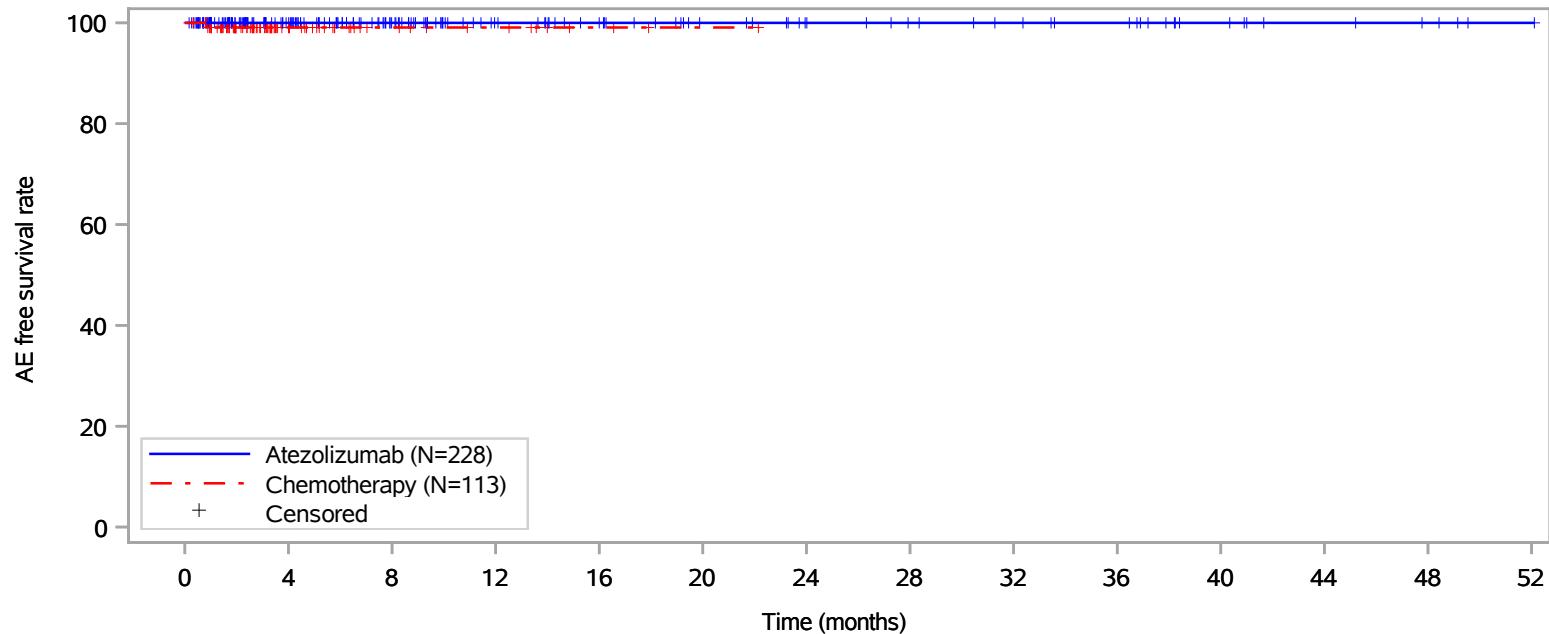
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ischaemic cerebral infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

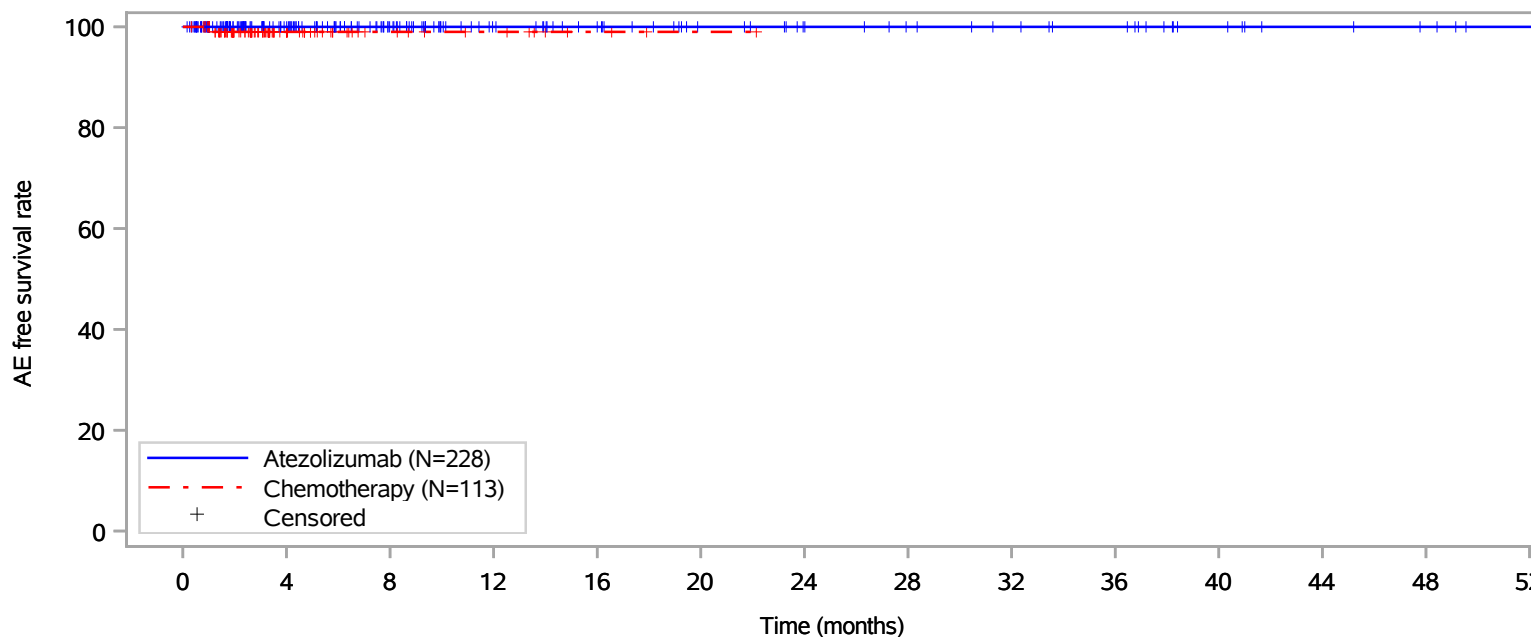
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Paraesthesia



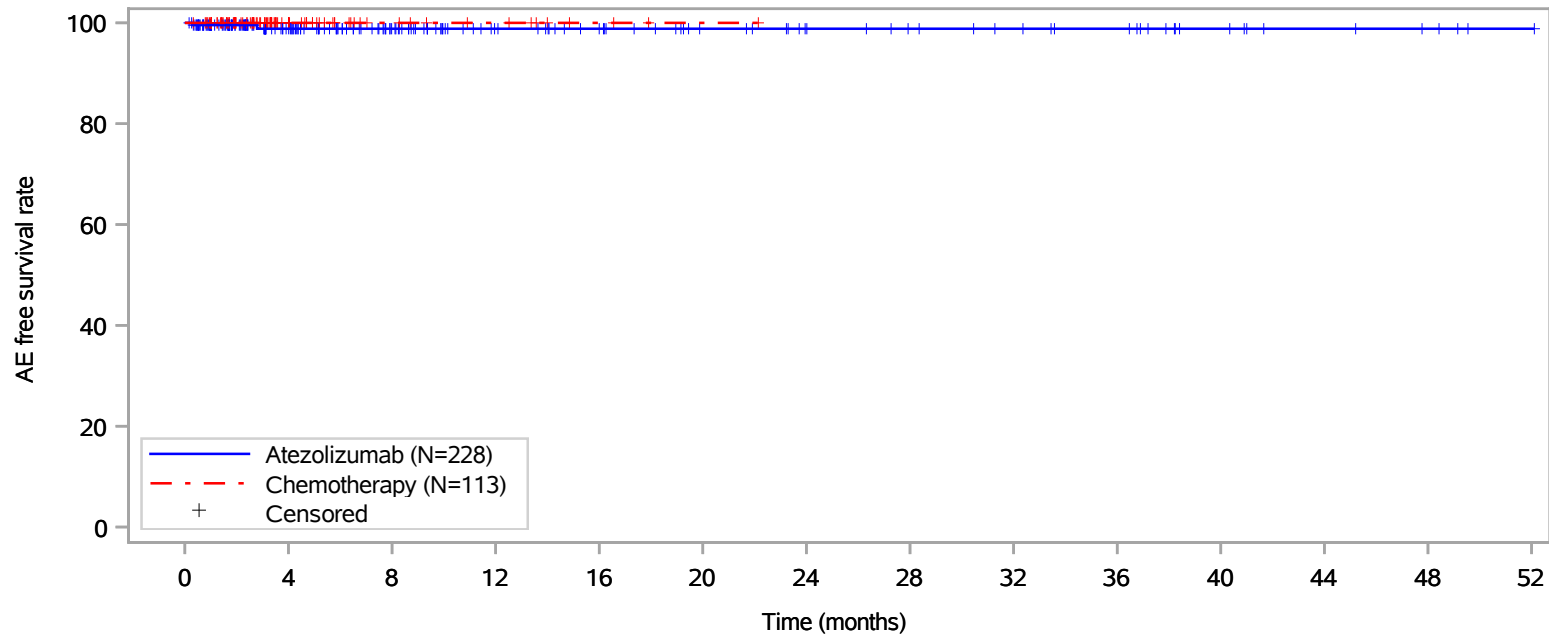
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Syncope



Patients at risk														
Atezolizumab	228	120	79	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

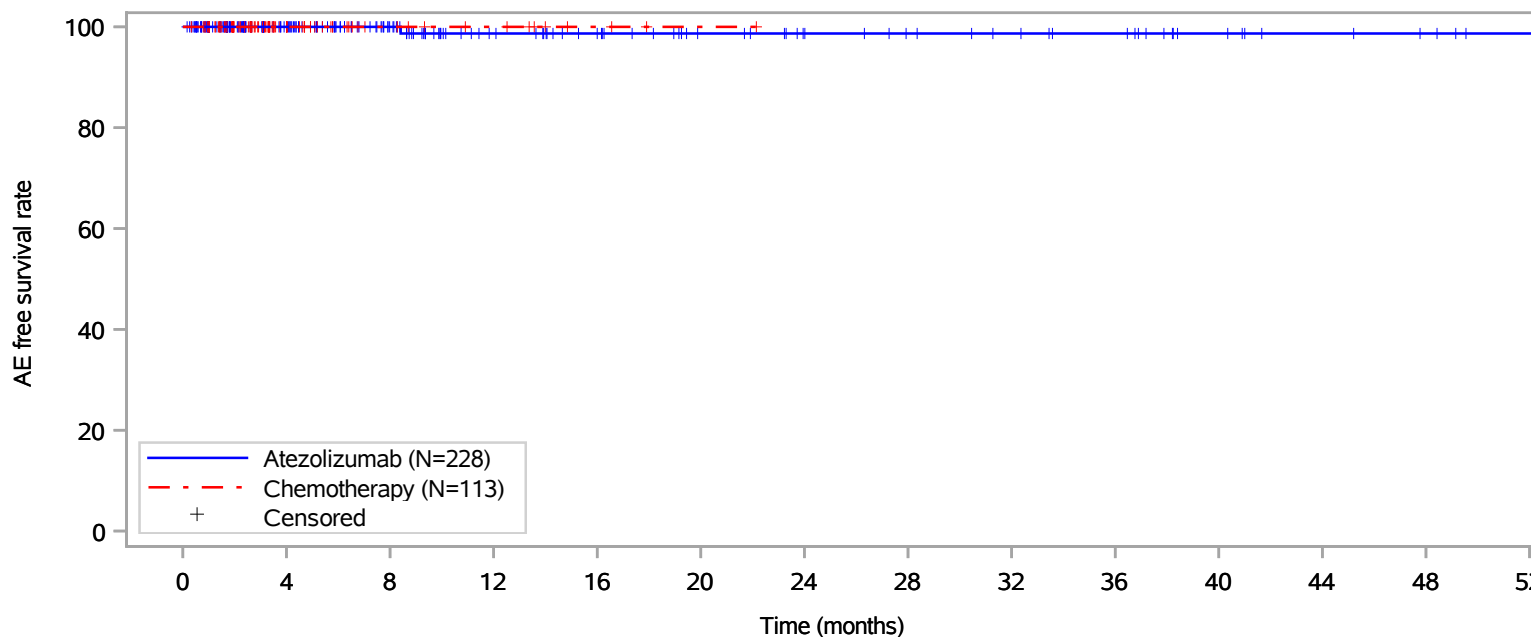
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Transient ischaemic attack



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

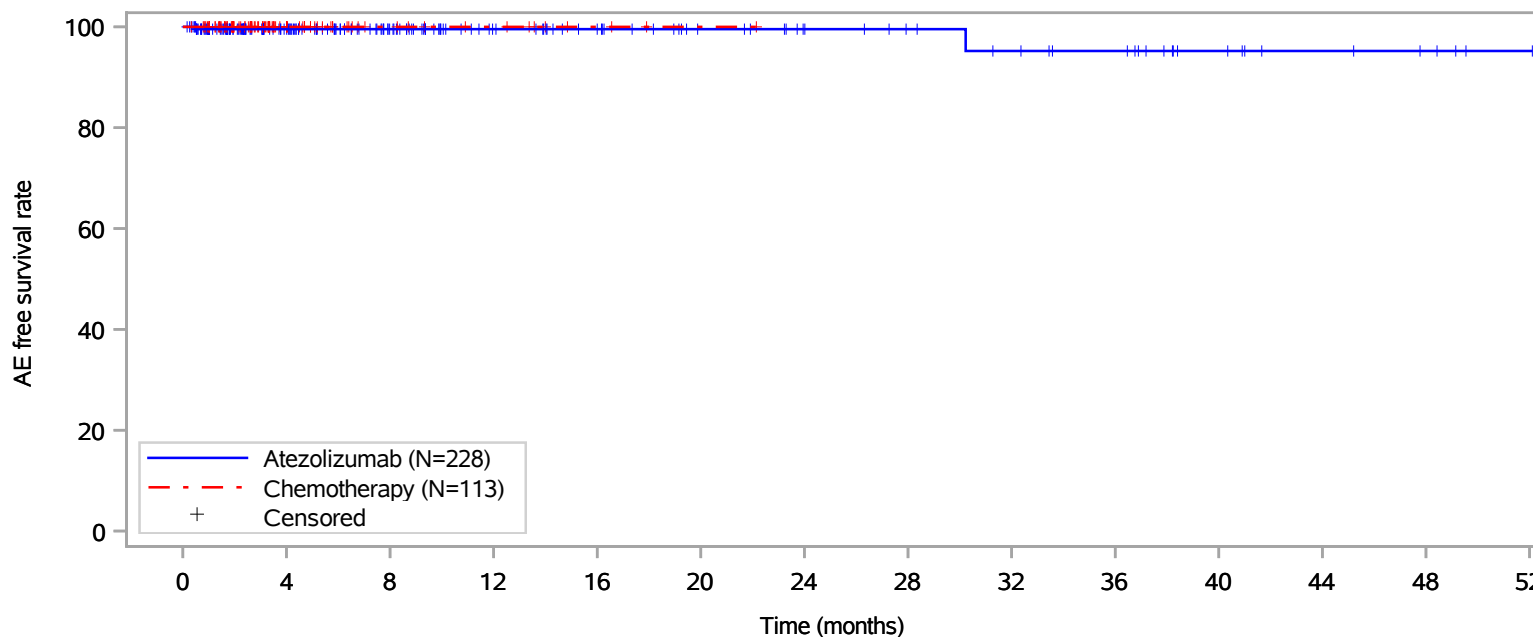
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

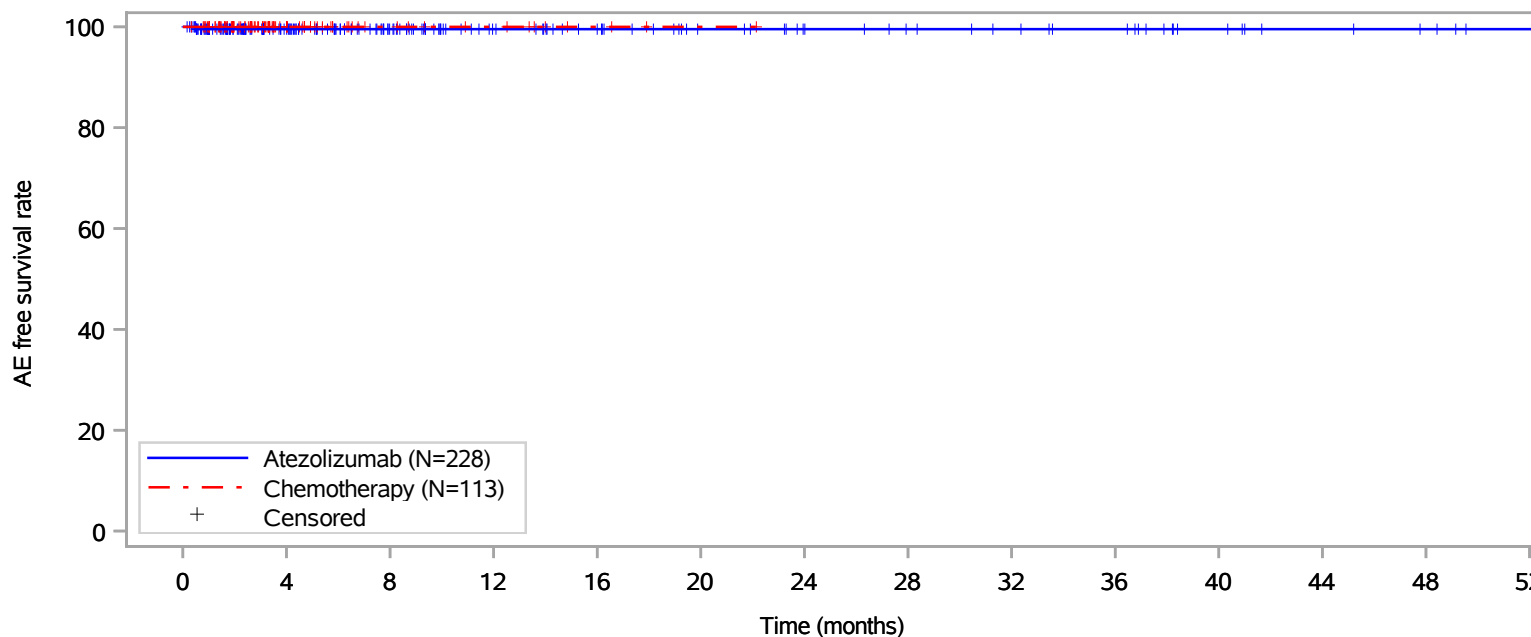
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Confusional state



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

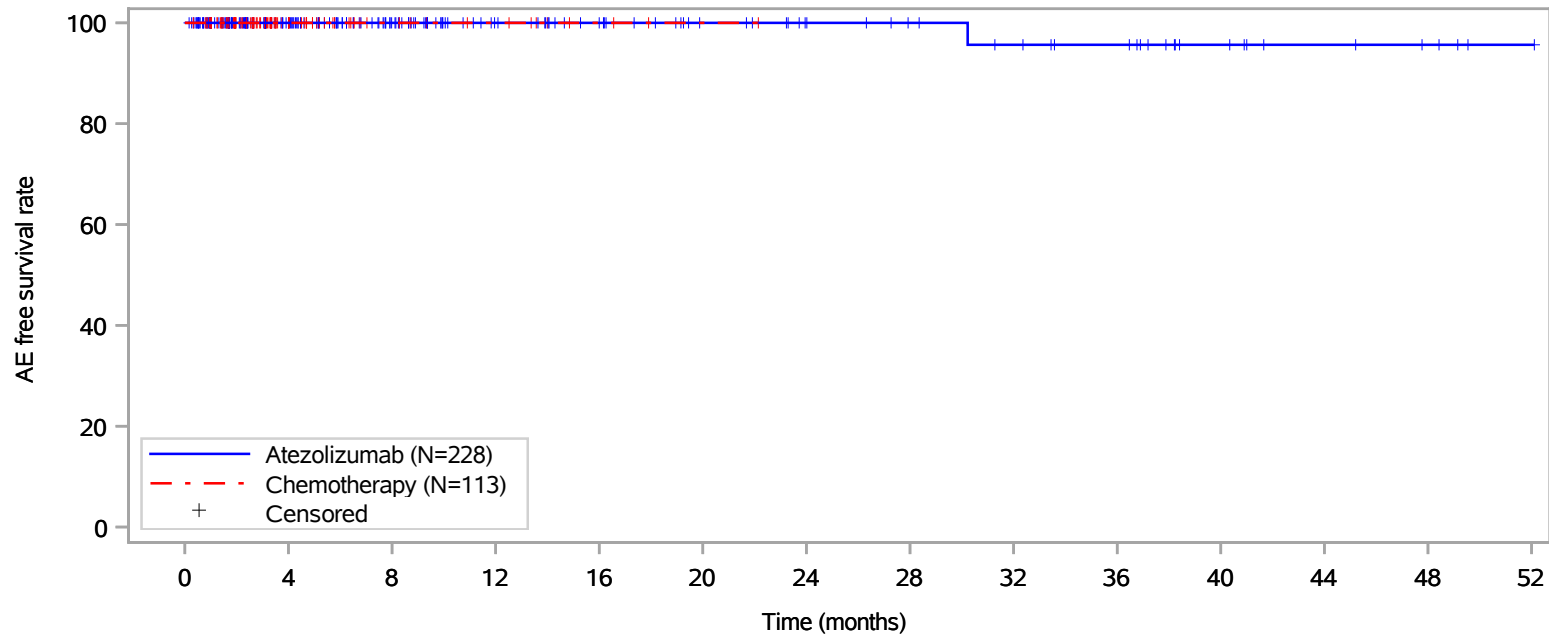
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Delirium



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

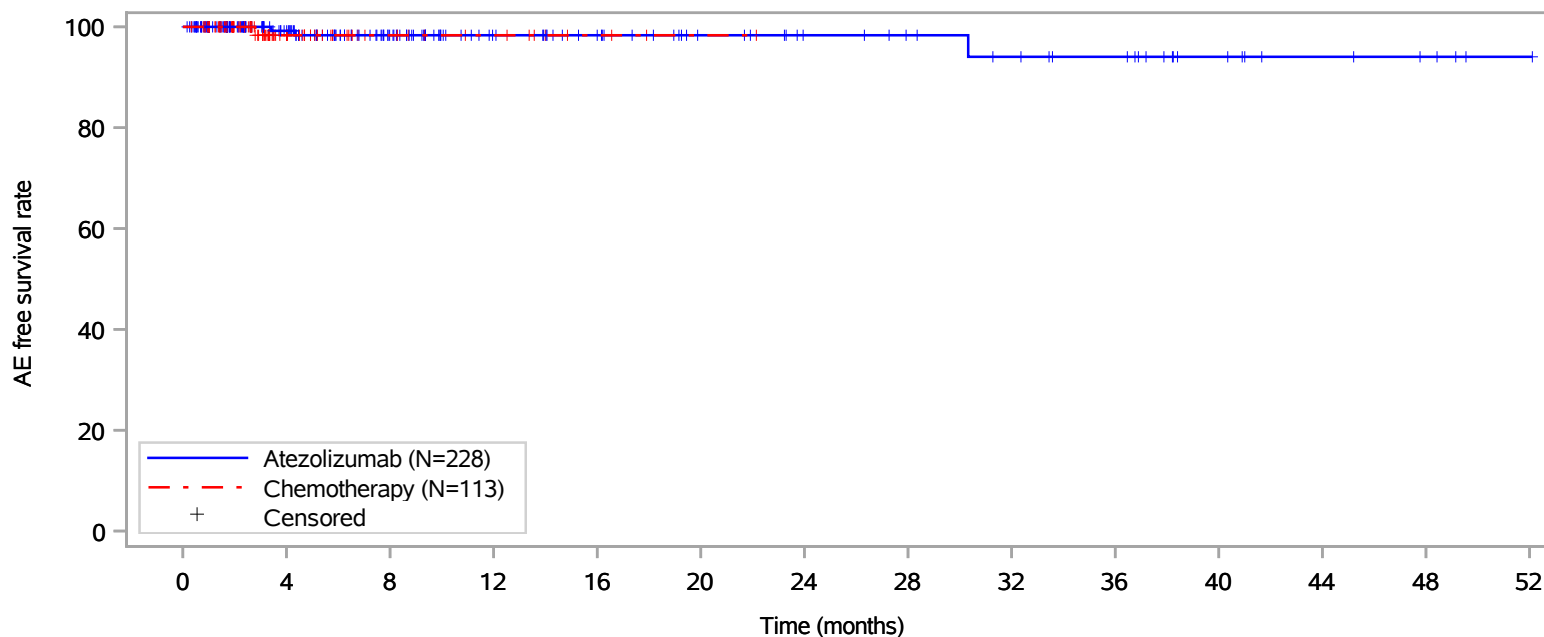
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	202	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

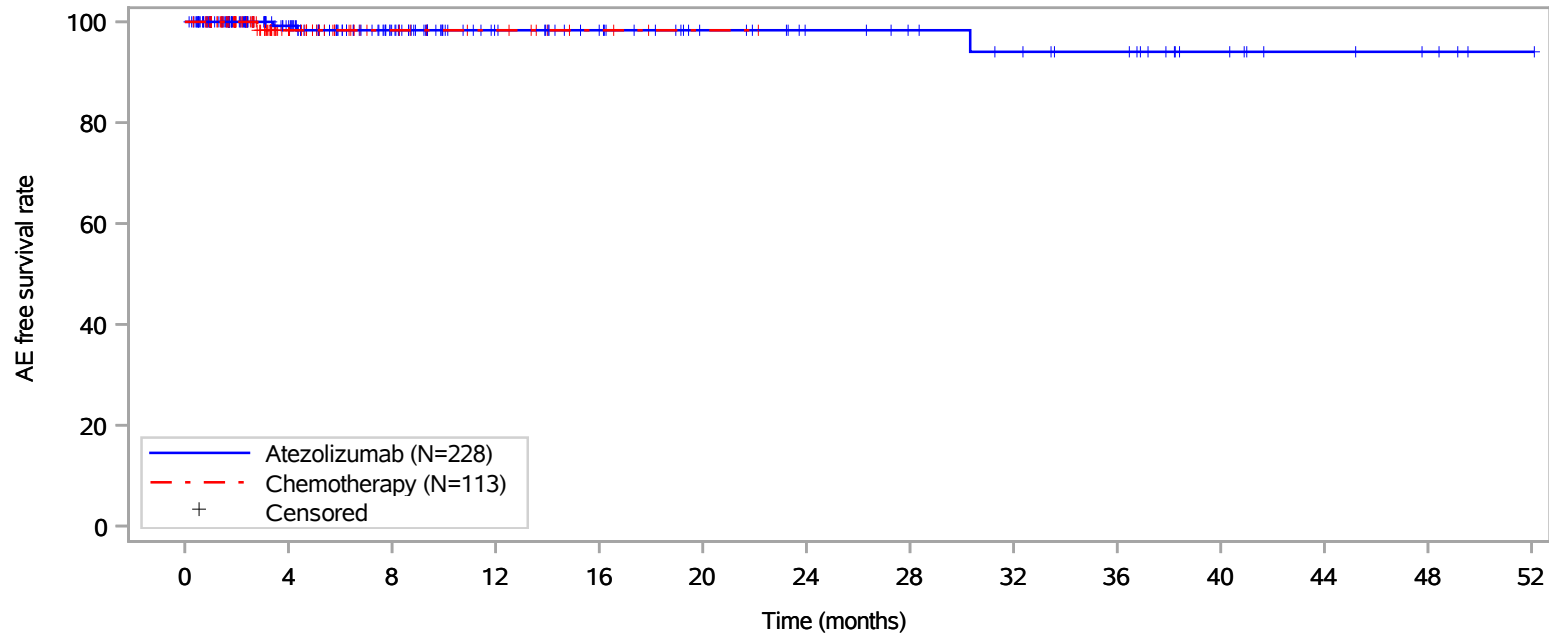
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Acute kidney injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	202	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

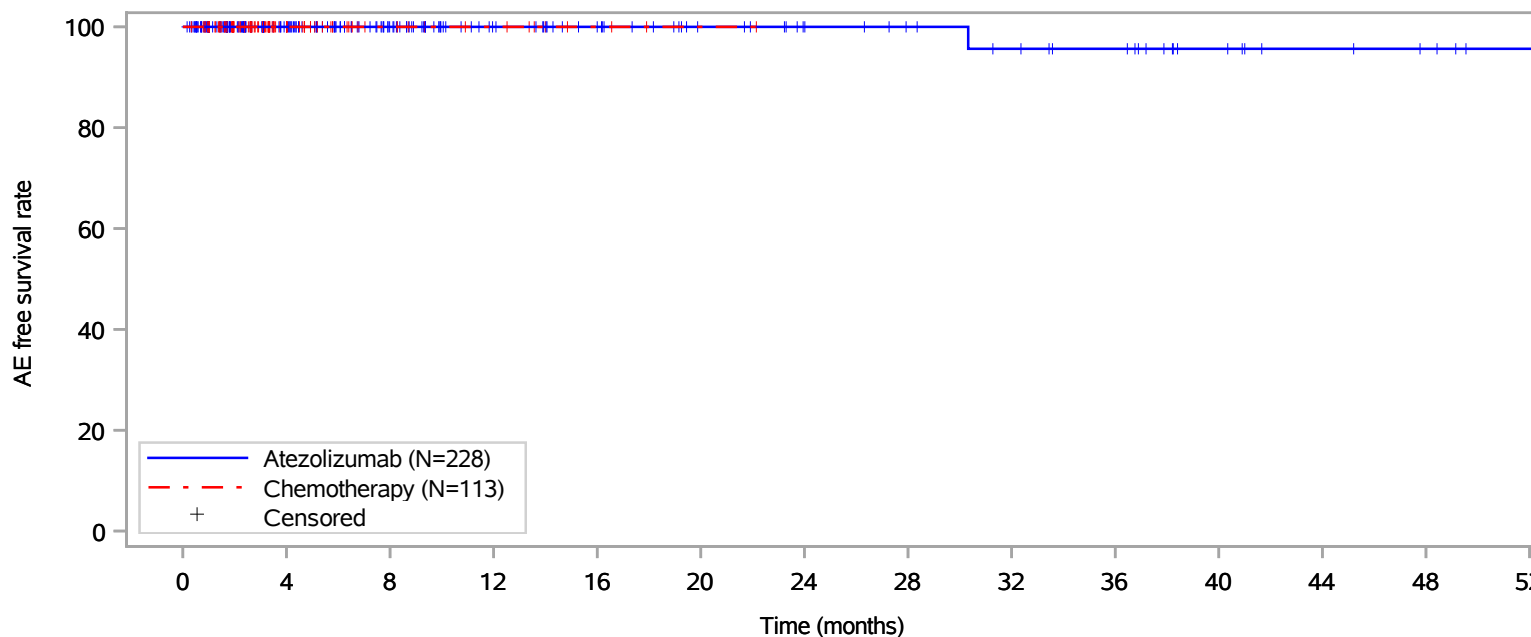
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Haematuria



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

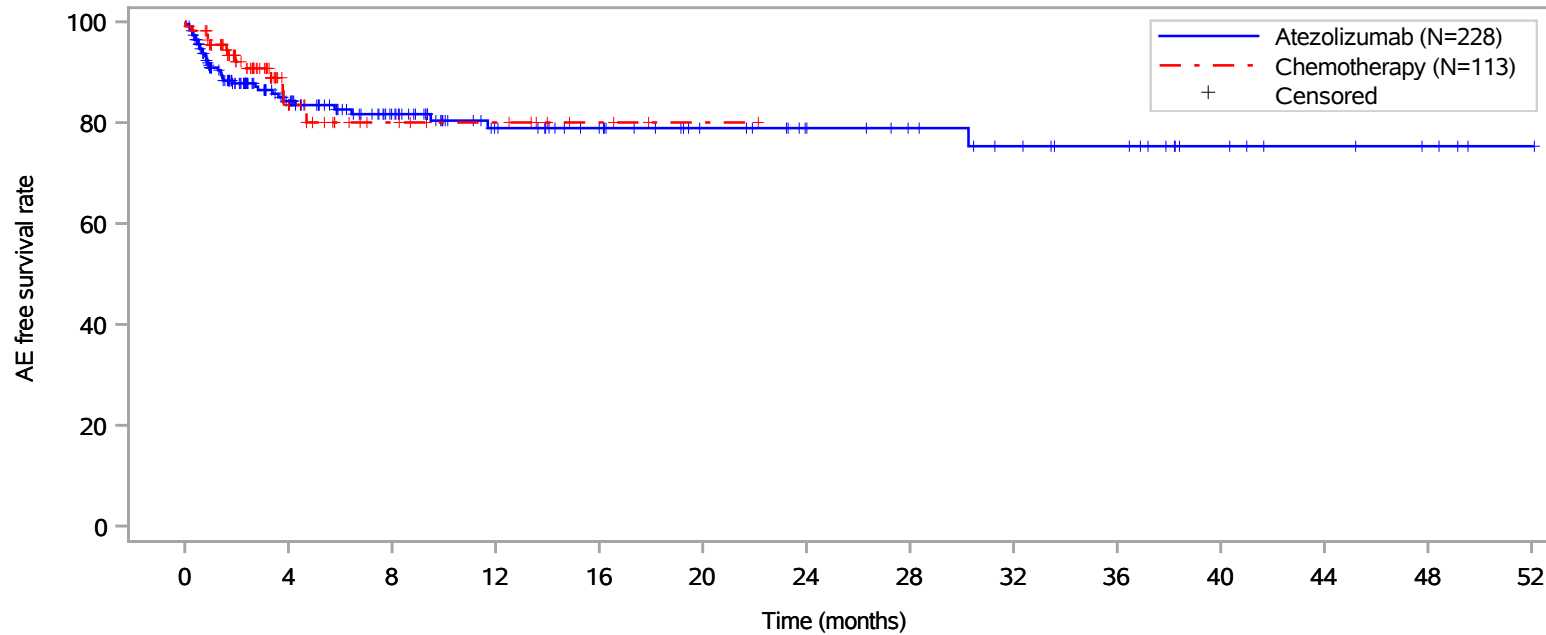
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, All



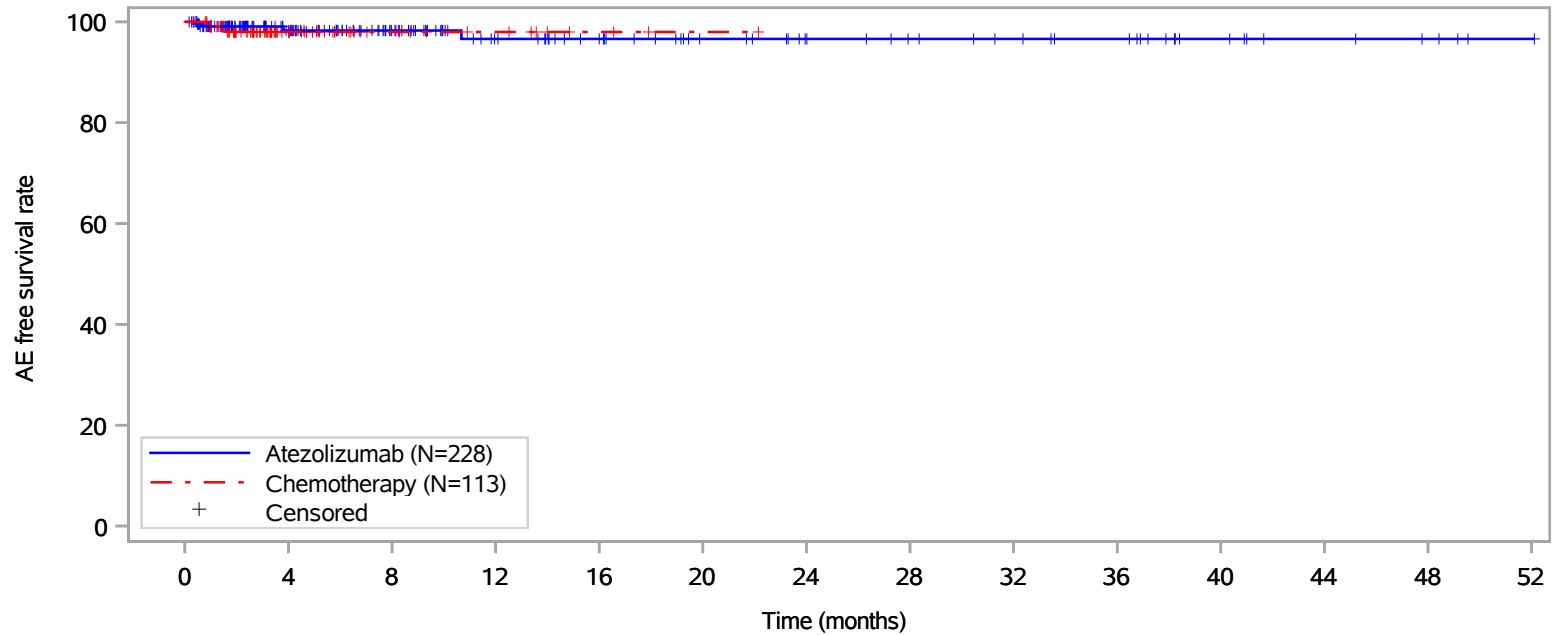
Patients at risk														
Atezolizumab	228	112	77	51	43	33	27	23	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	31	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	85	117	141	150	159	165	169	172	175	182	185	187	190
Chemotherapy	0	70	89	92	97	99	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic obstructive pulmonary disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	170	180	190	196	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

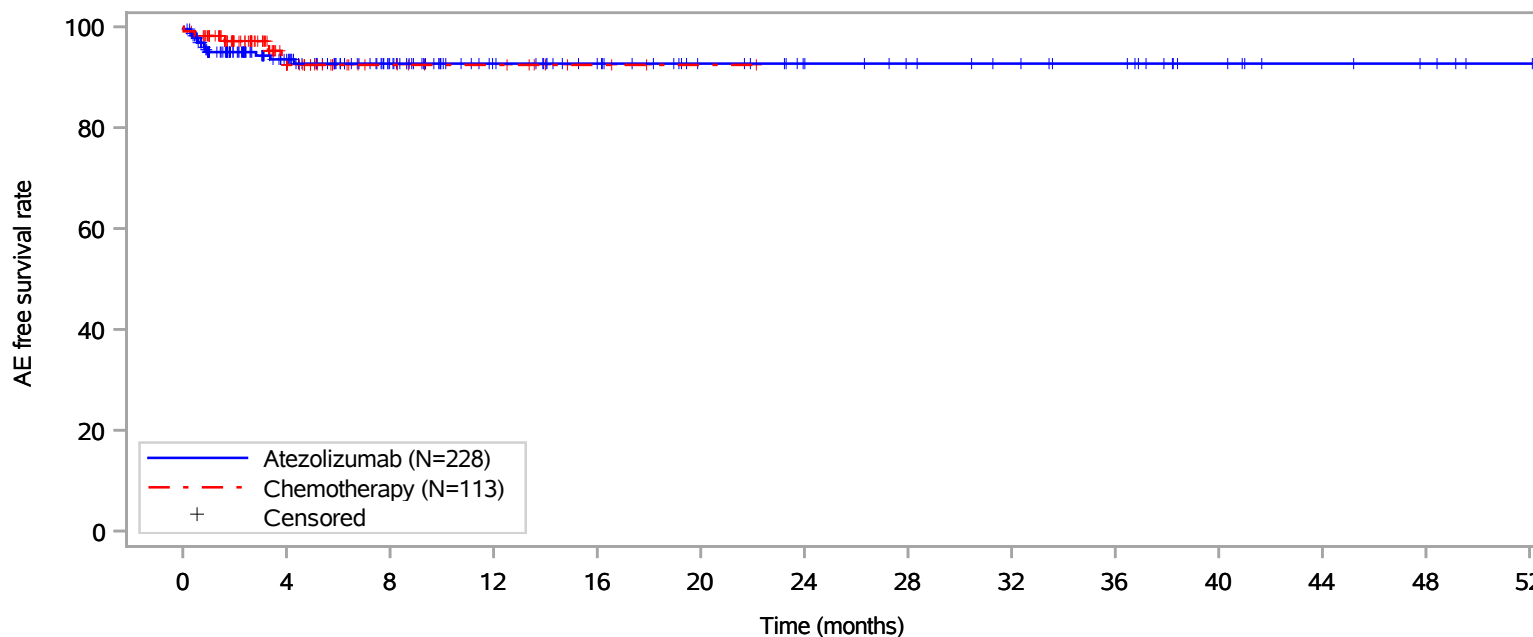
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	96	134	160	170	180	186	190	193	196	204	208	210	213
Chemotherapy	0	75	97	100	105	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

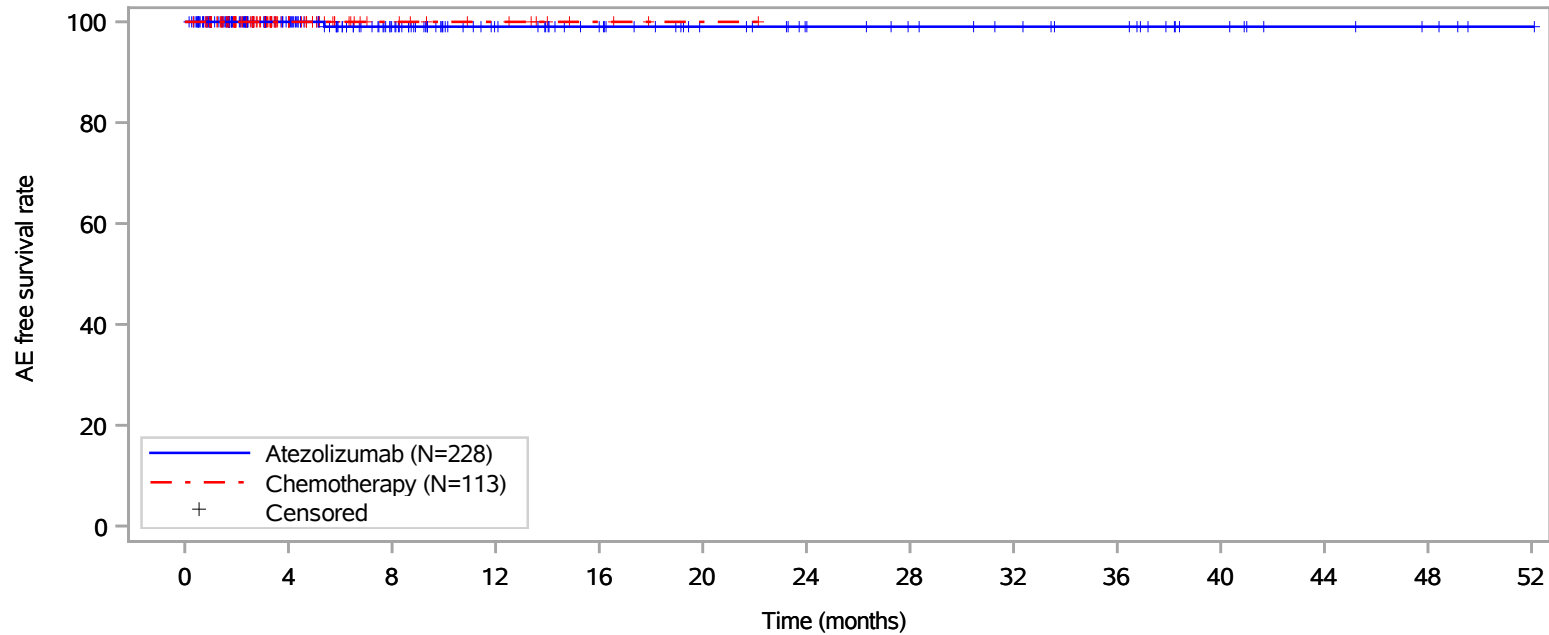
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea at rest



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

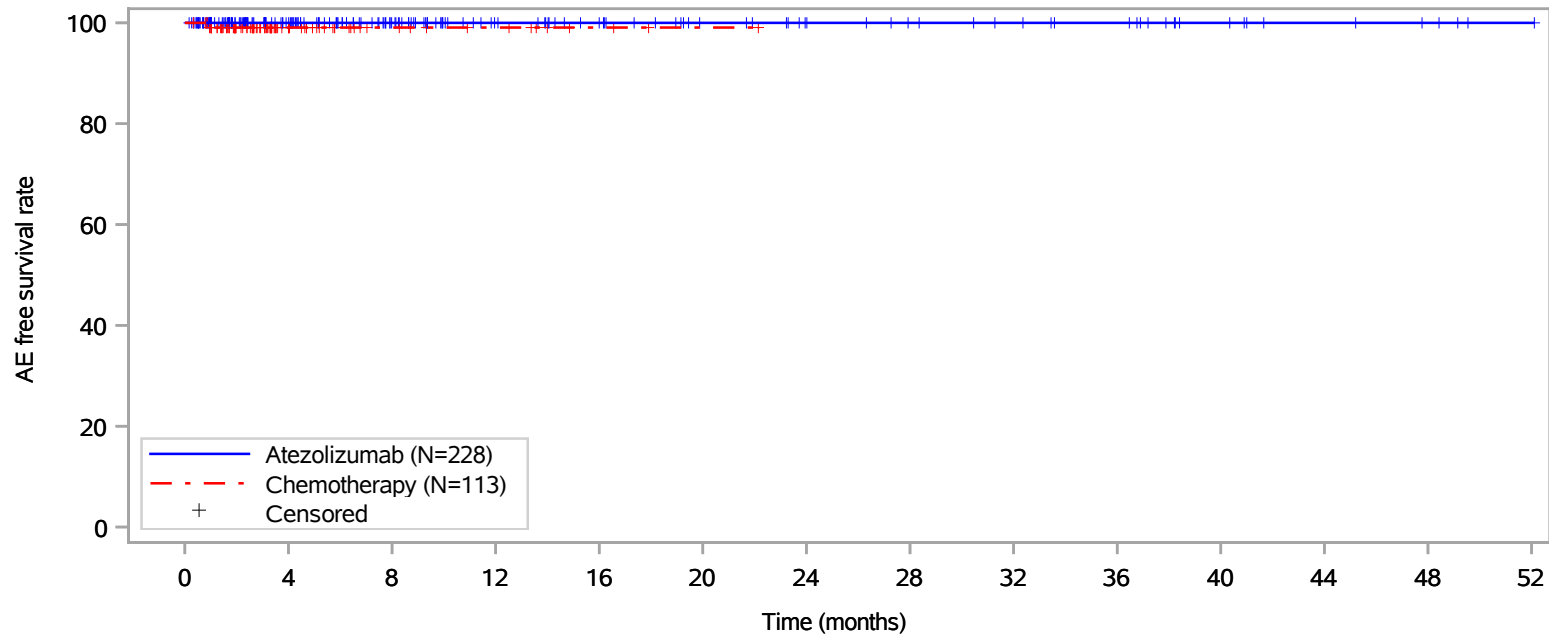
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea exertional



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

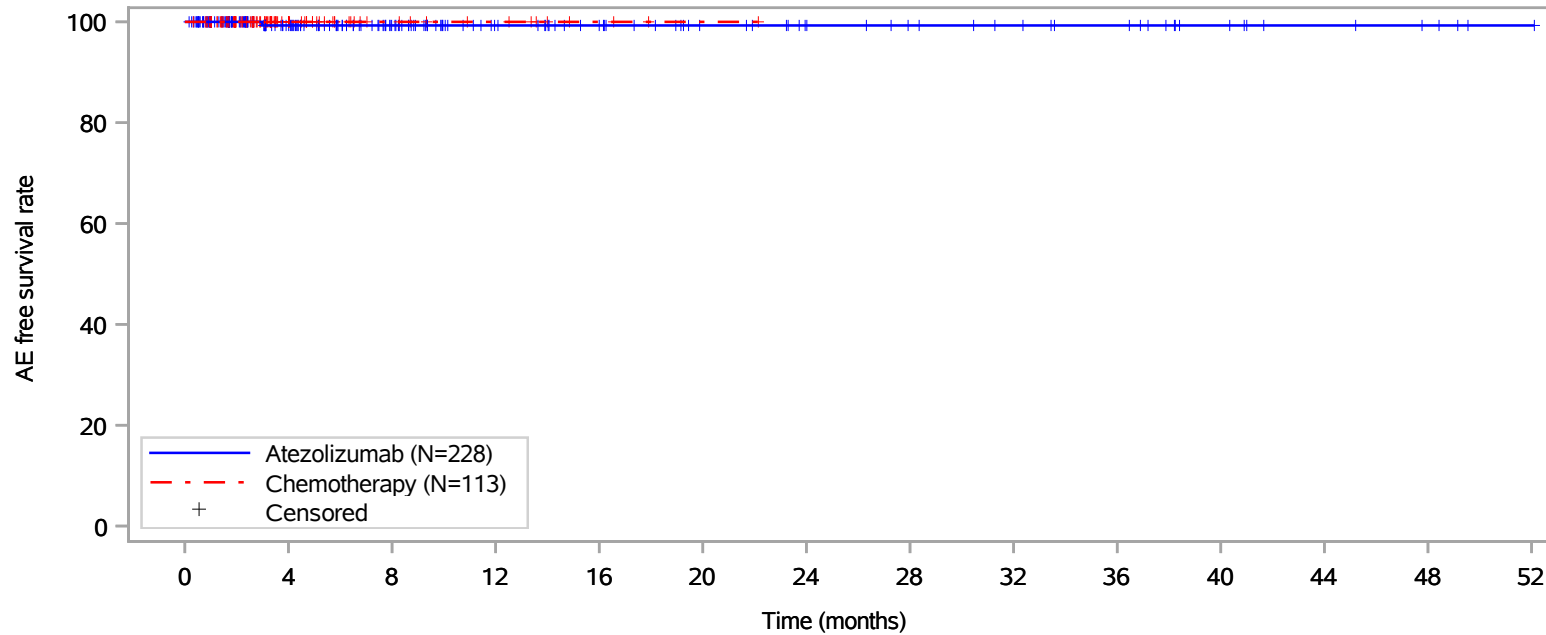
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Epistaxis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

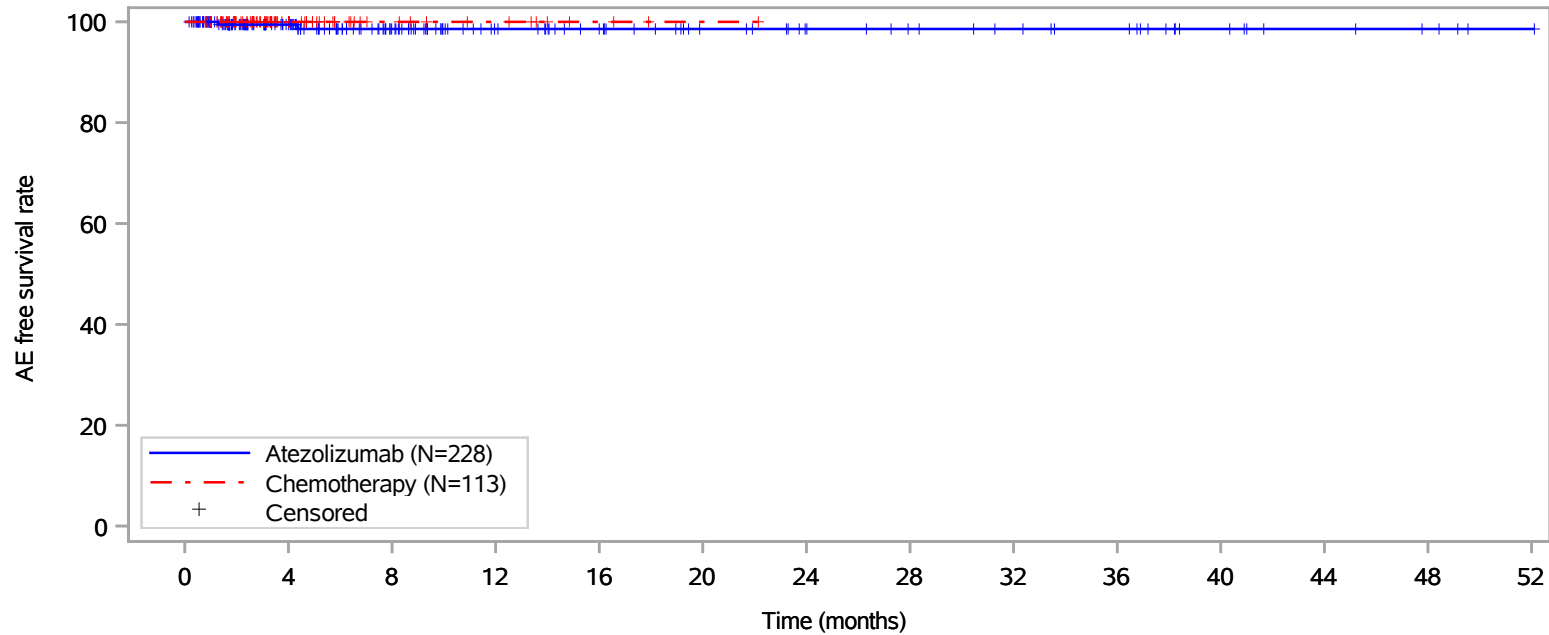
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Haemoptysis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

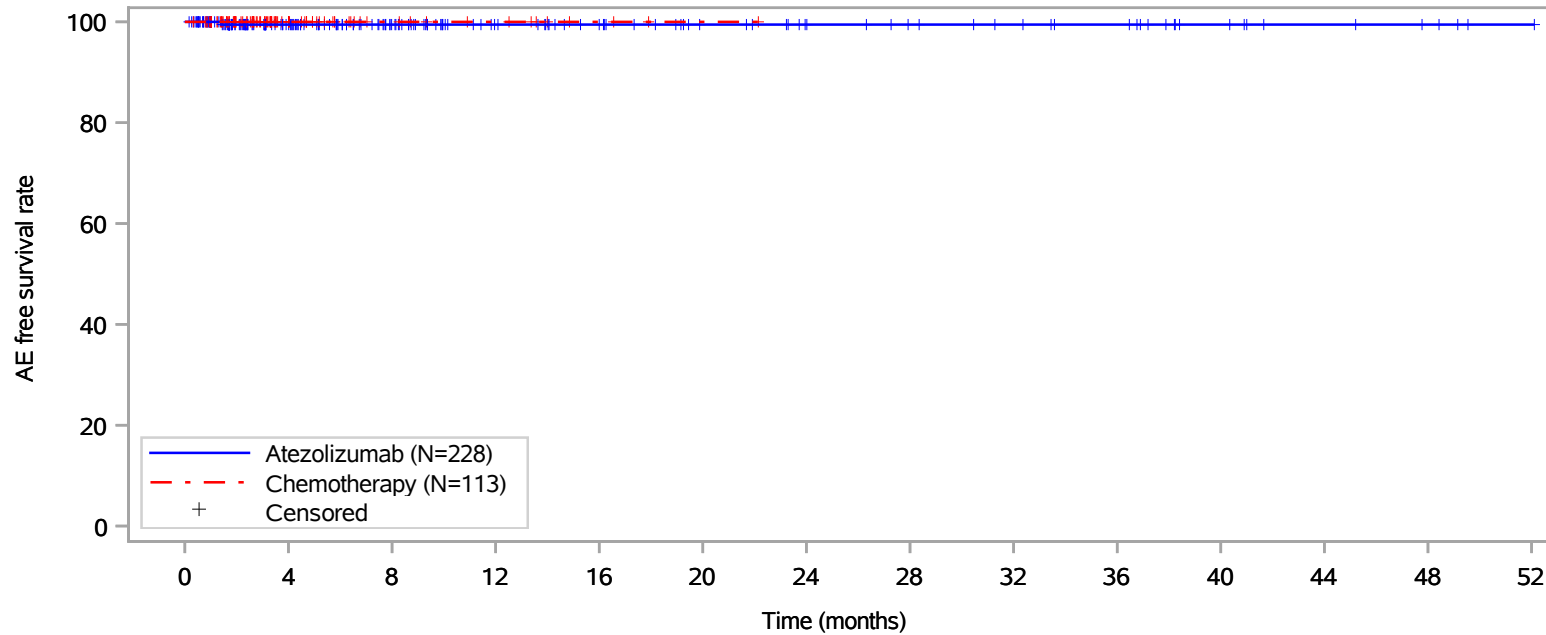
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hypercapnia



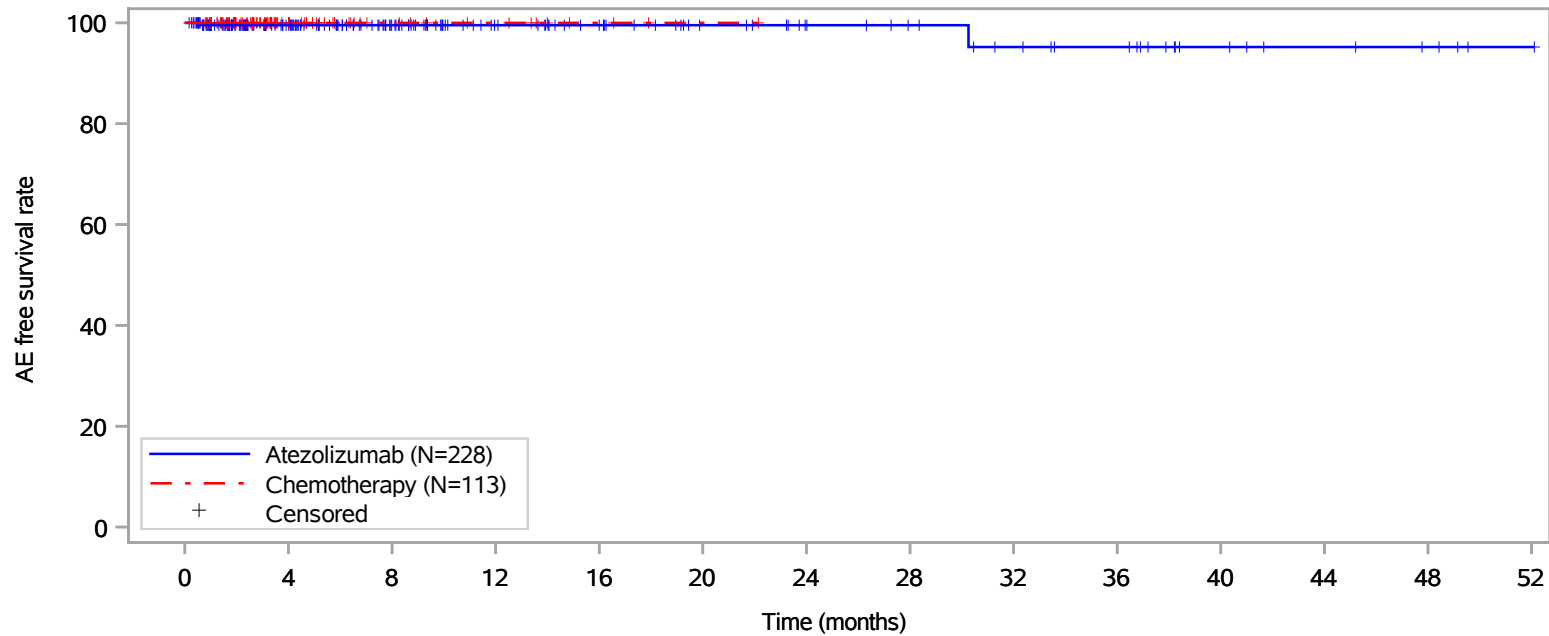
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Hypoxia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

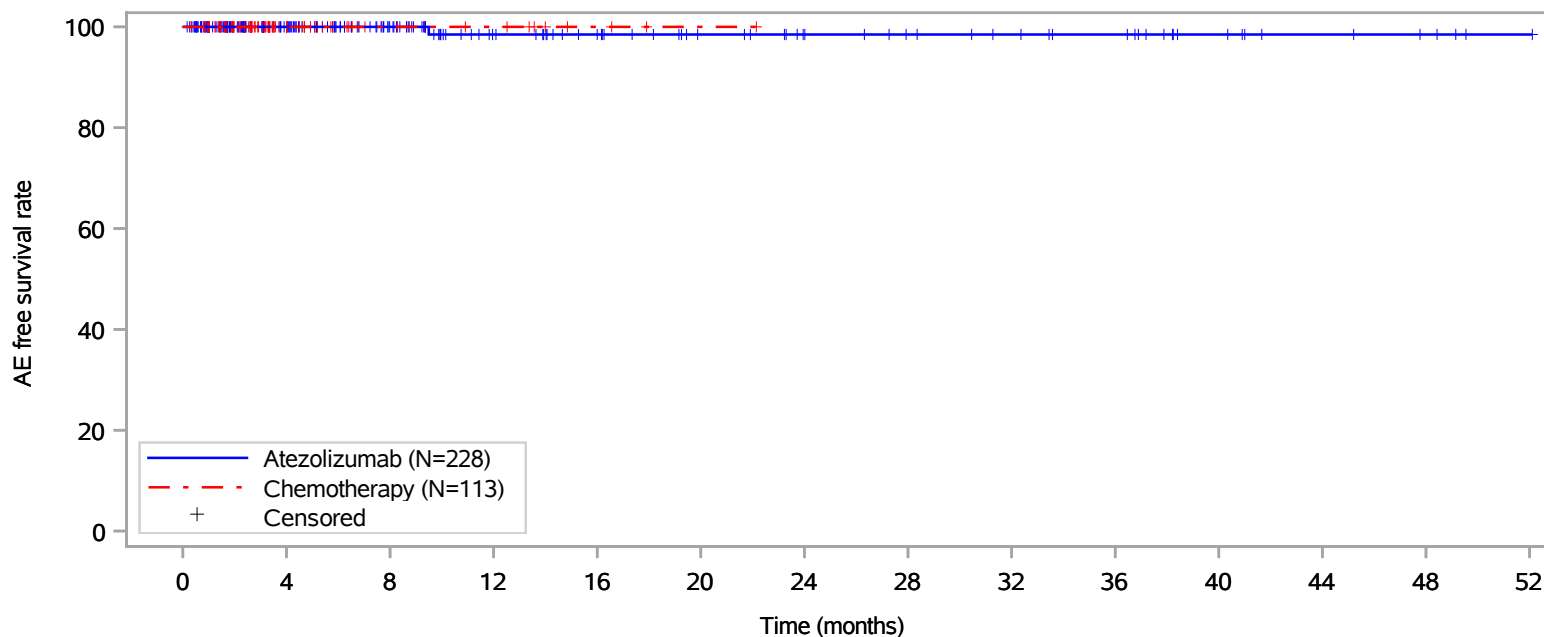
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Laryngeal haemorrhage



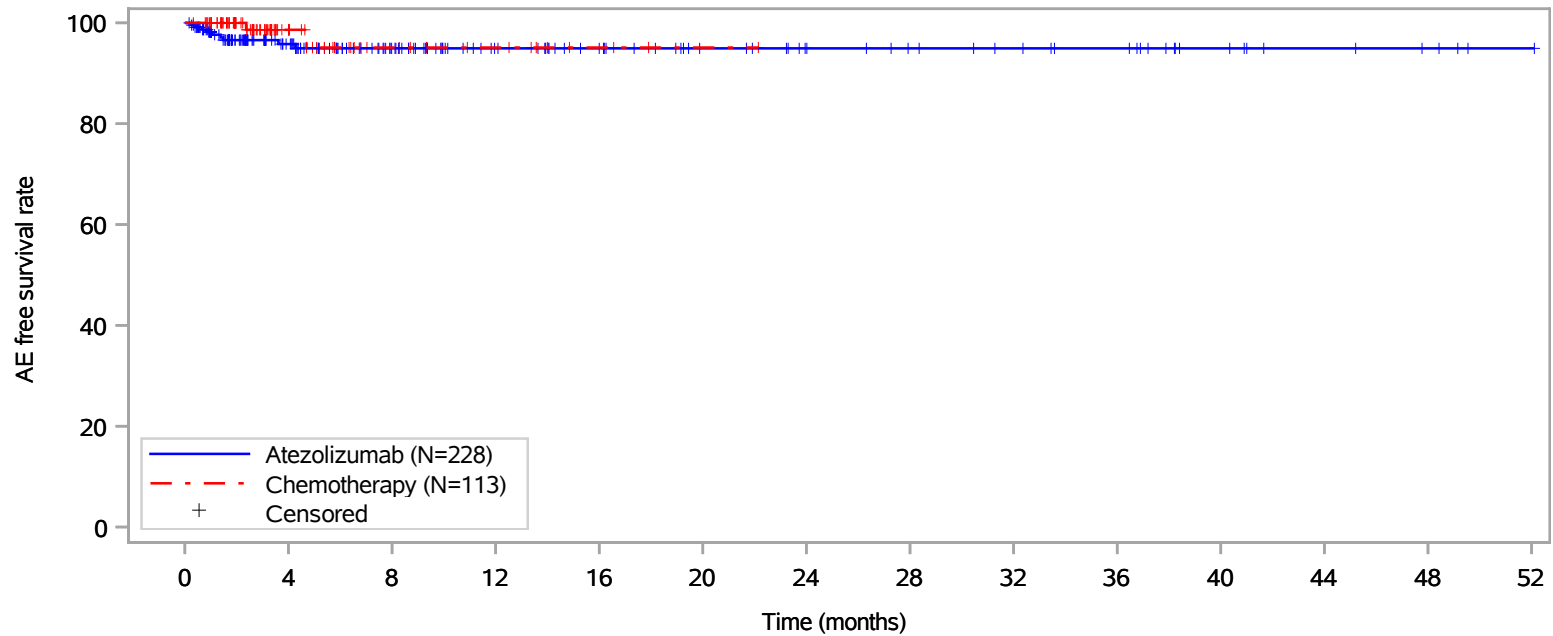
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pleural effusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	80	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	139	165	175	185	191	195	198	201	209	213	215	218
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

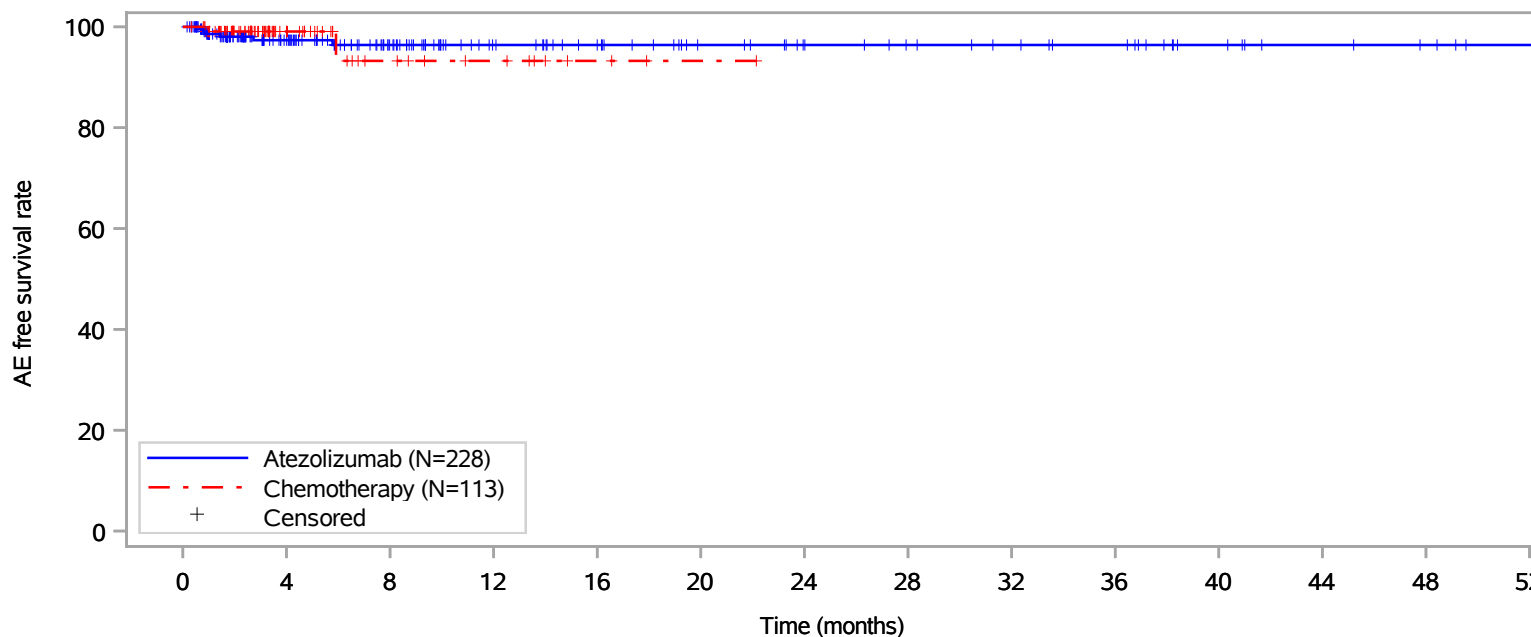
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumonitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	141	168	178	188	194	198	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

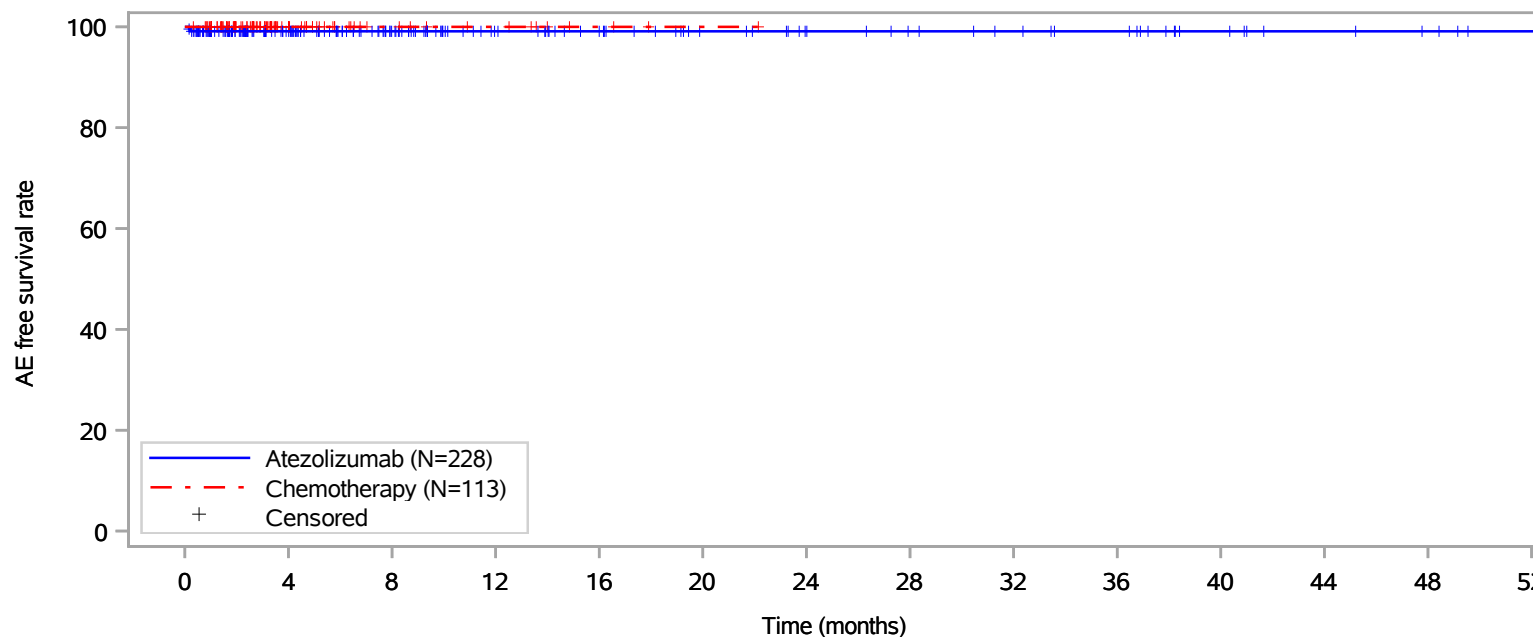
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumothorax



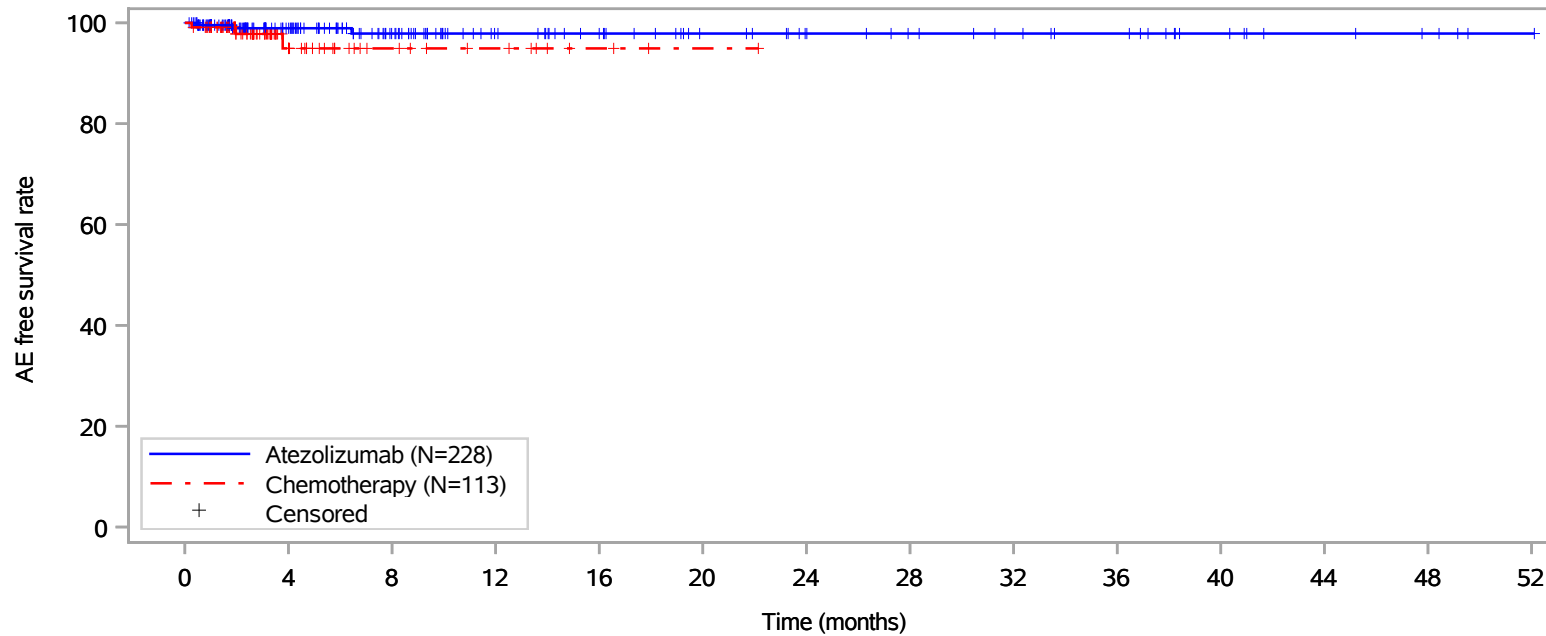
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary embolism



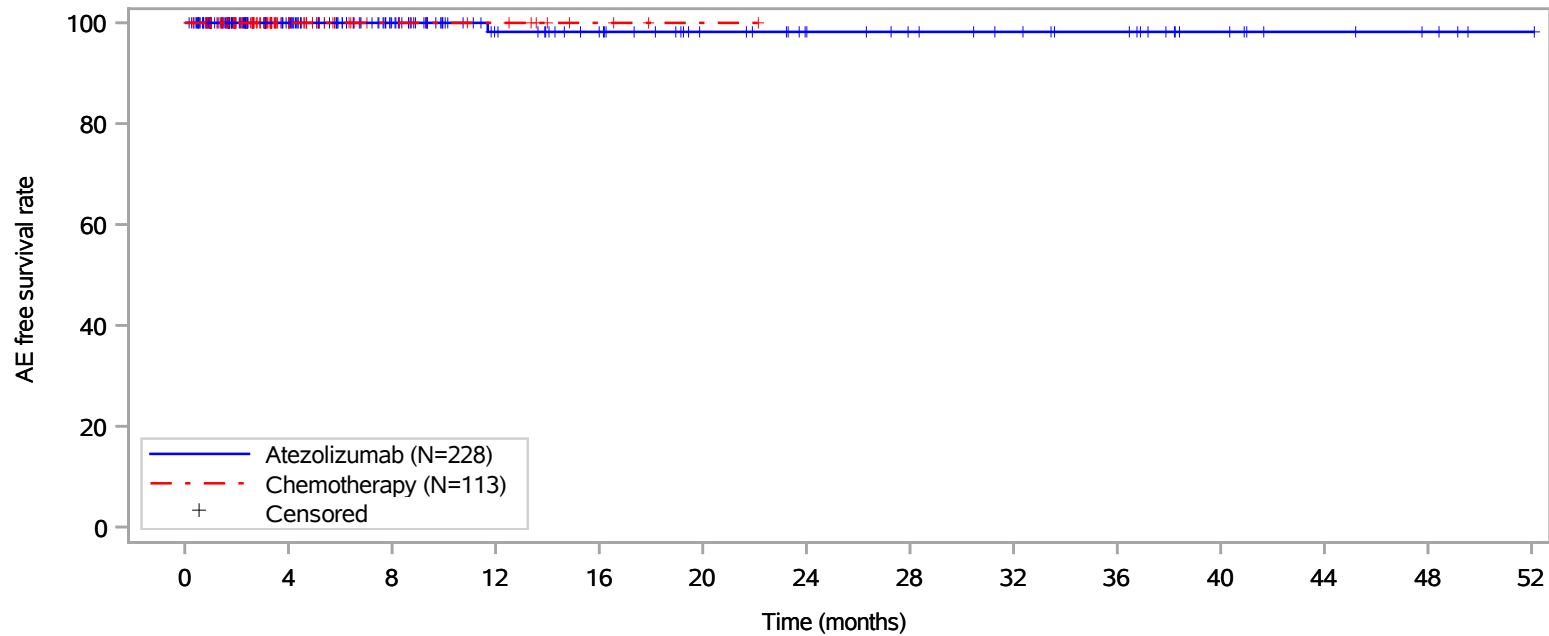
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary hypertension



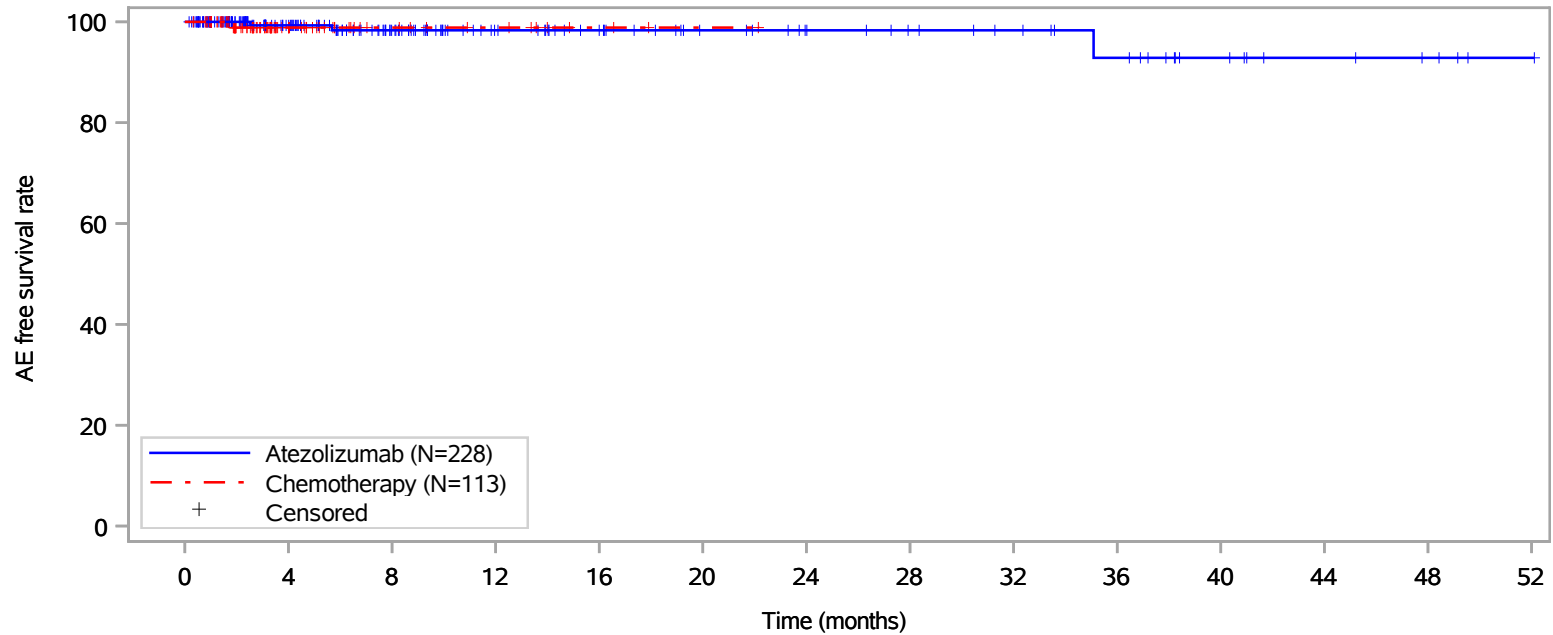
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	53	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	79	52	43	33	28	24	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	198	202	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

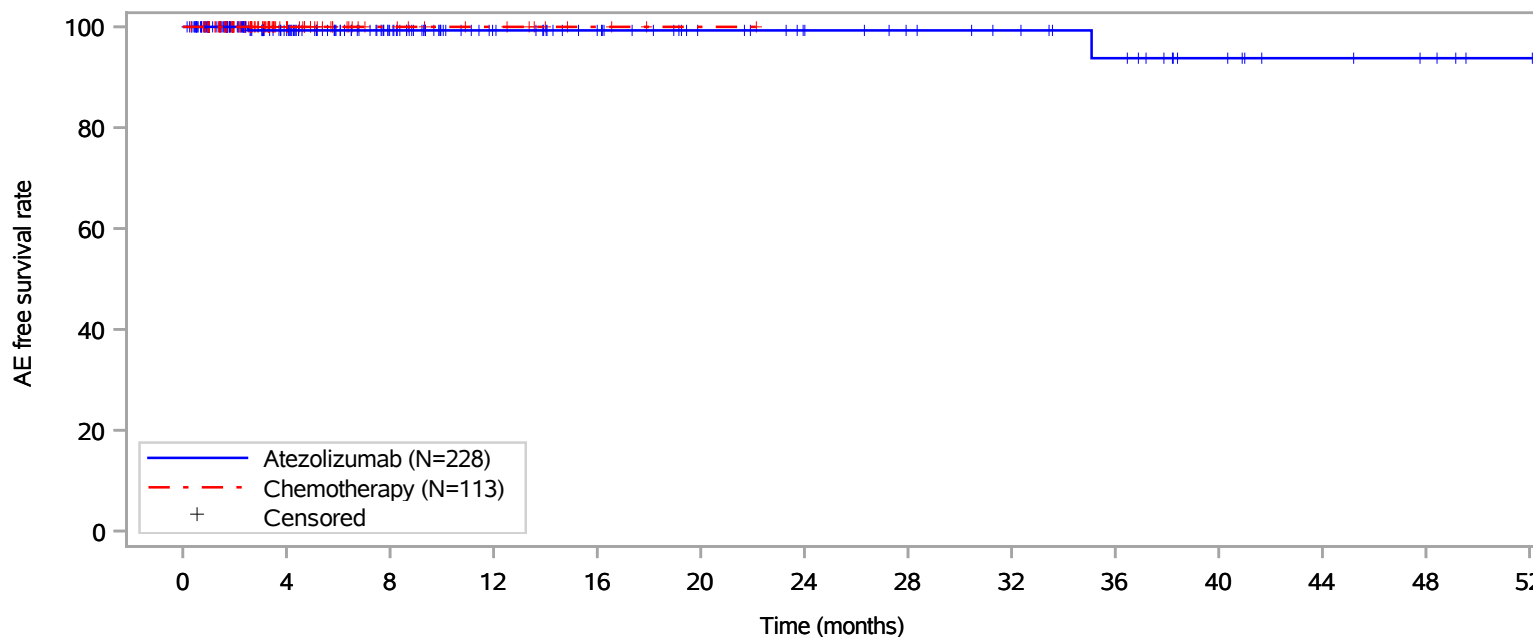
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	28	24	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	199	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

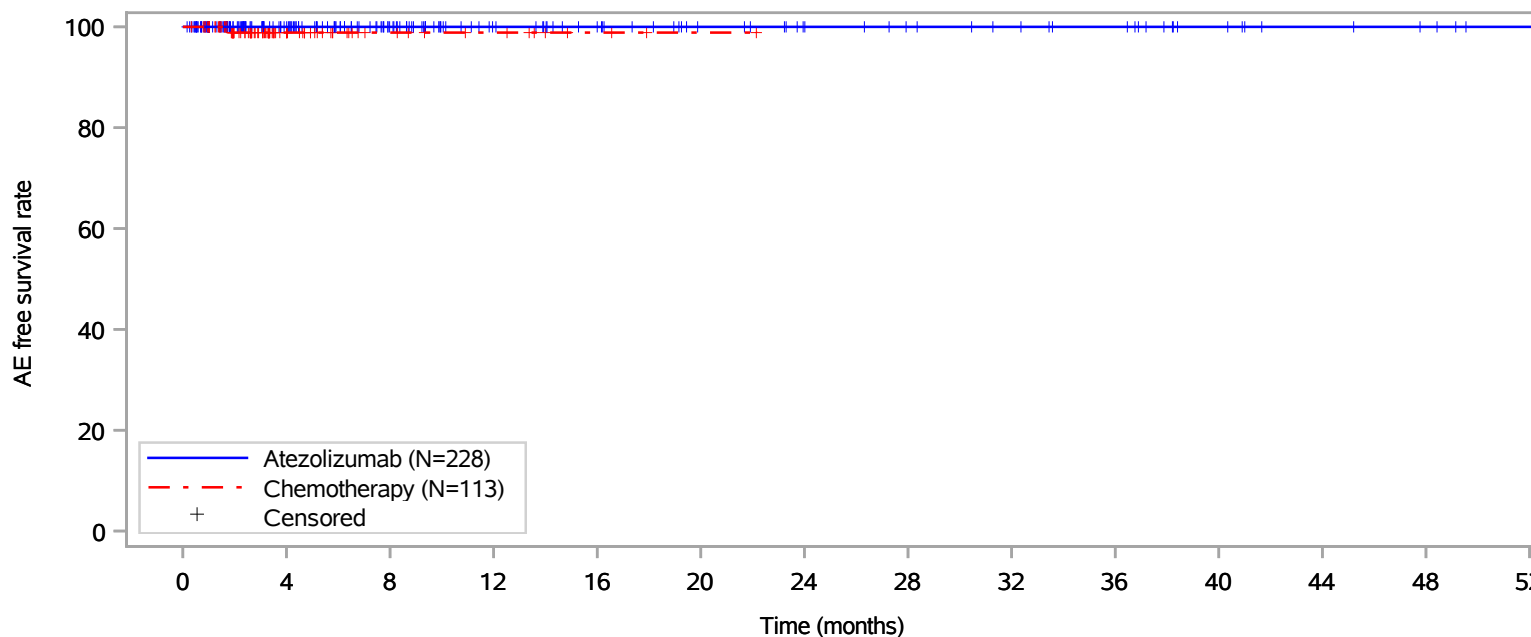
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Rash macular



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

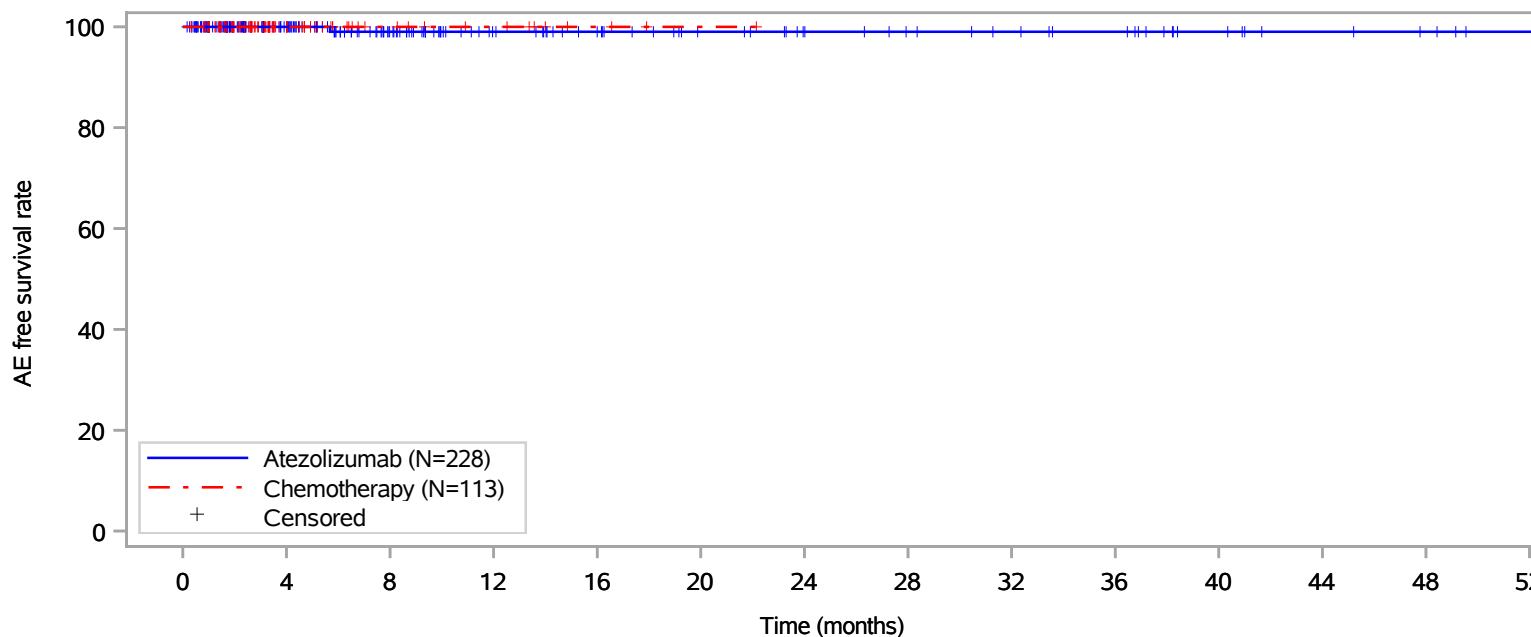
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Skin and subcutaneous tissue disorders, Skin exfoliation



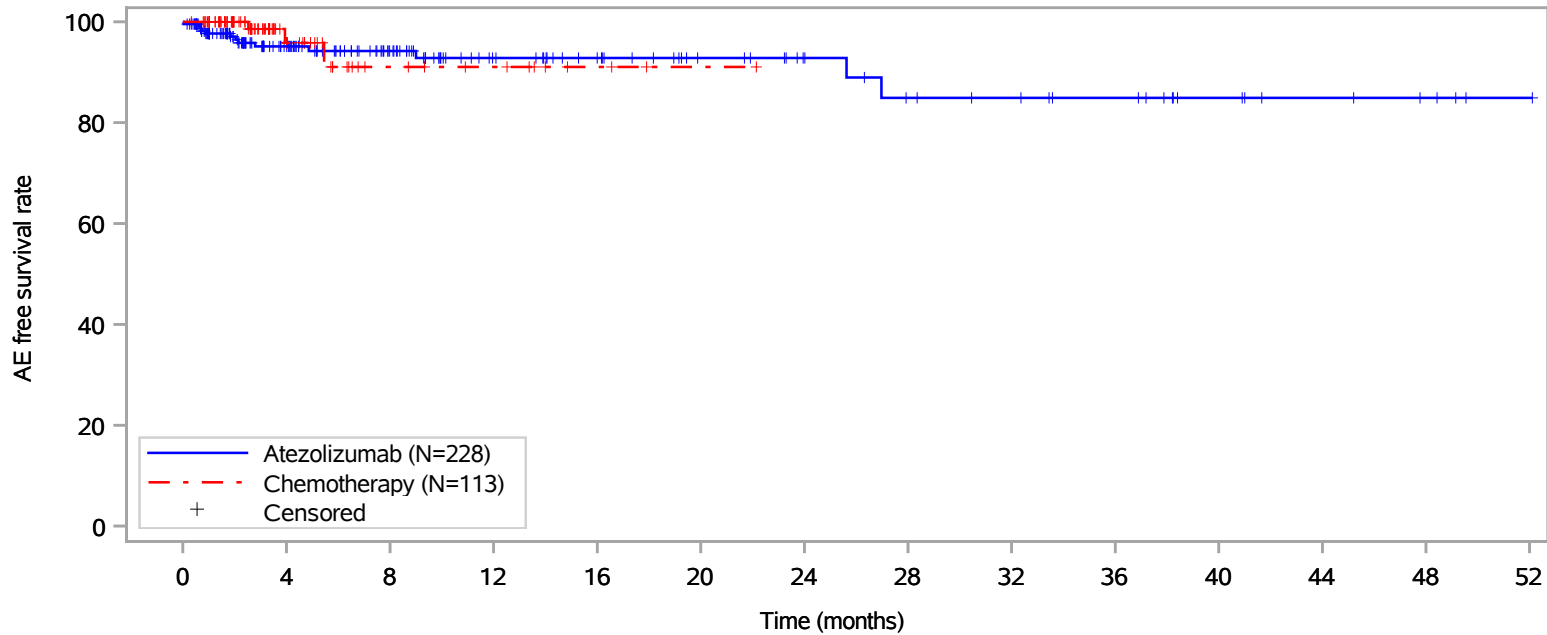
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	80	53	44	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	118	78	51	42	31	25	20	18	15	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	140	166	176	186	192	195	197	200	206	209	211	214
Chemotherapy	0	76	99	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

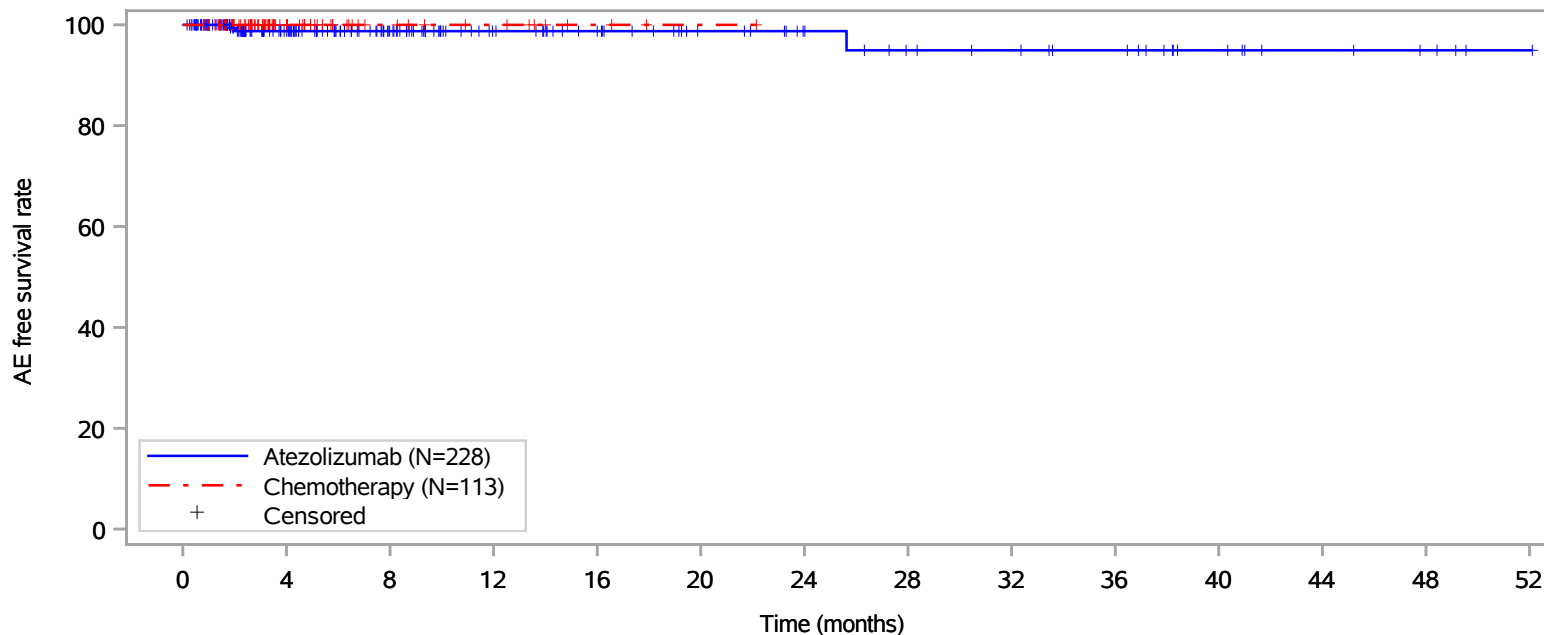
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Deep vein thrombosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	22	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

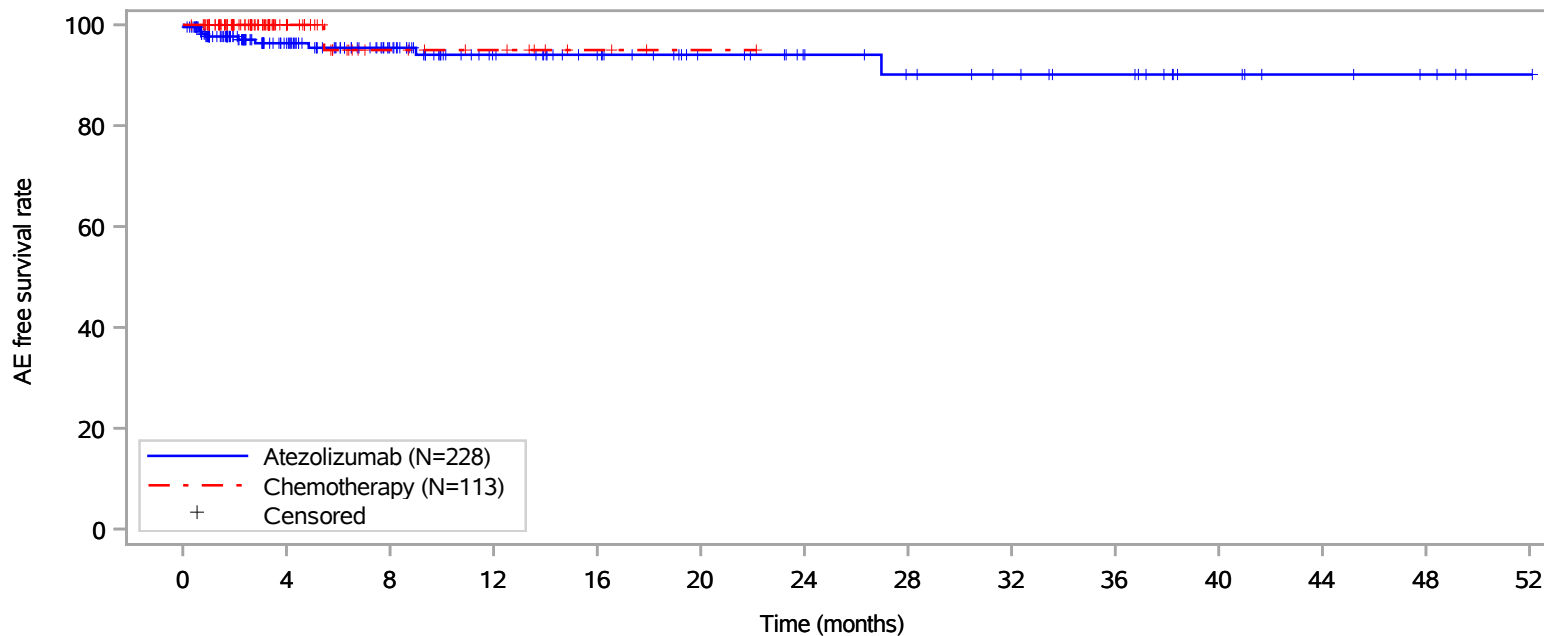
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Hypertension



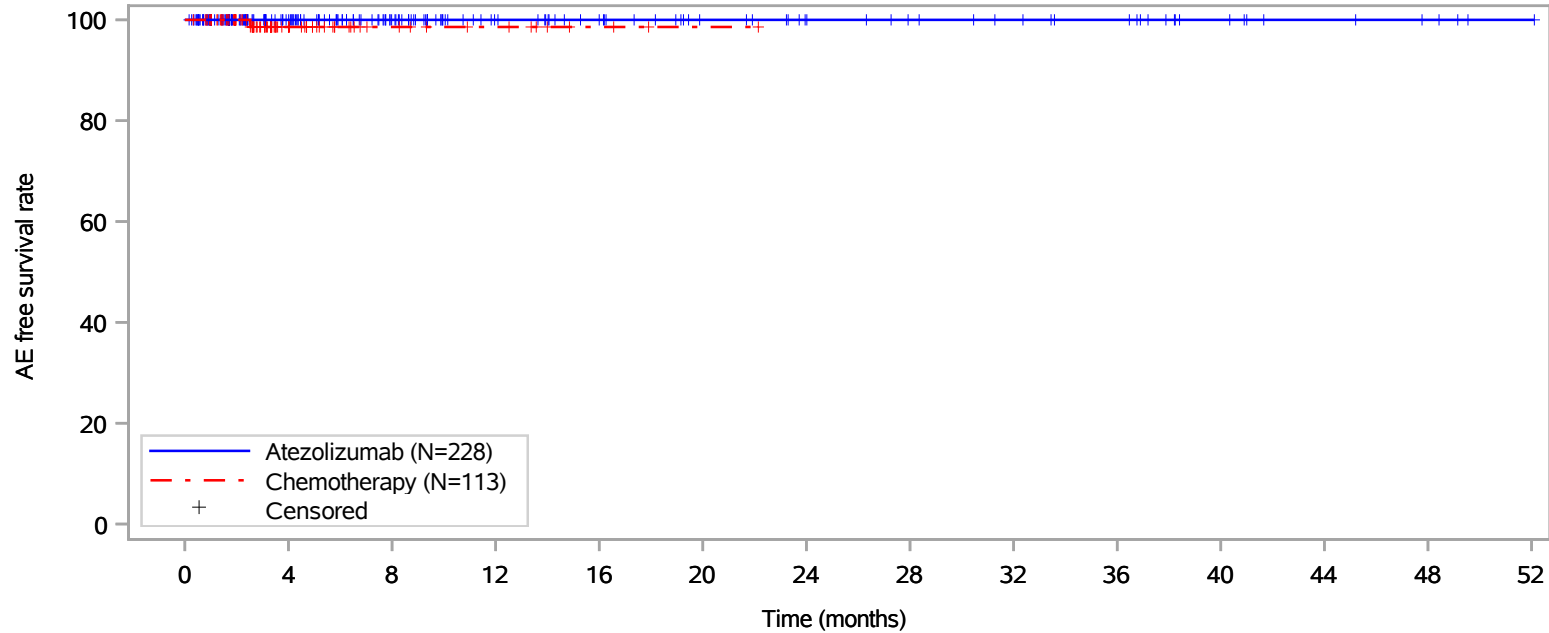
Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	79	52	43	32	26	22	19	16	9	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	102	141	167	177	187	193	196	199	202	209	212	214	217
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Peripheral ischaemia



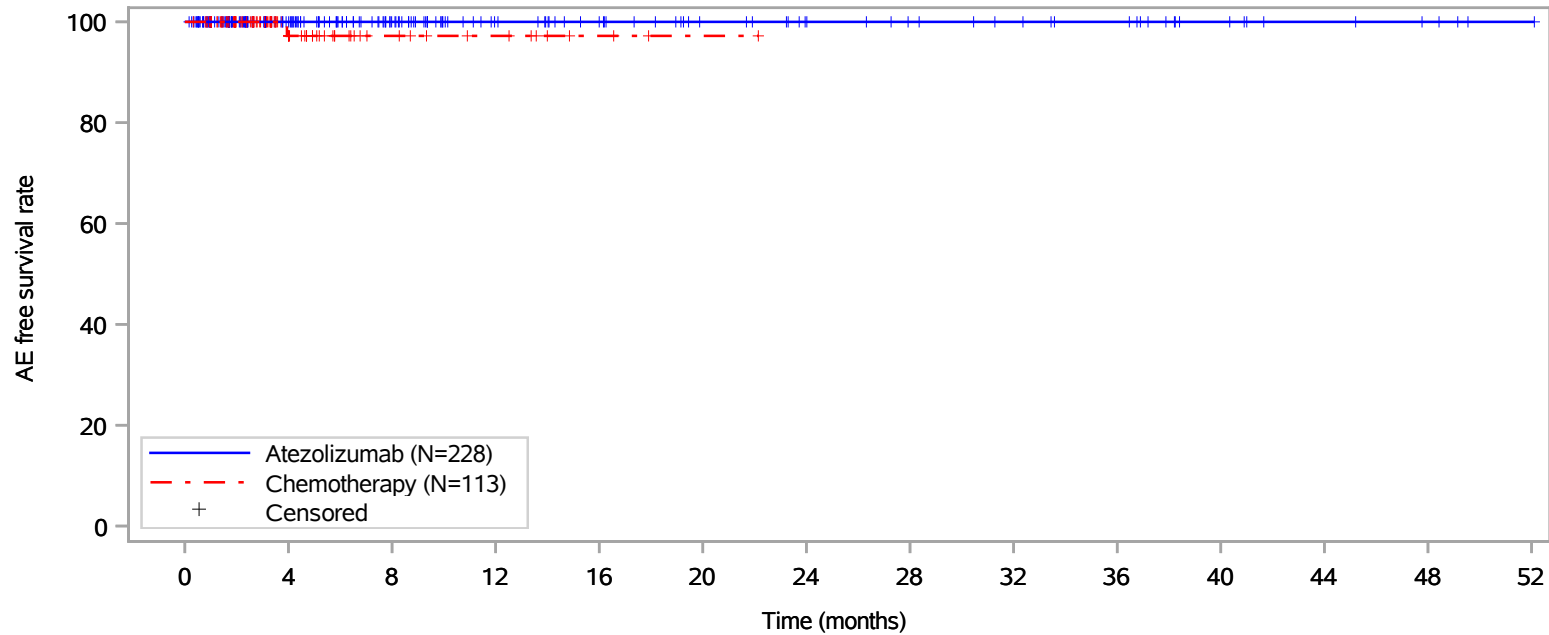
Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 3 Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Superior vena cava occlusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

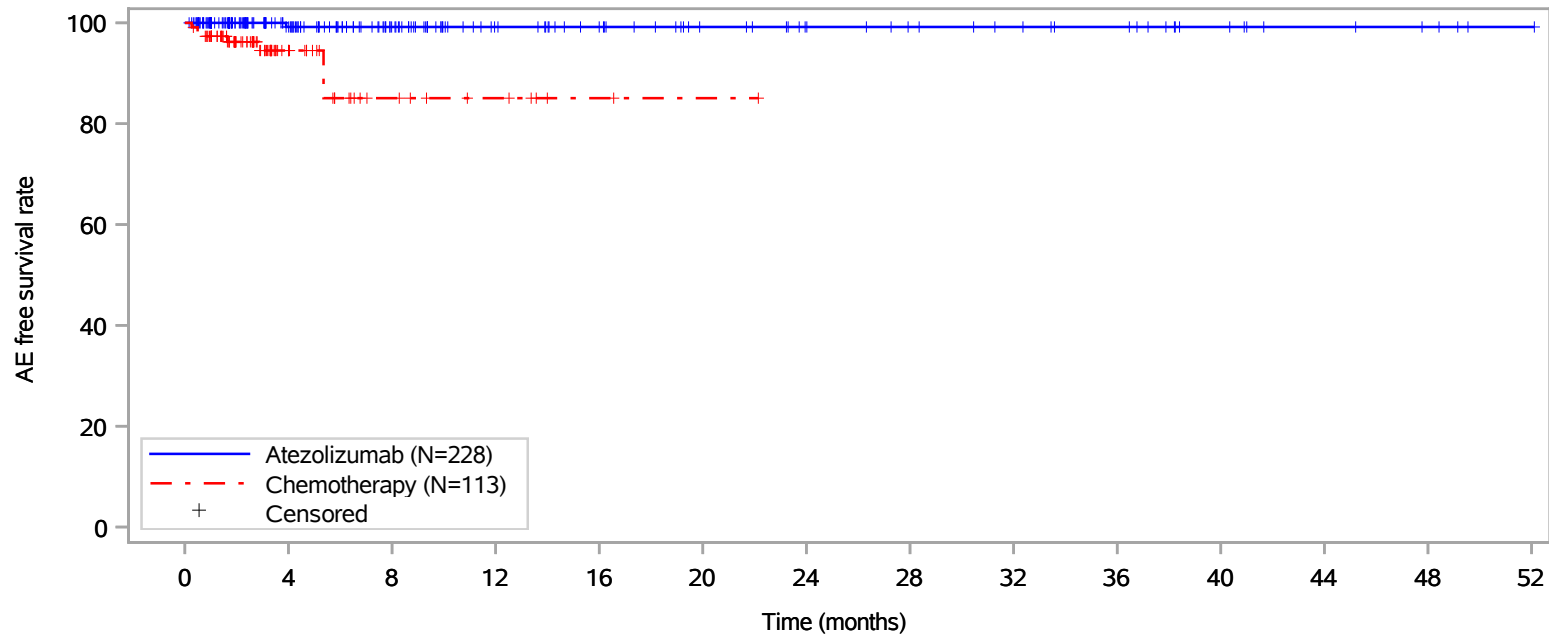
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR3AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	75	96	100	104	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

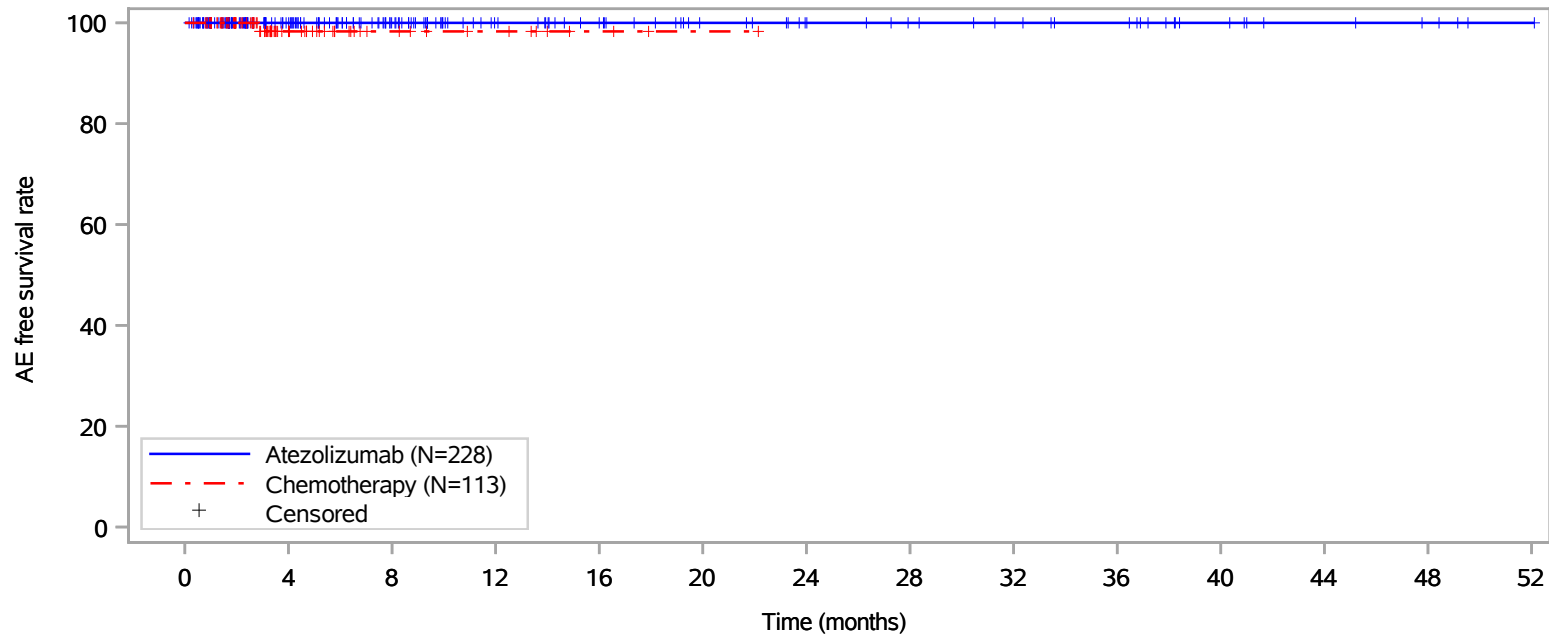
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Febrile neutropenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

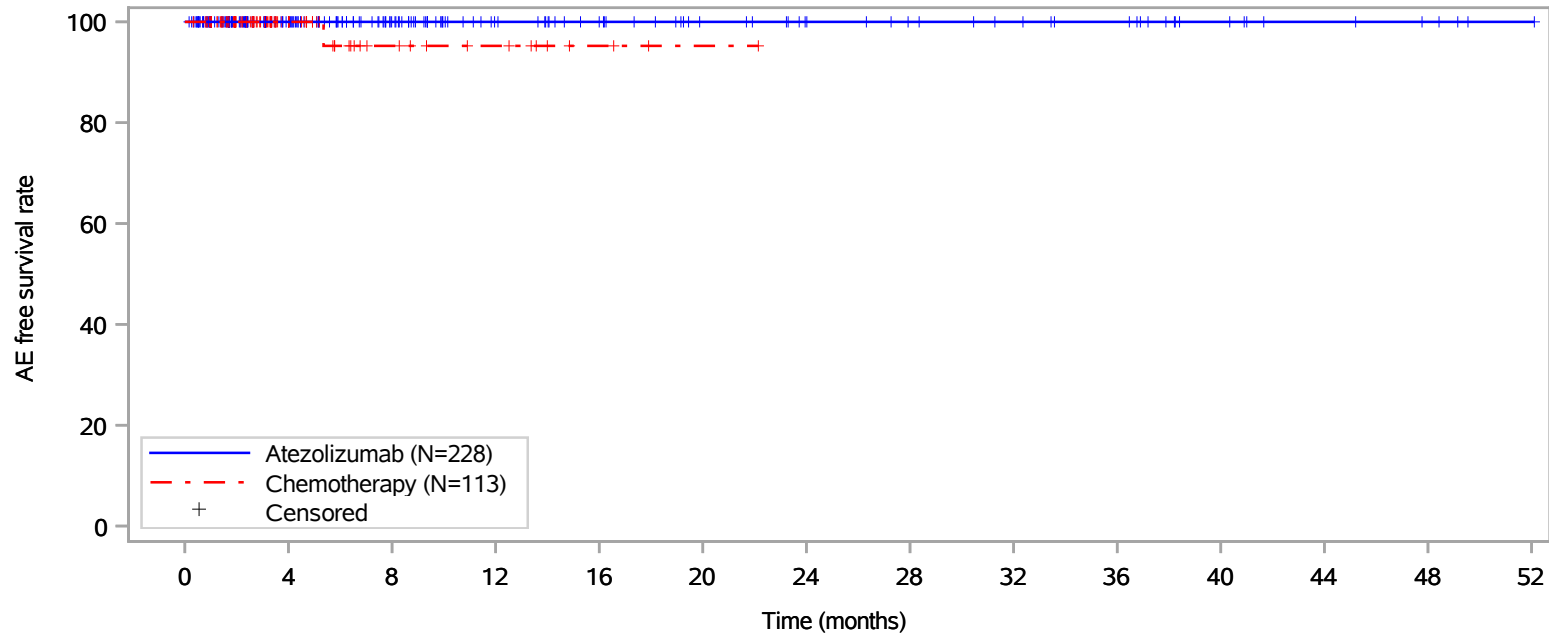
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukopenia



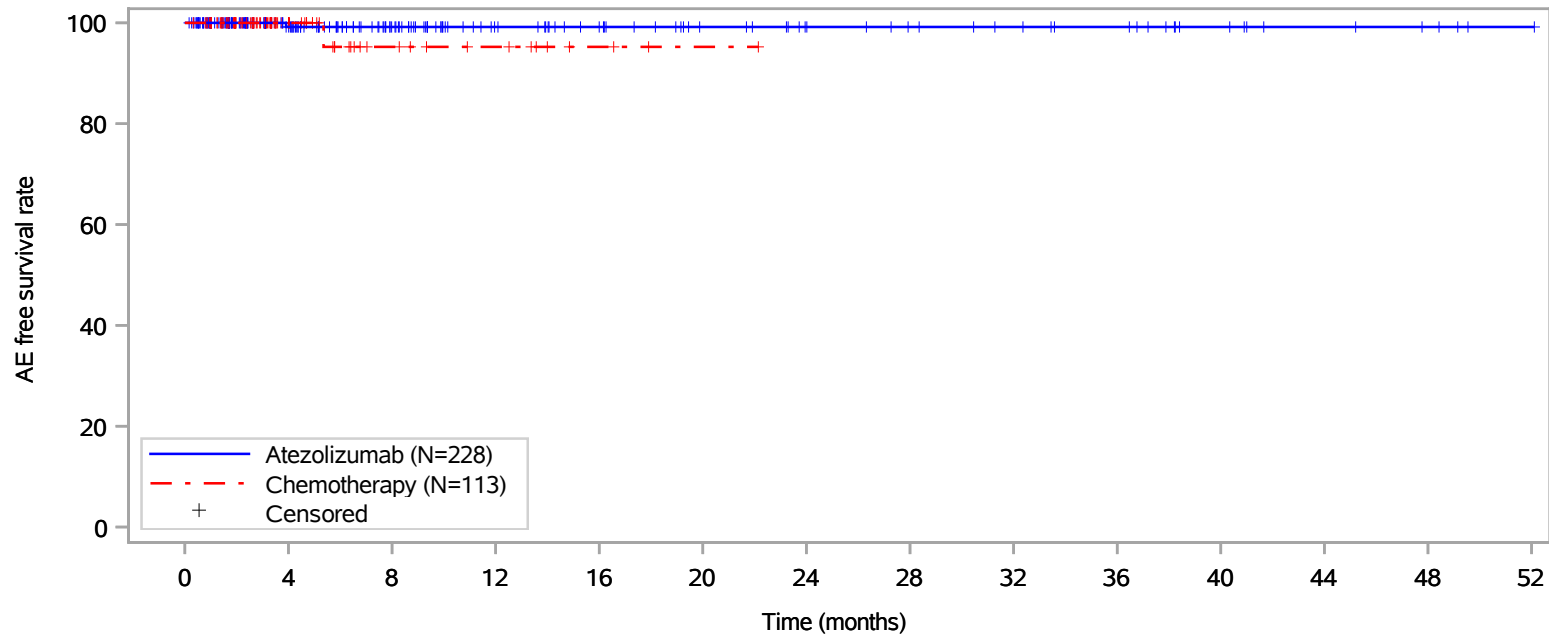
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Lymphopenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	80	53	44	33	27	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

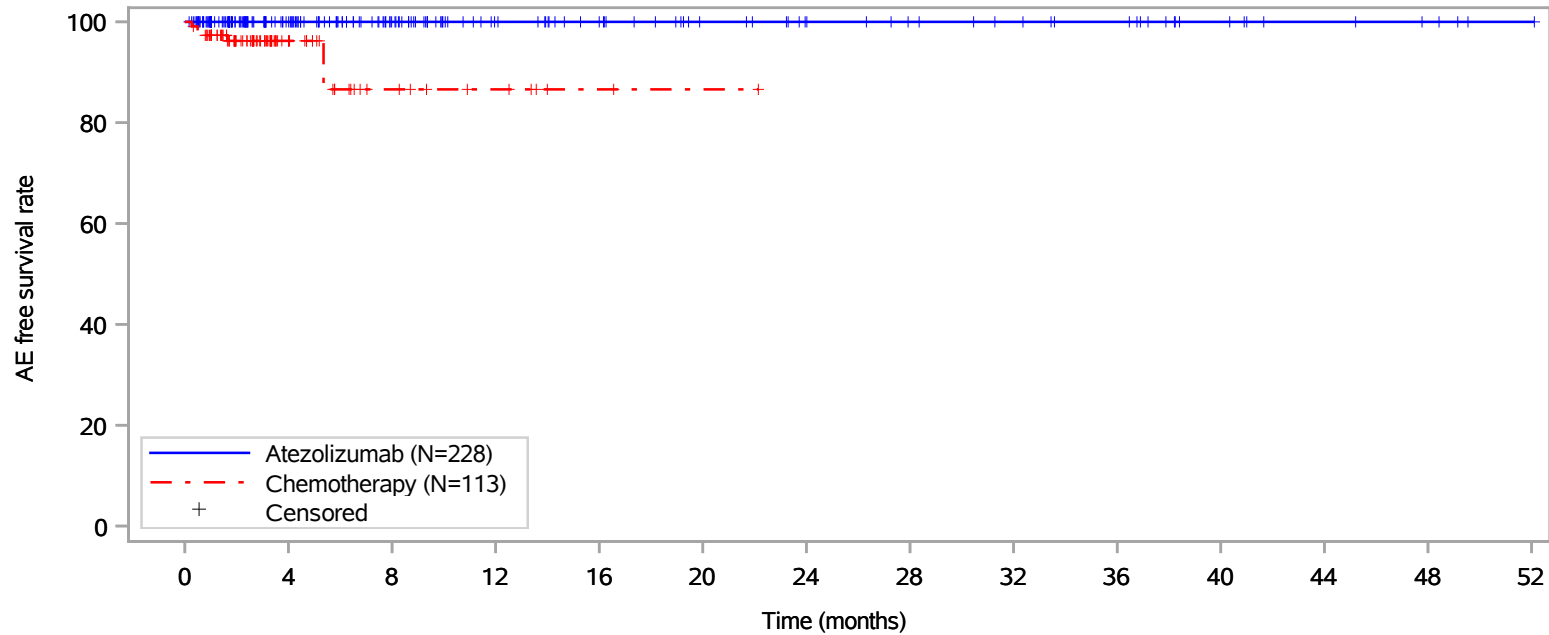
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Neutropenia



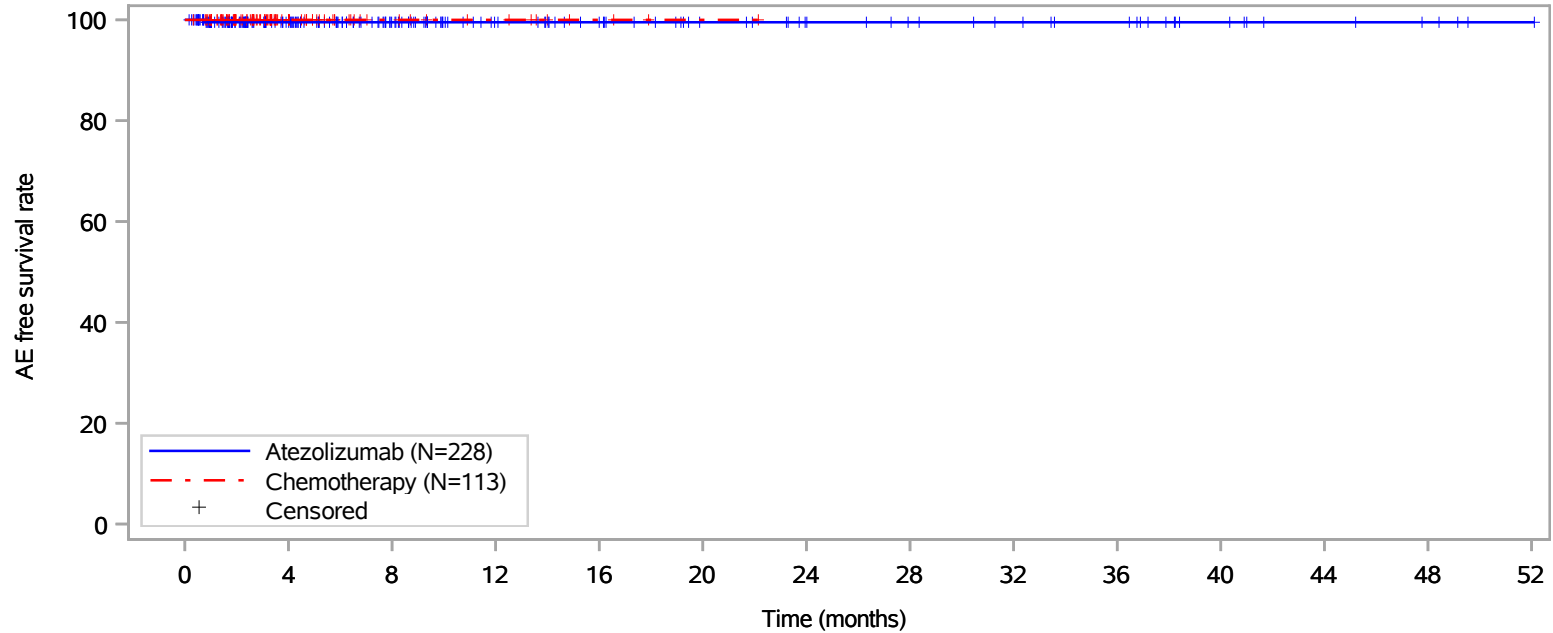
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	33	10	6	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	76	97	101	105	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

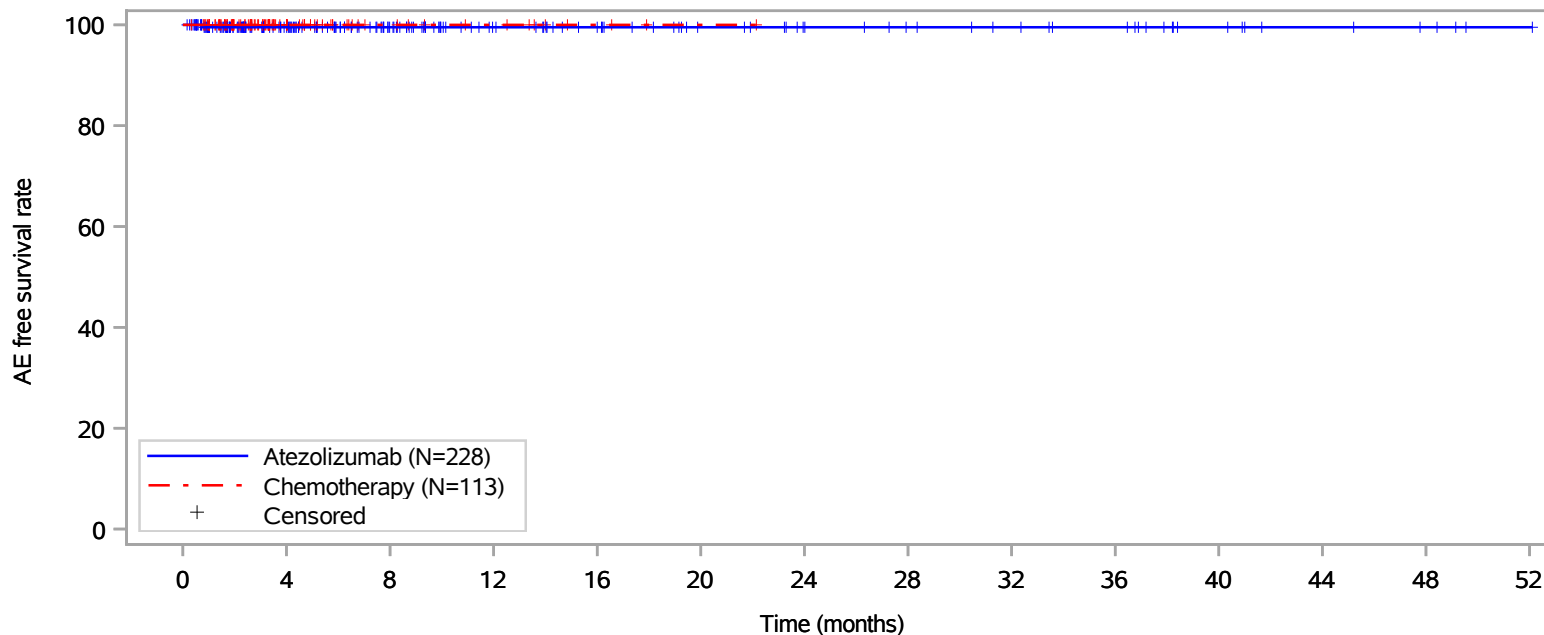
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Small intestinal perforation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

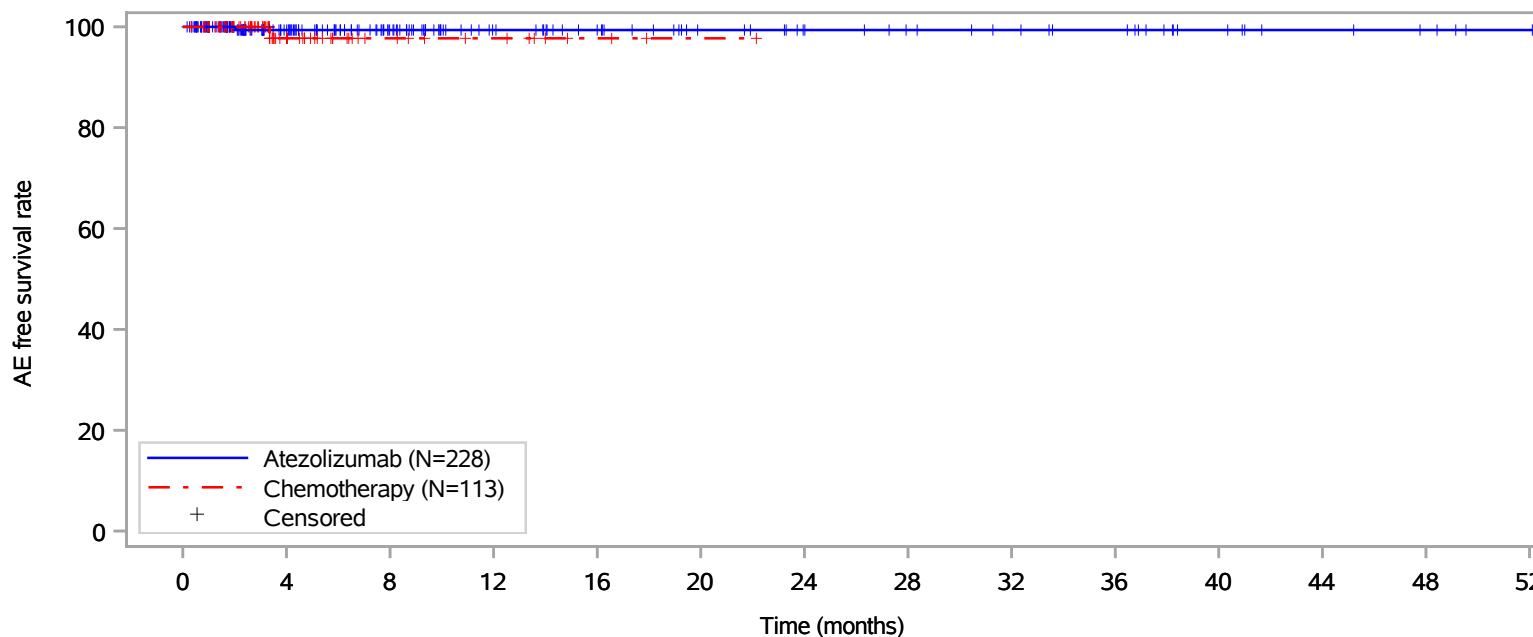
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, All



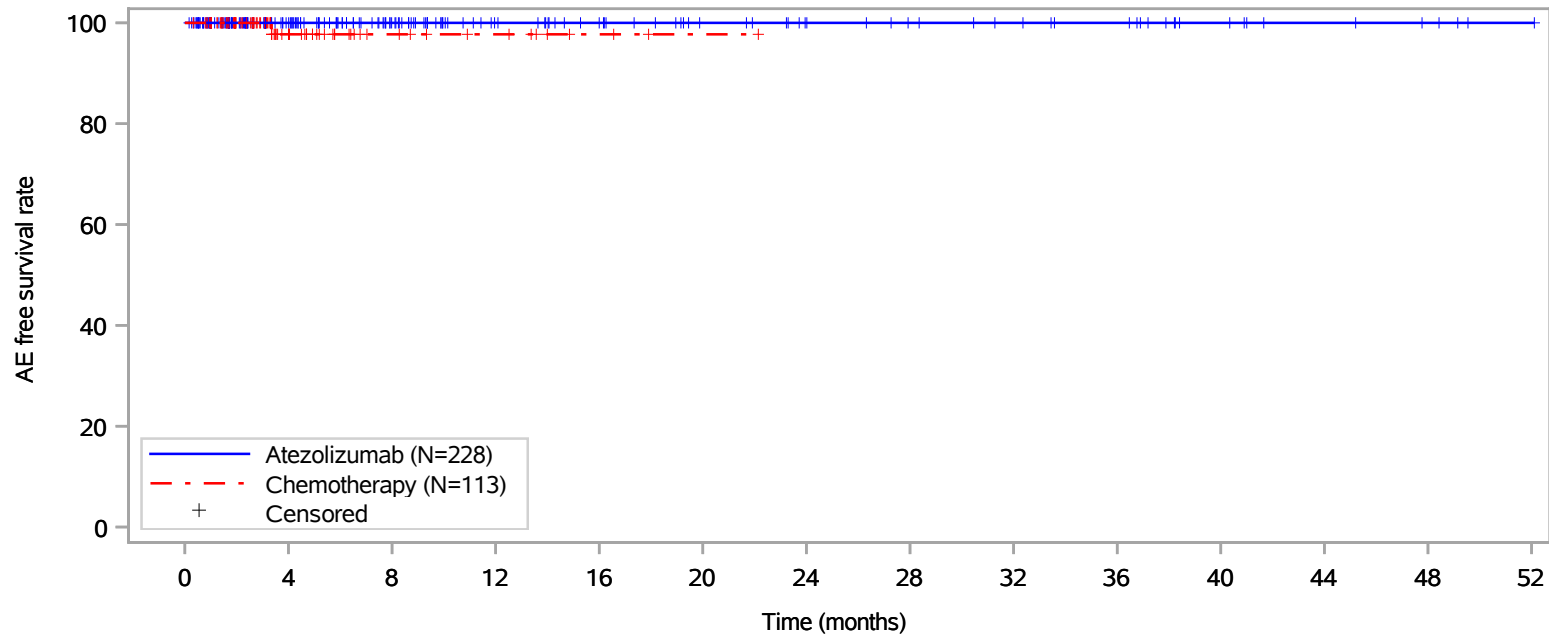
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, General physical health deterioration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

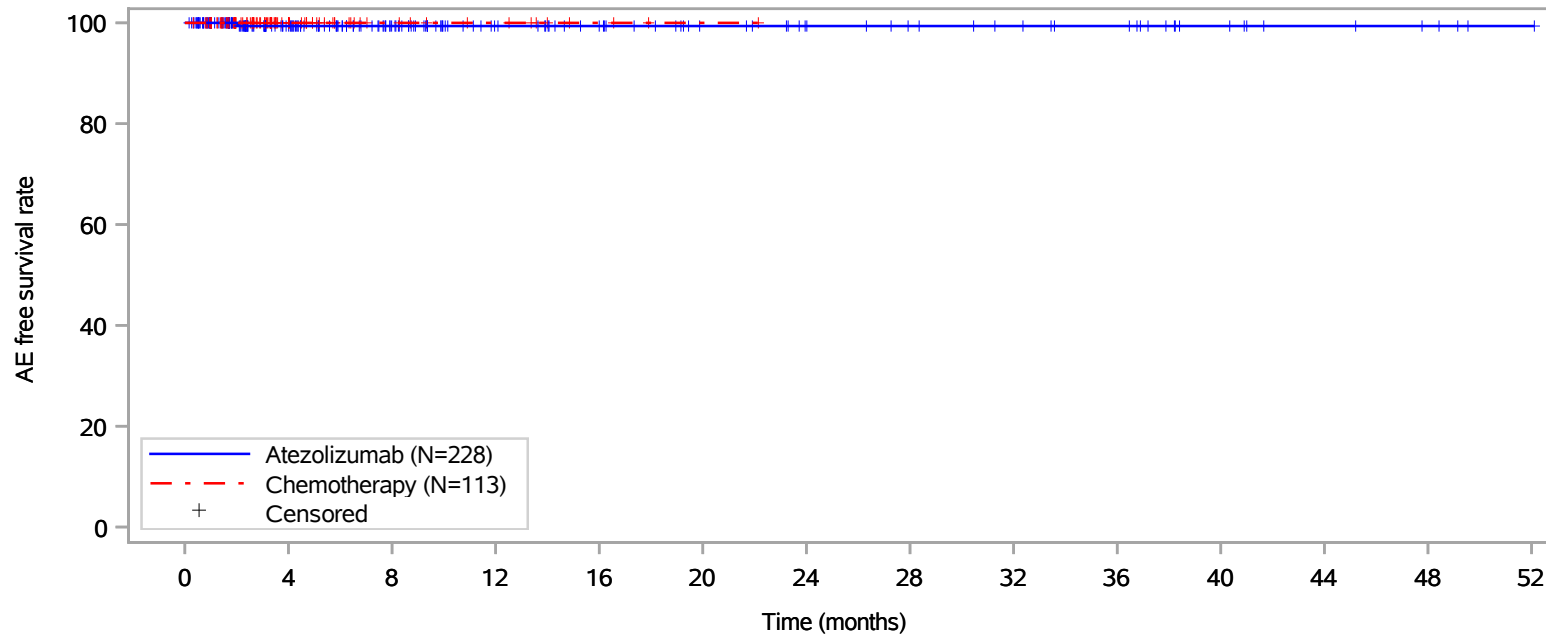
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Performance status decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

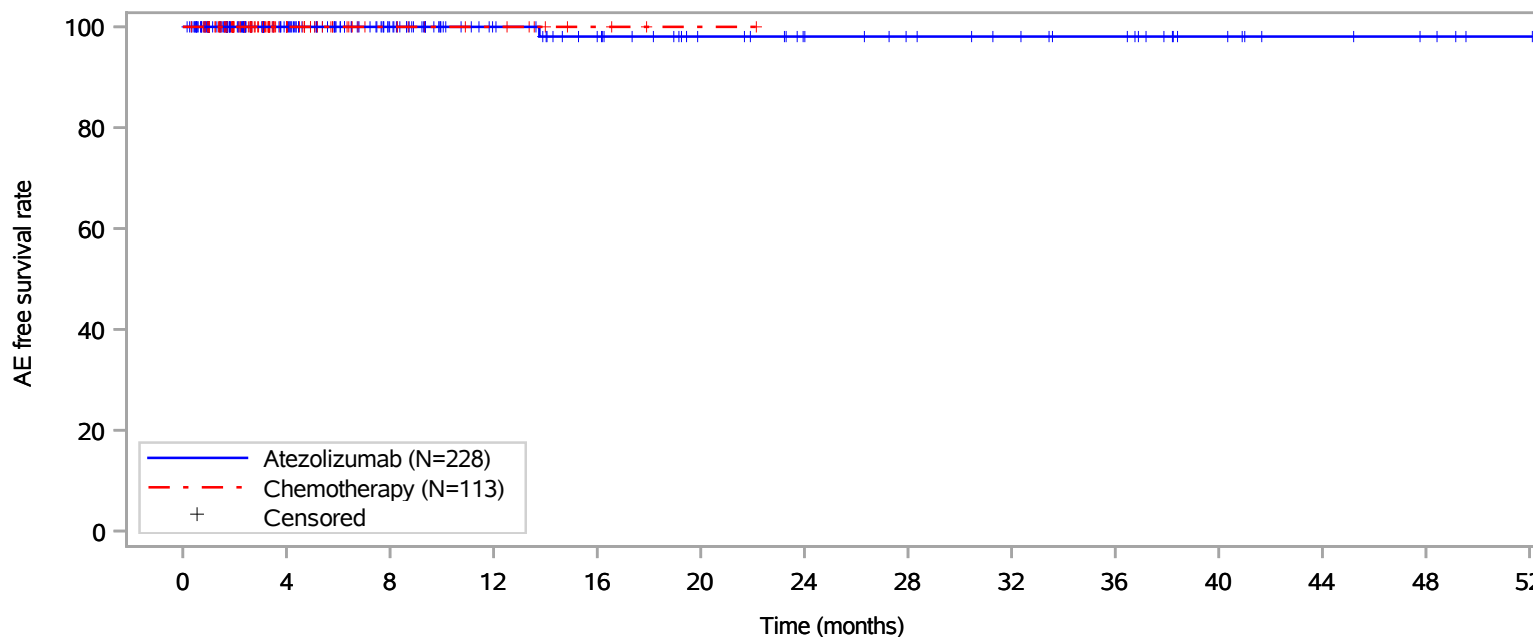
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, All



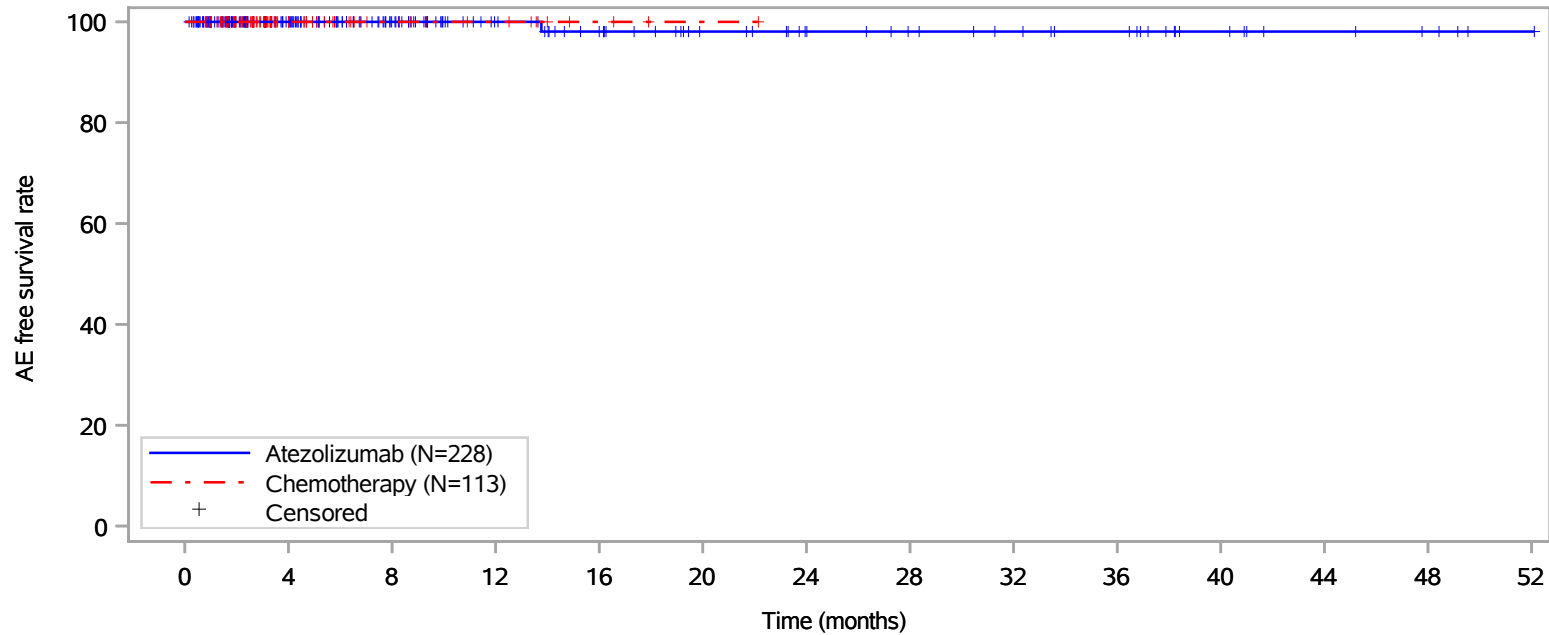
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Immune-mediated hepatitis



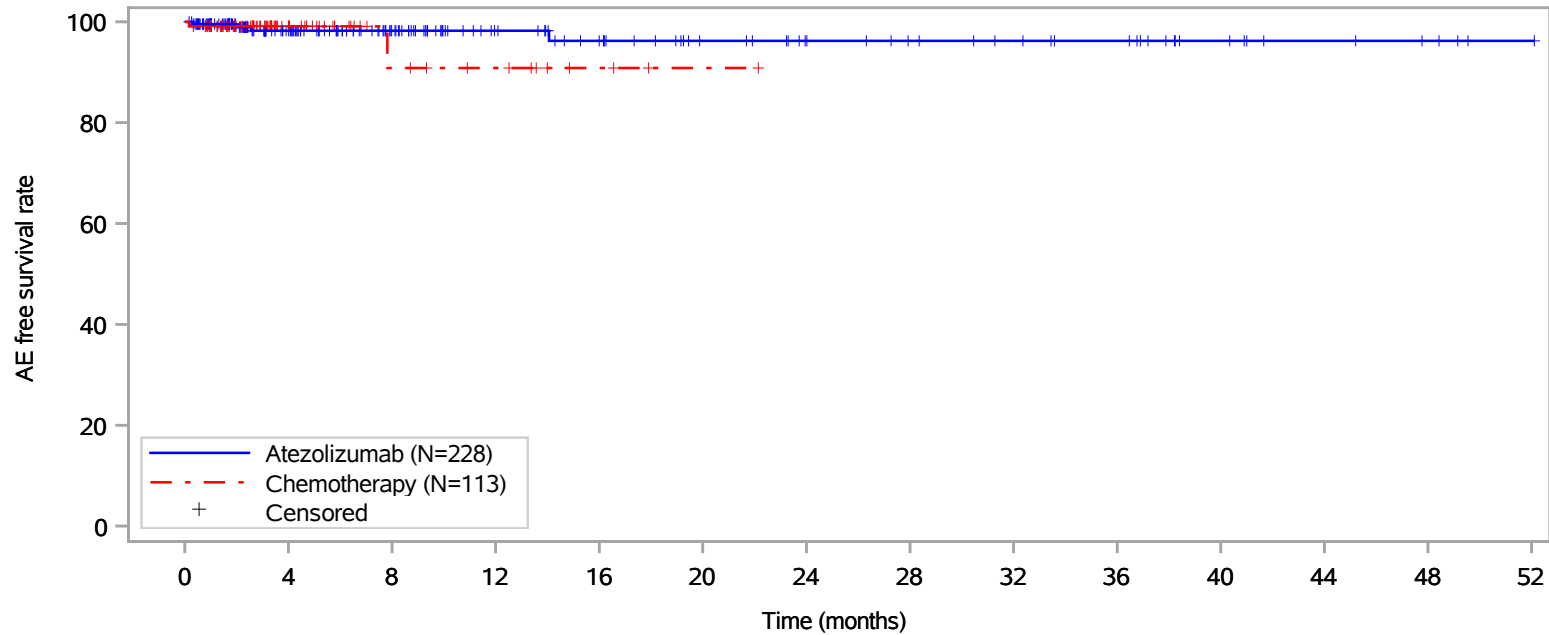
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, All



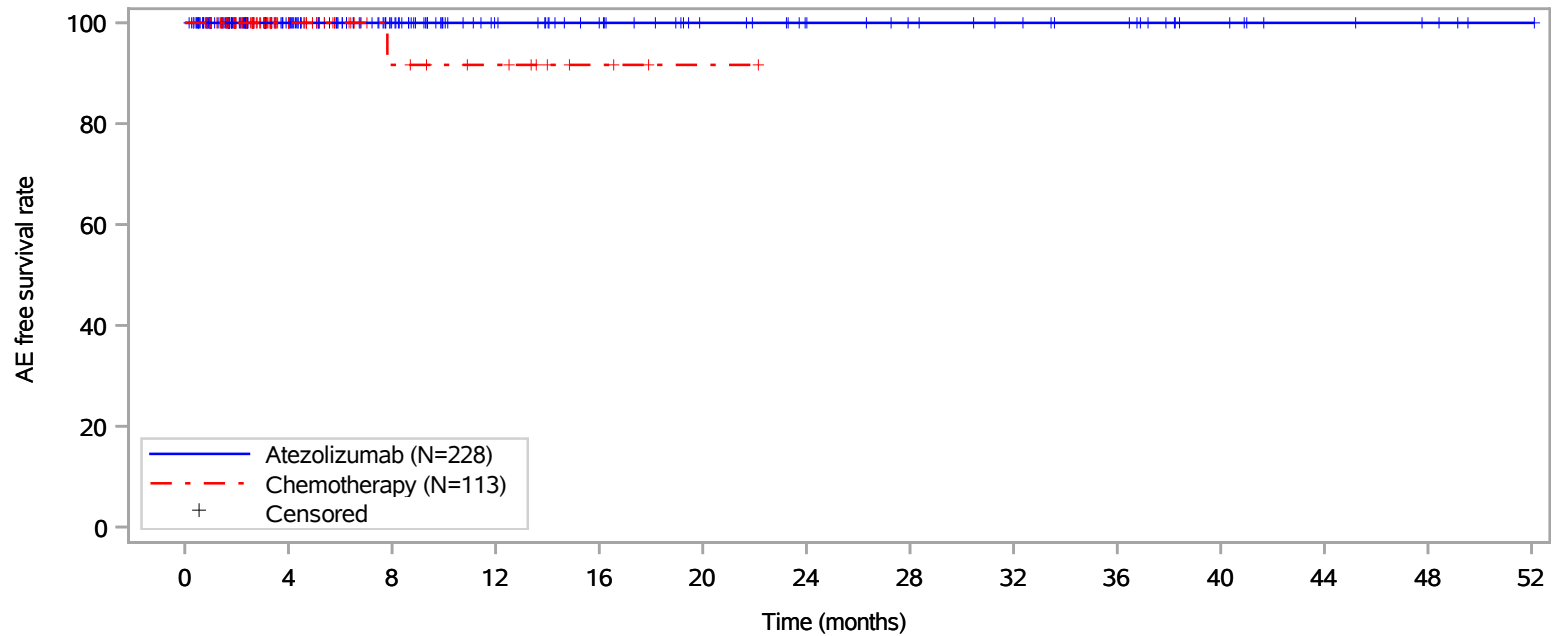
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	180	190	196	200	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	77	100	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Appendicitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	11	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	78	101	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

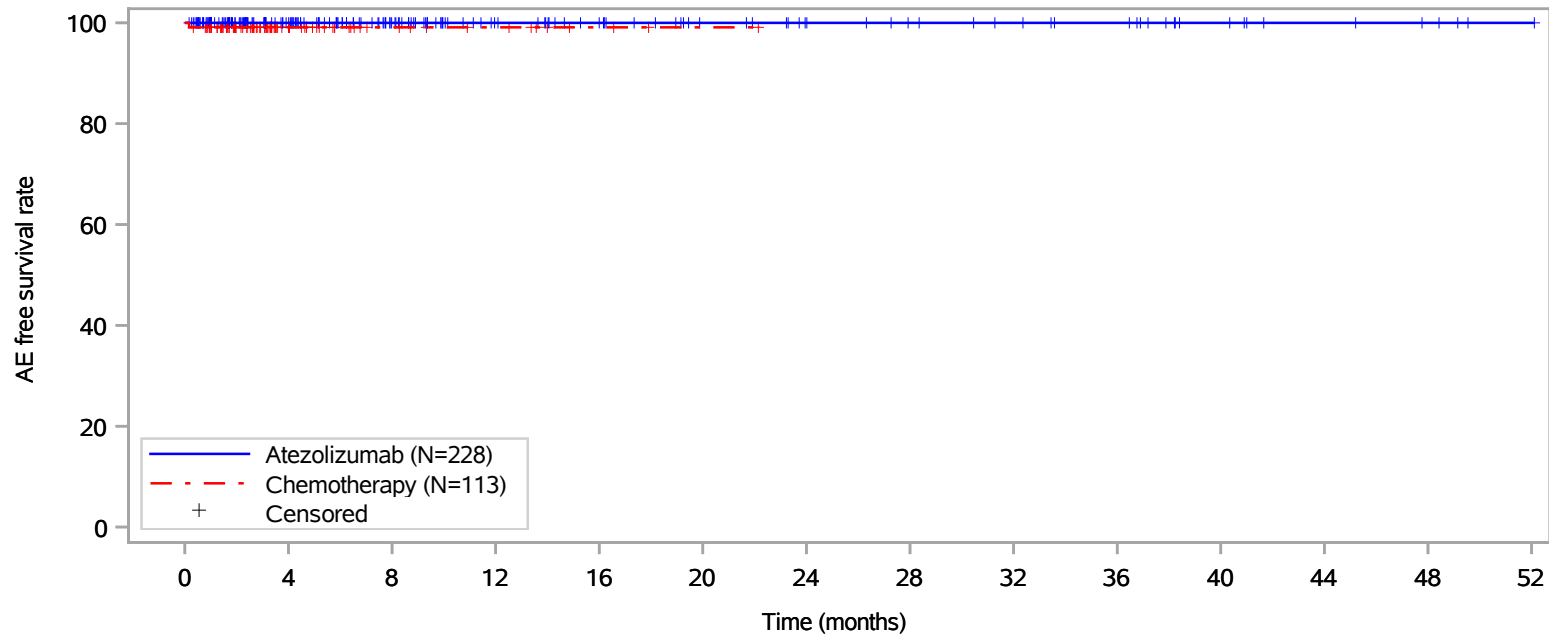
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Neutropenic sepsis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

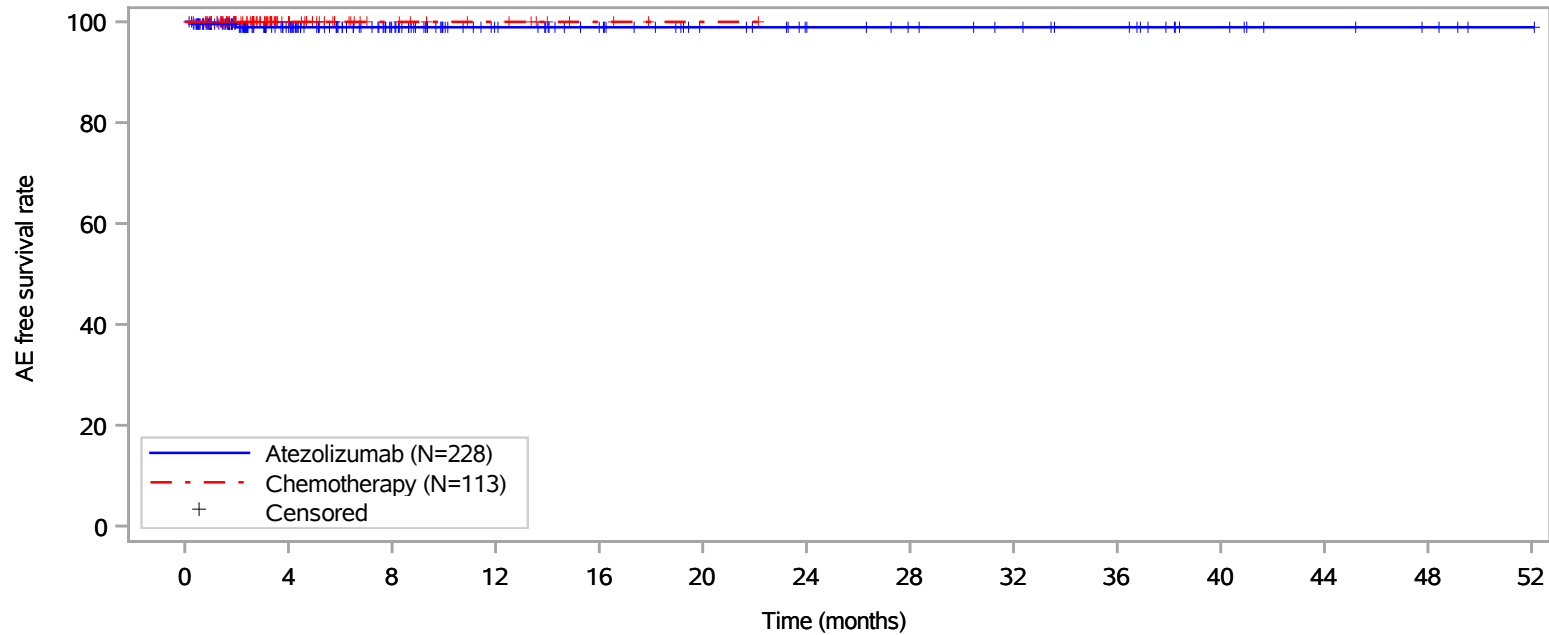
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia



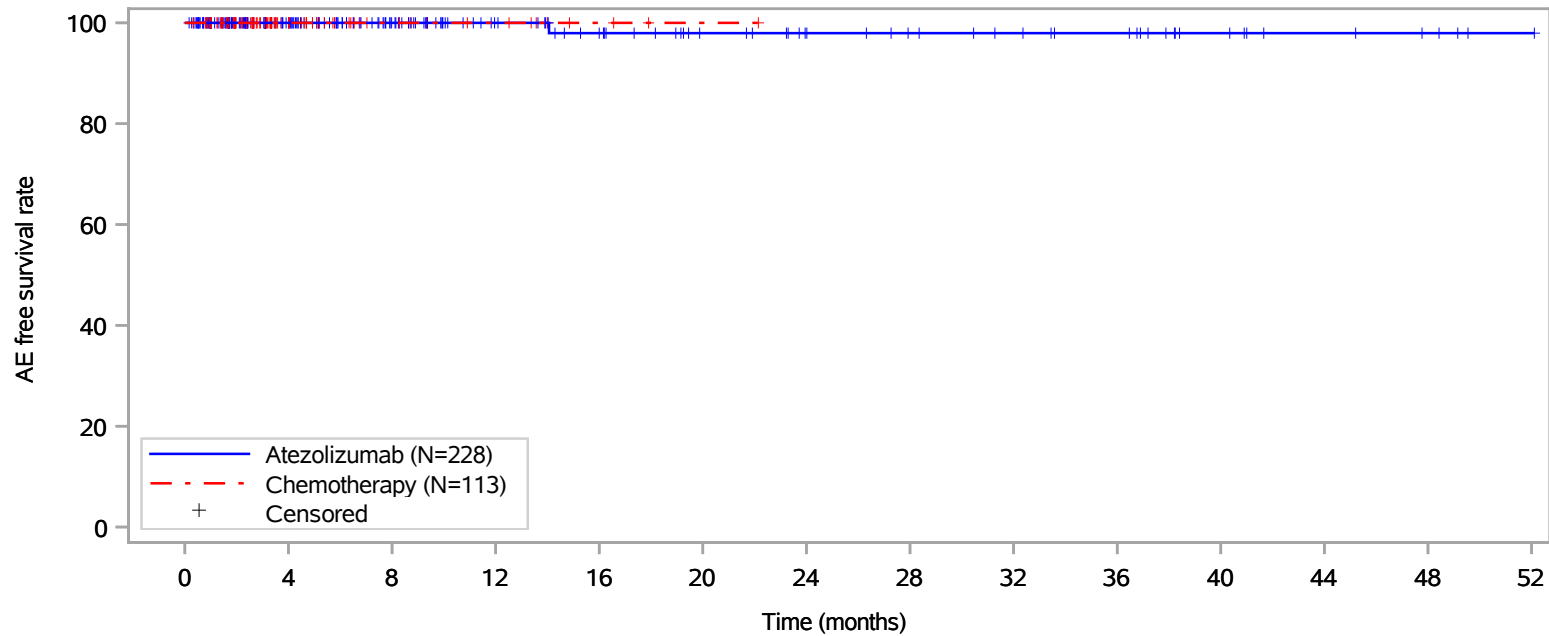
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia bacterial



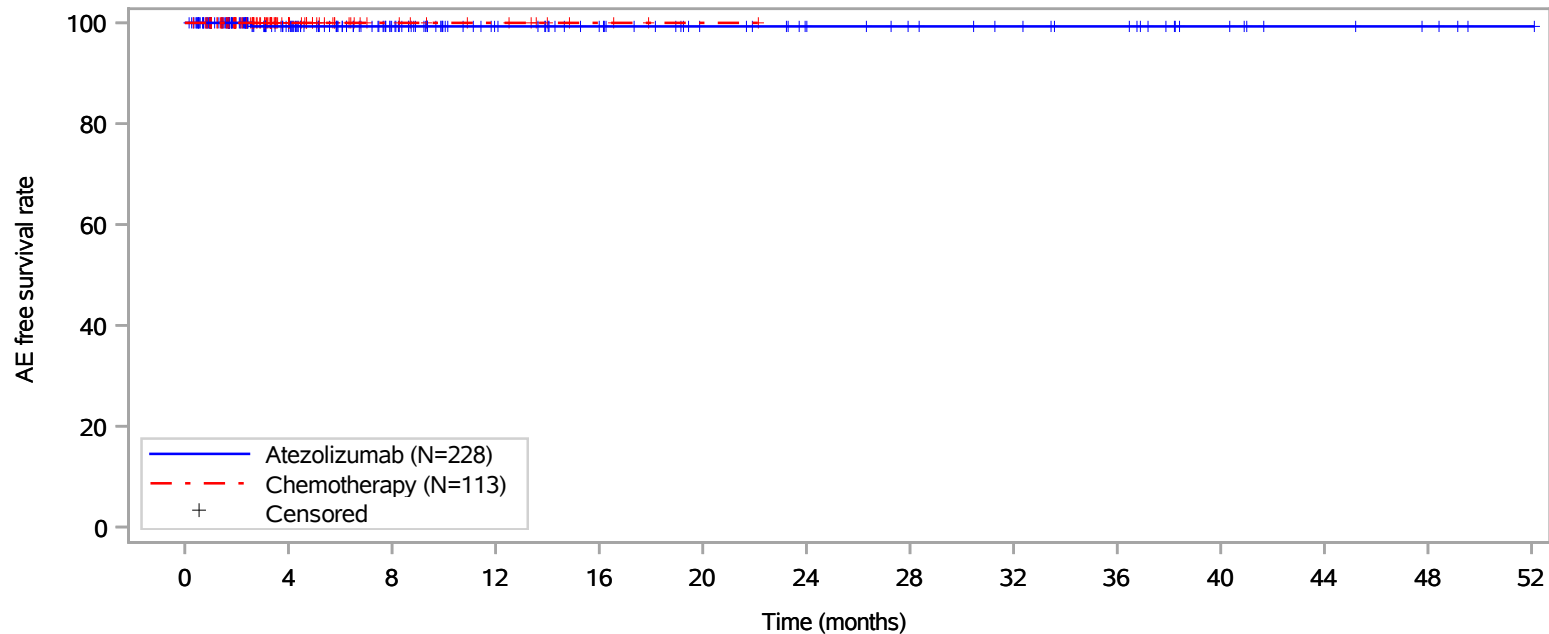
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Septic shock



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

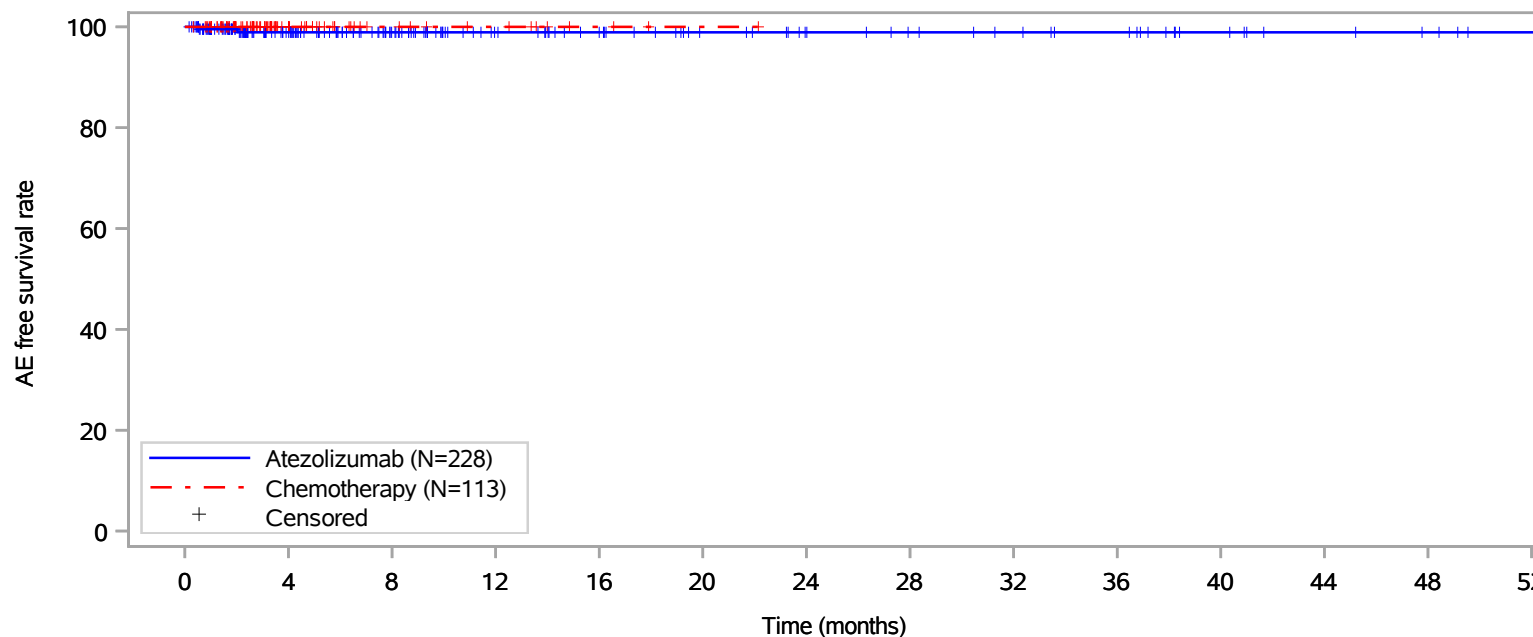
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

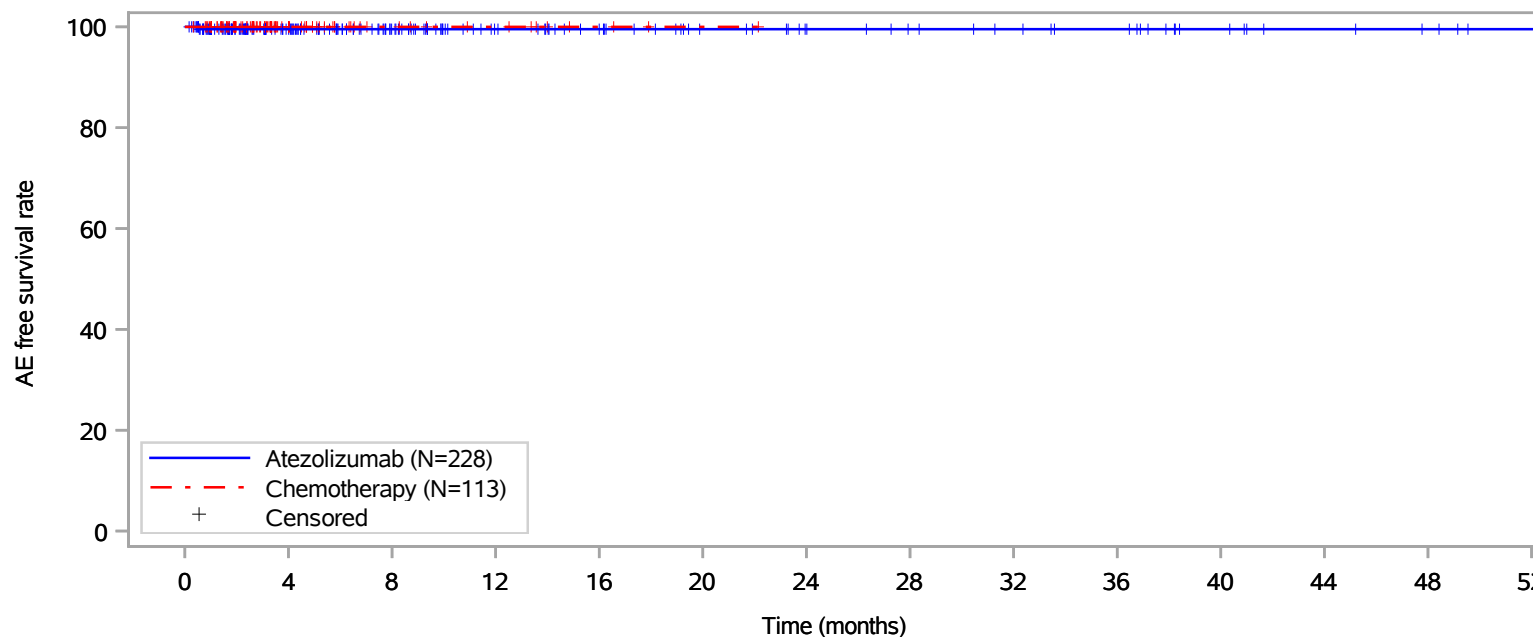
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Blood calcium decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

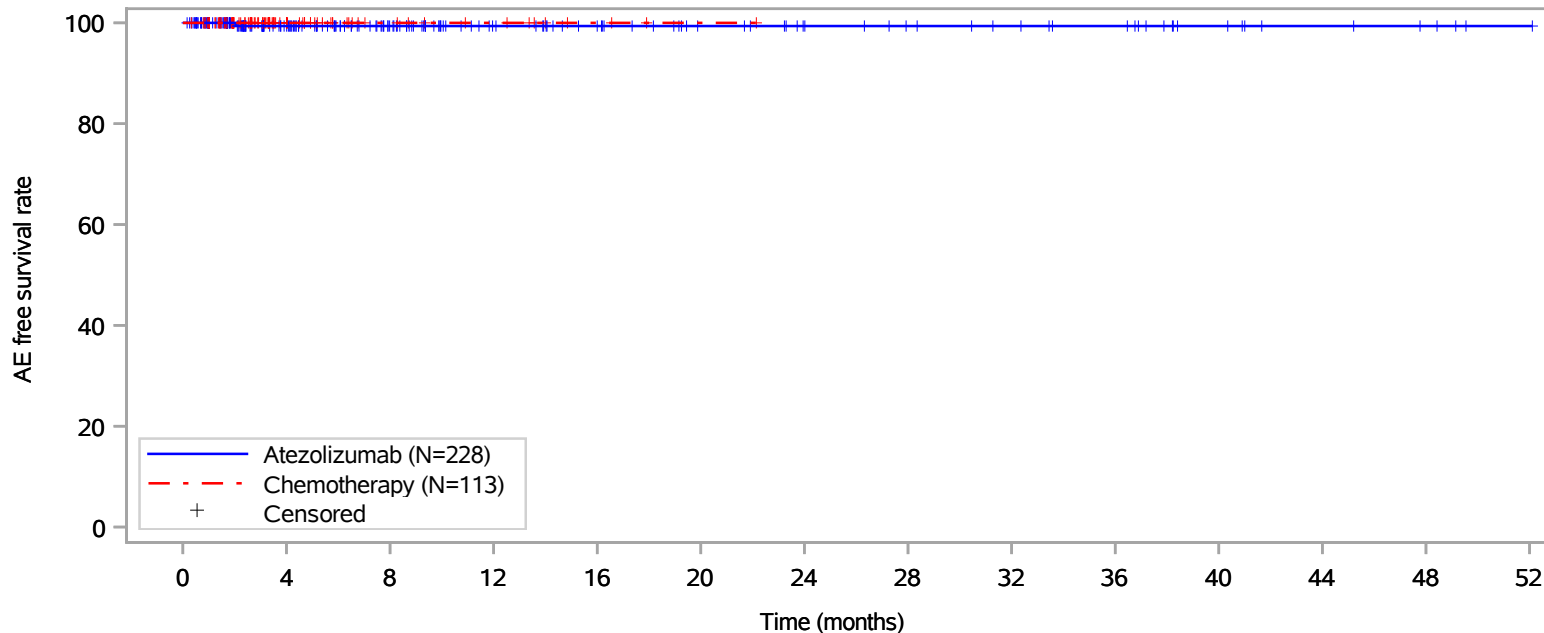
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Lymphocyte count decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

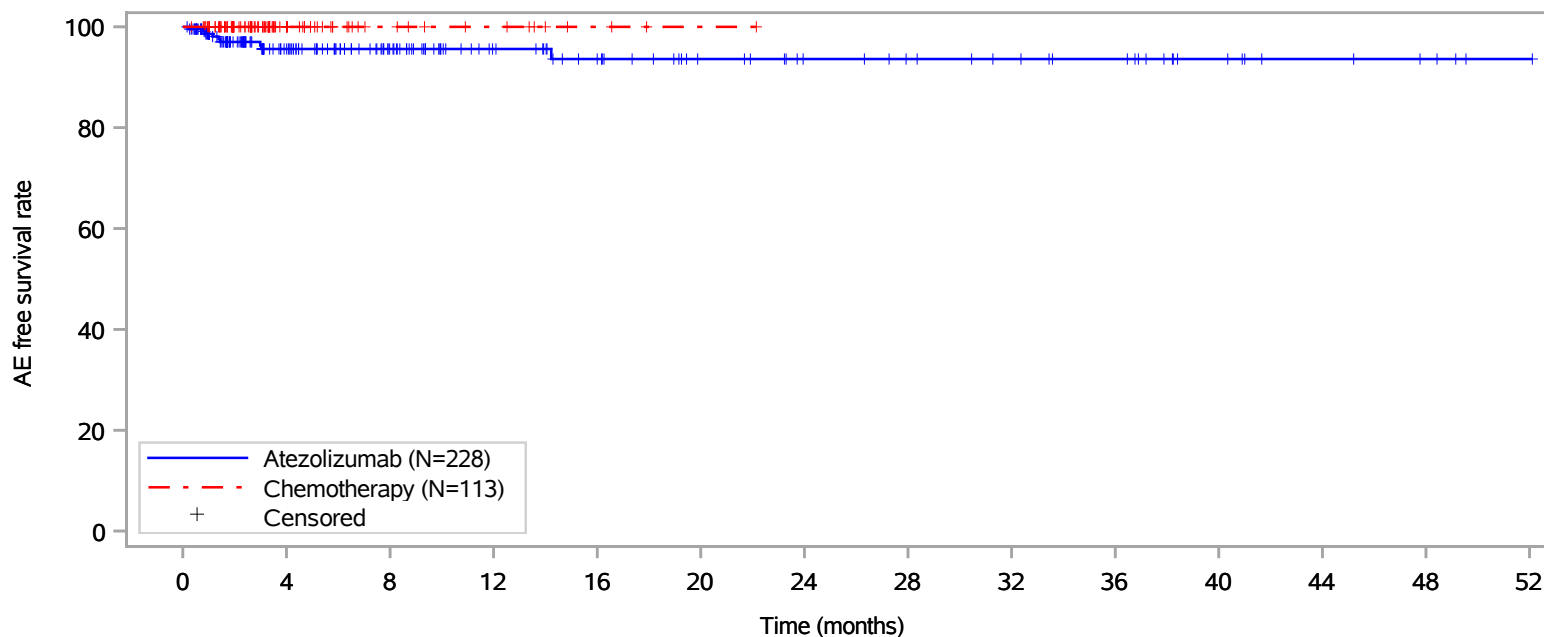
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	119	81	54	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	139	166	176	186	192	195	198	201	209	213	215	218
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

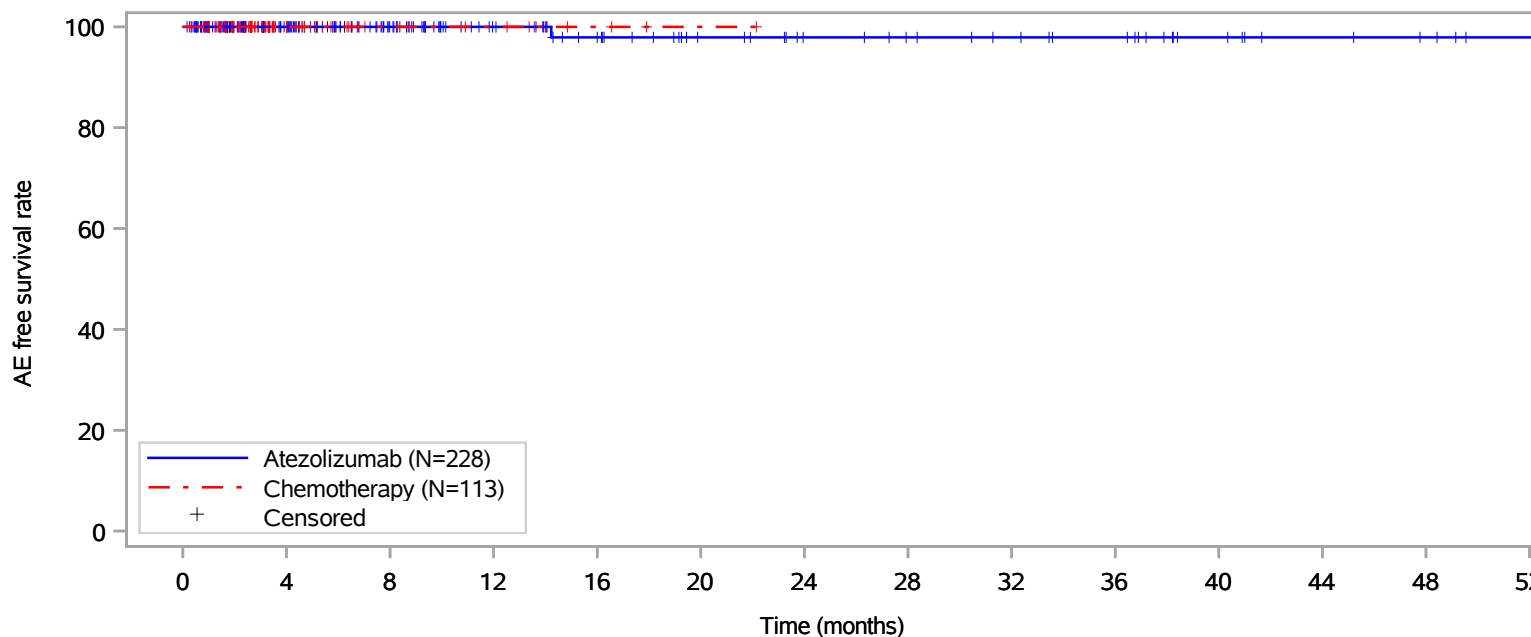
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Diabetic ketoacidosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	44	33	27	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

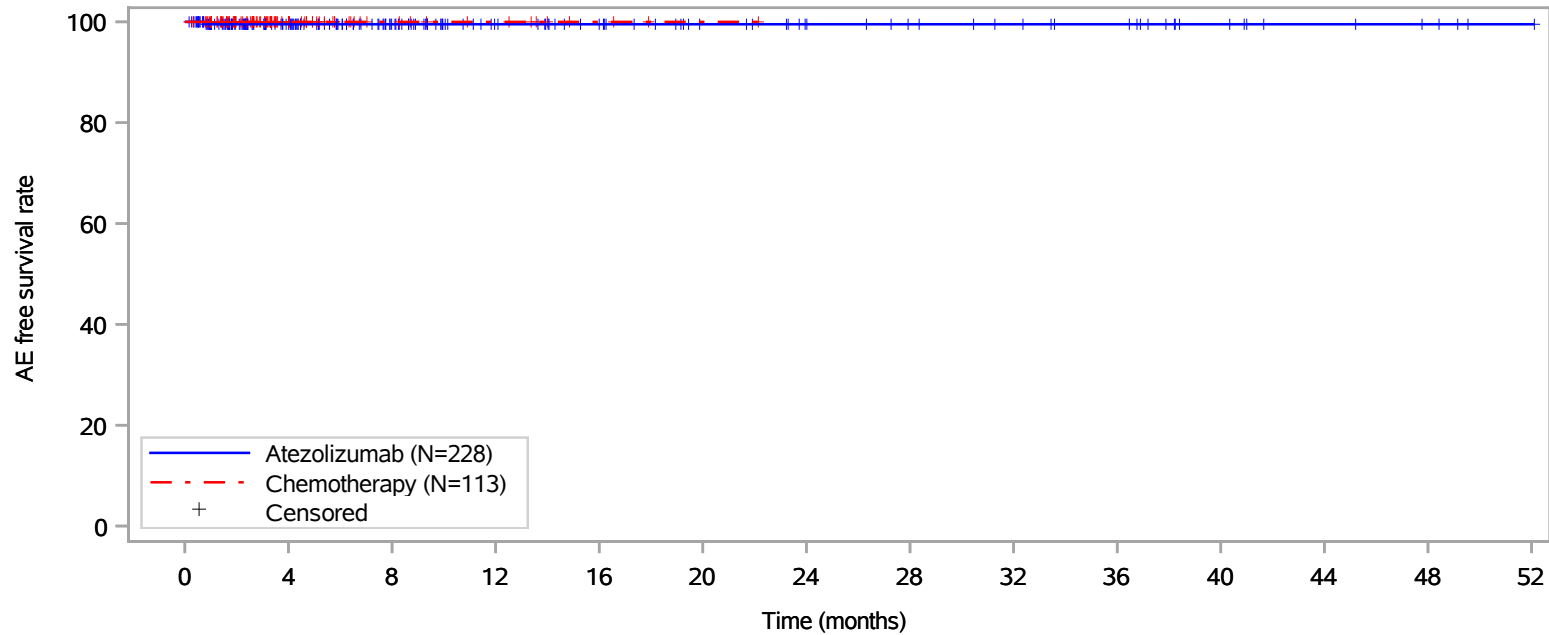
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypercalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

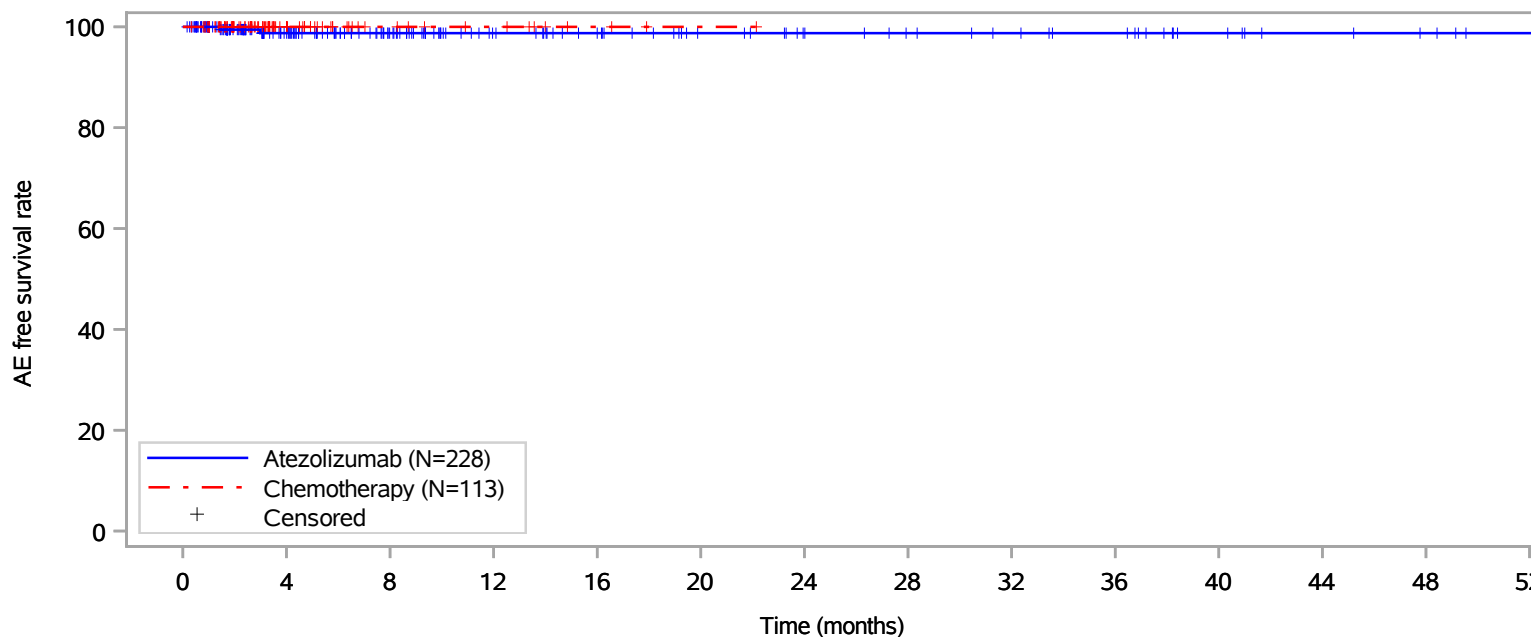
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperglycaemia



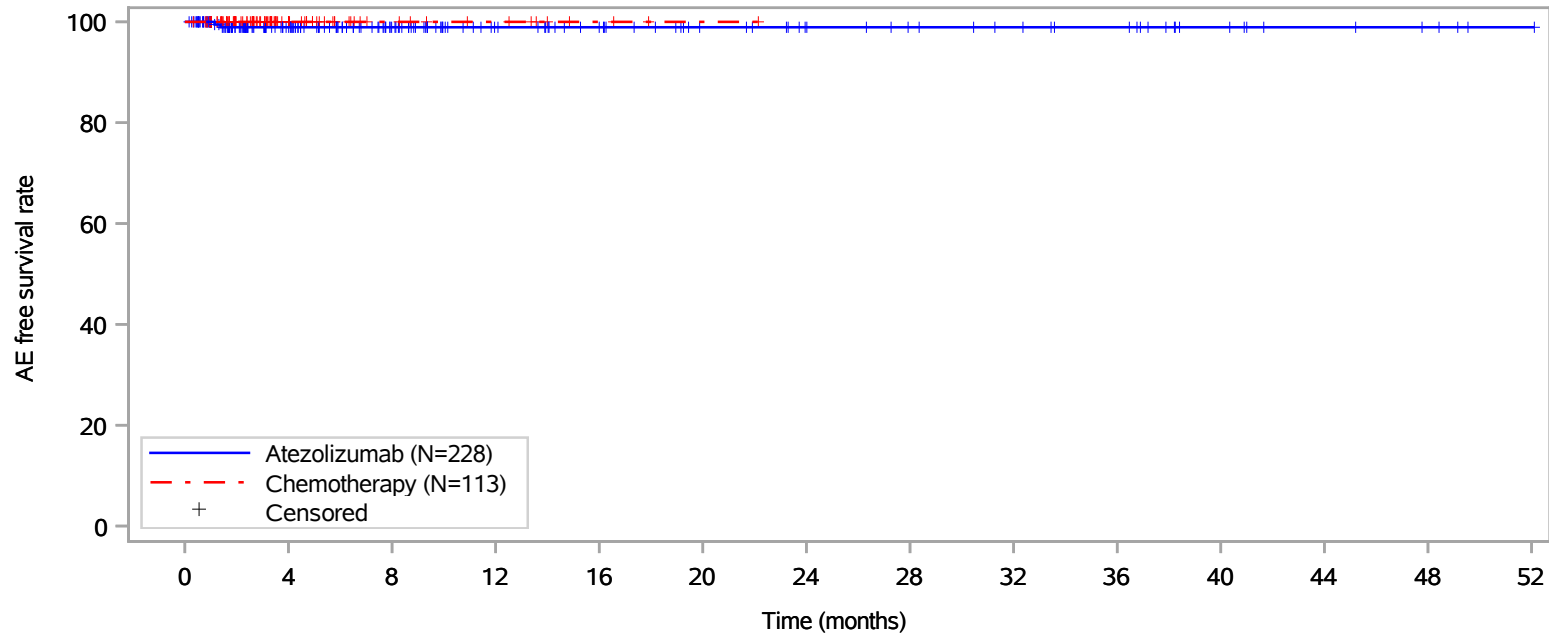
Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypokalaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

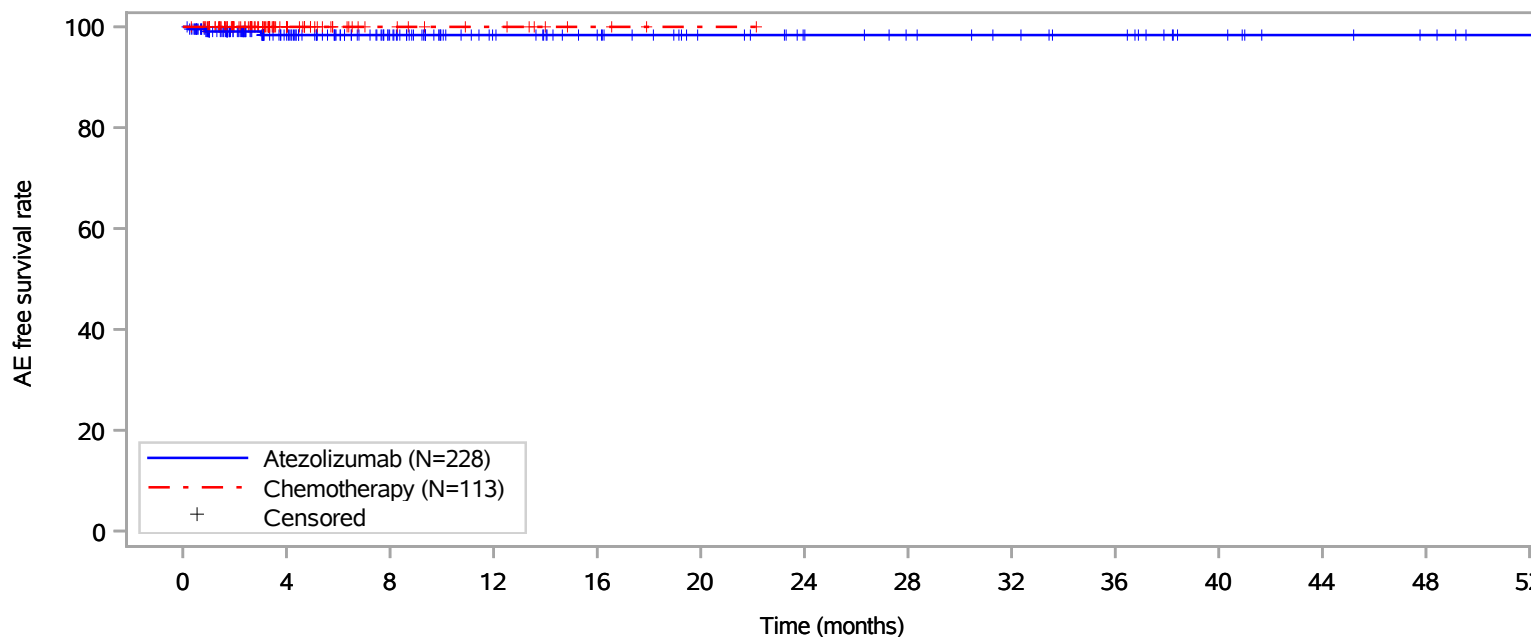
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyponatraemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	121	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	144	171	181	191	197	201	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

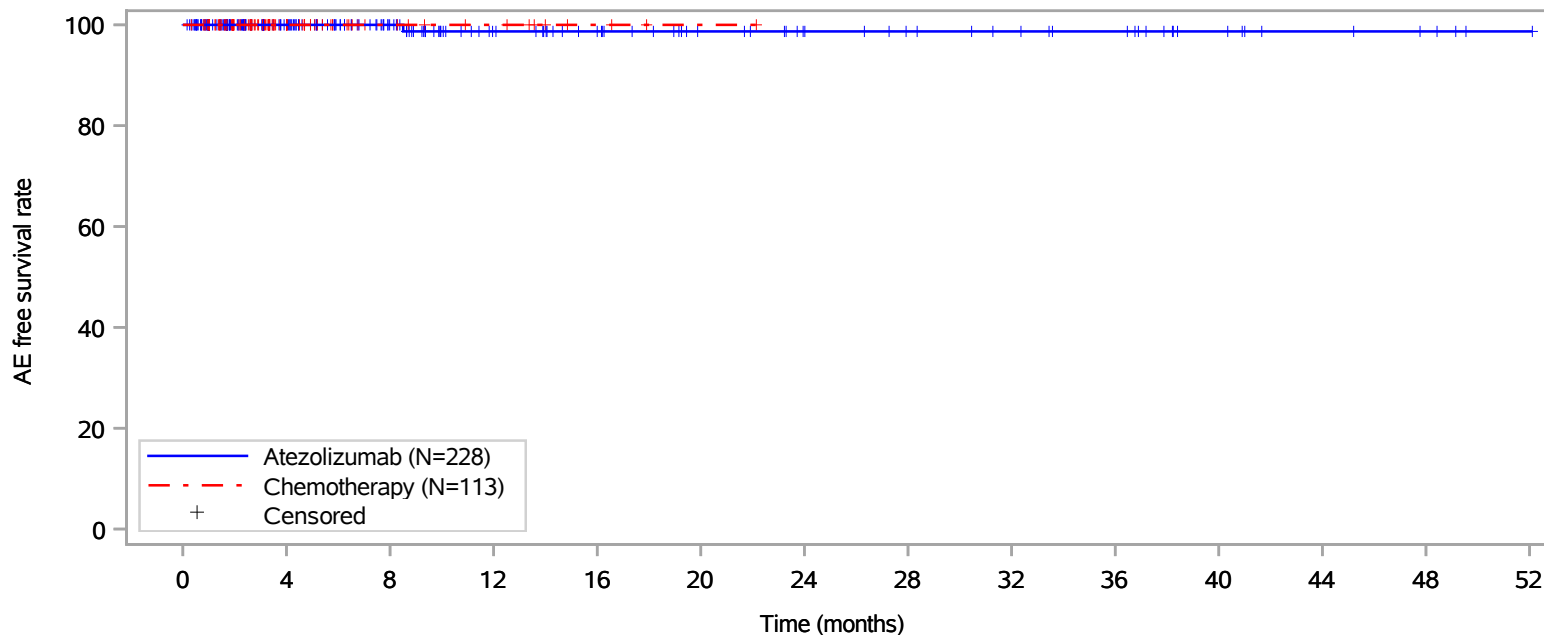
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

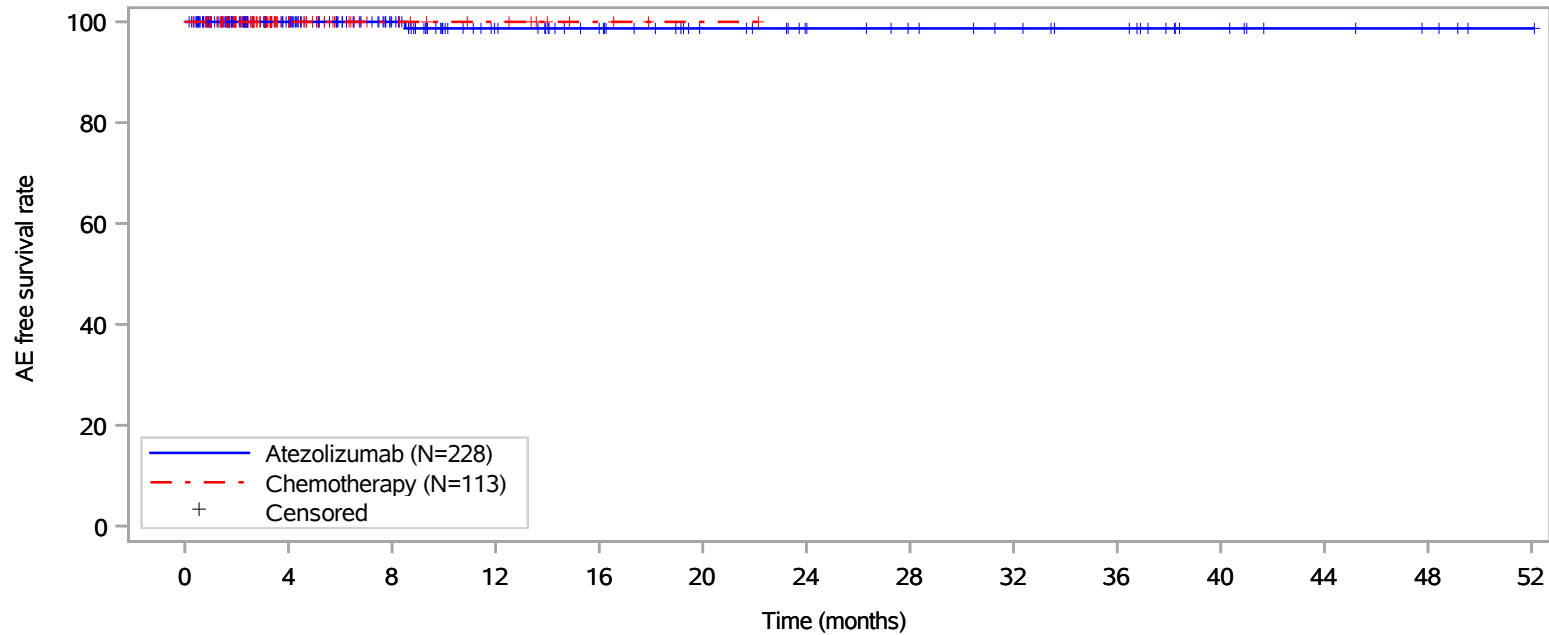
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Lacunar stroke



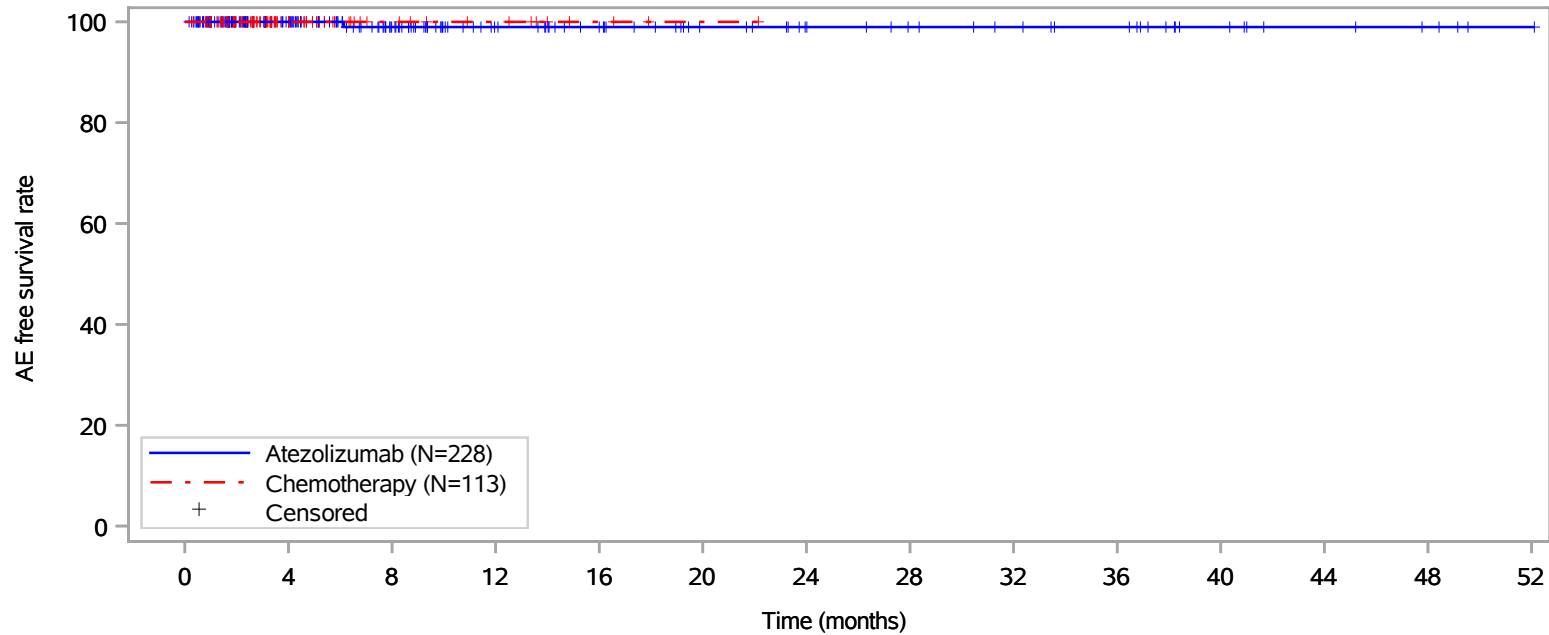
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

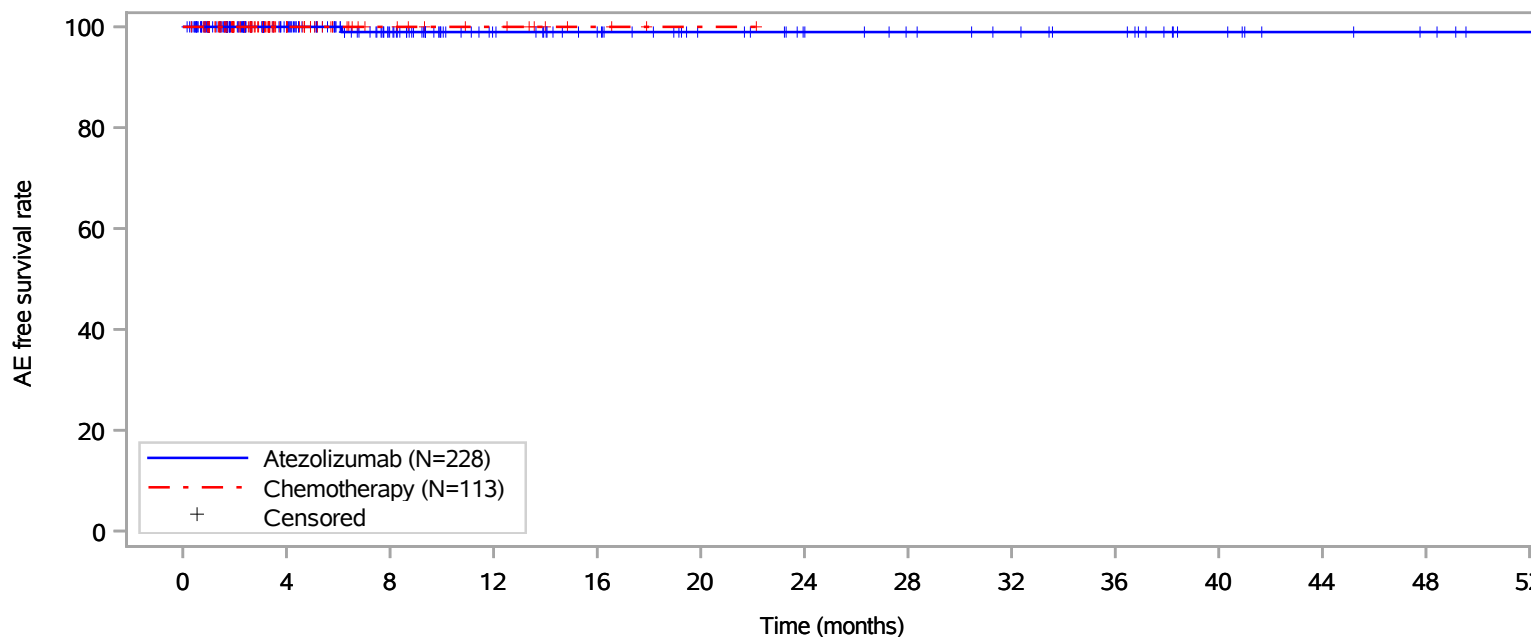
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Acute kidney injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

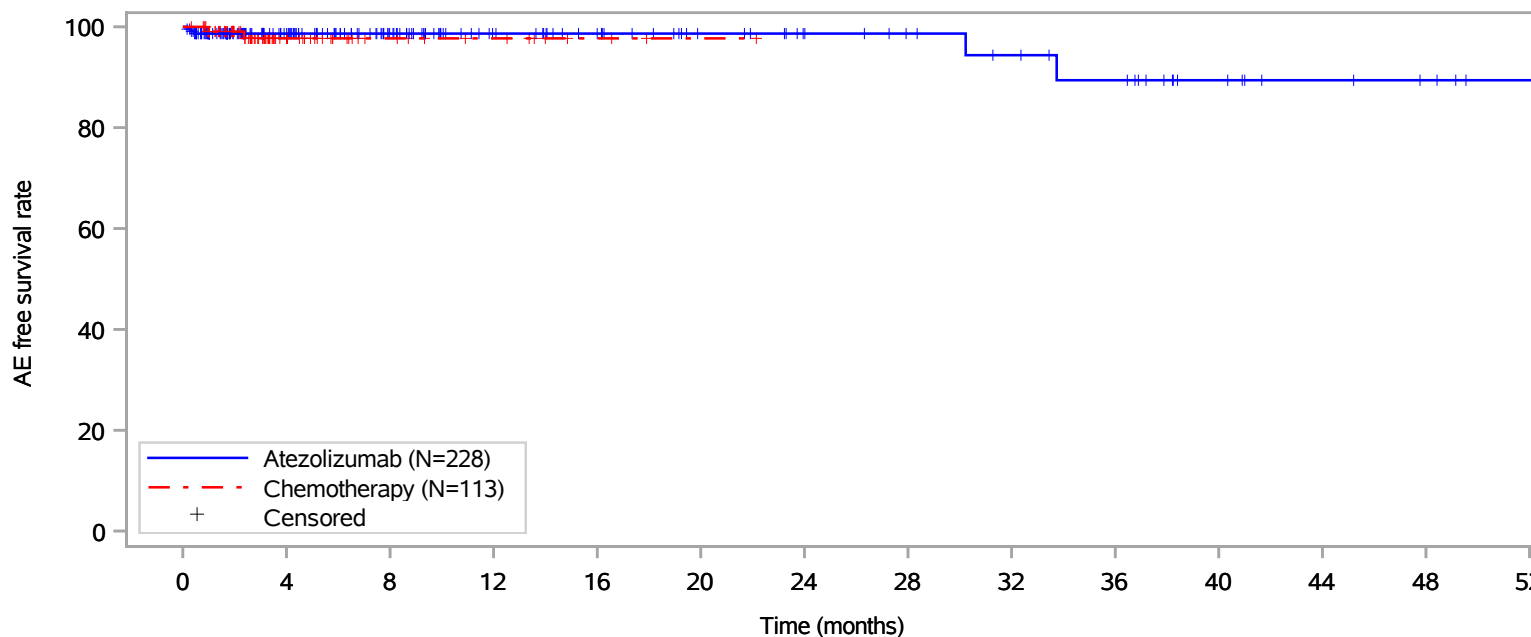
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	103	144	171	181	191	197	201	203	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	76	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

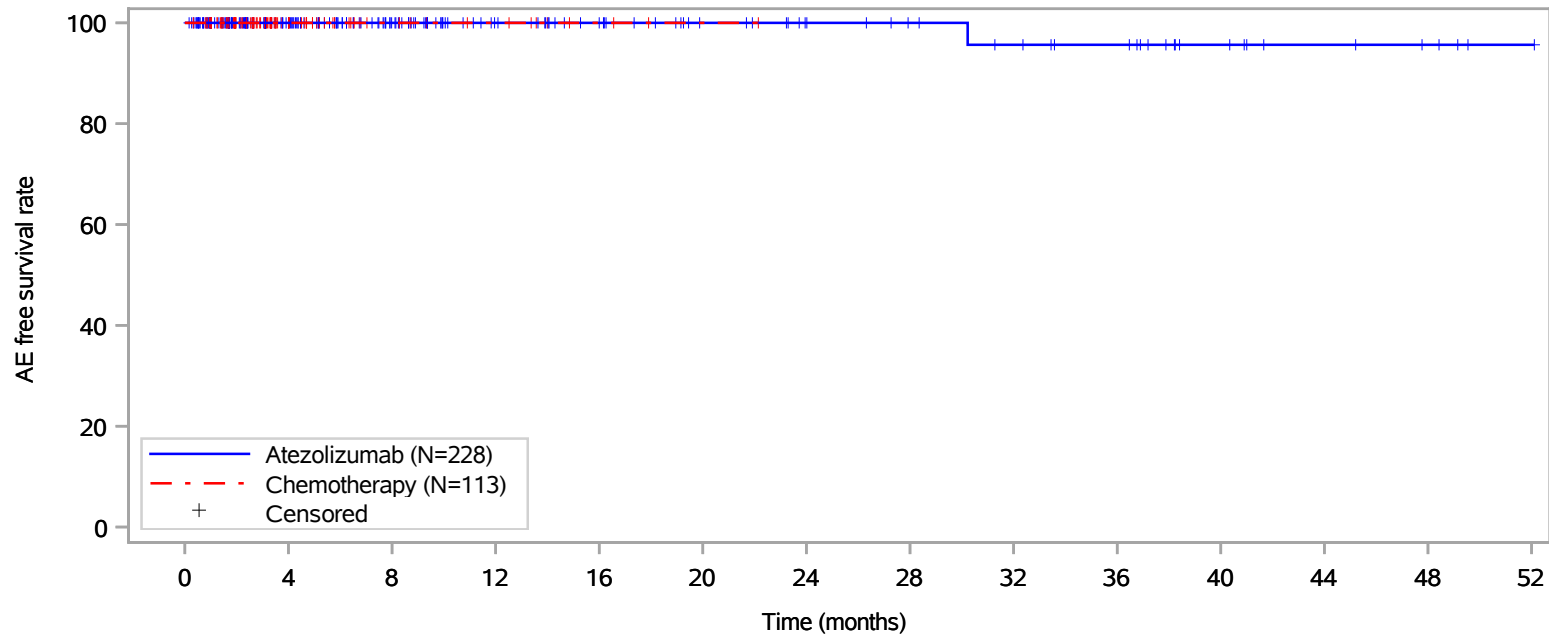
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Acute respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

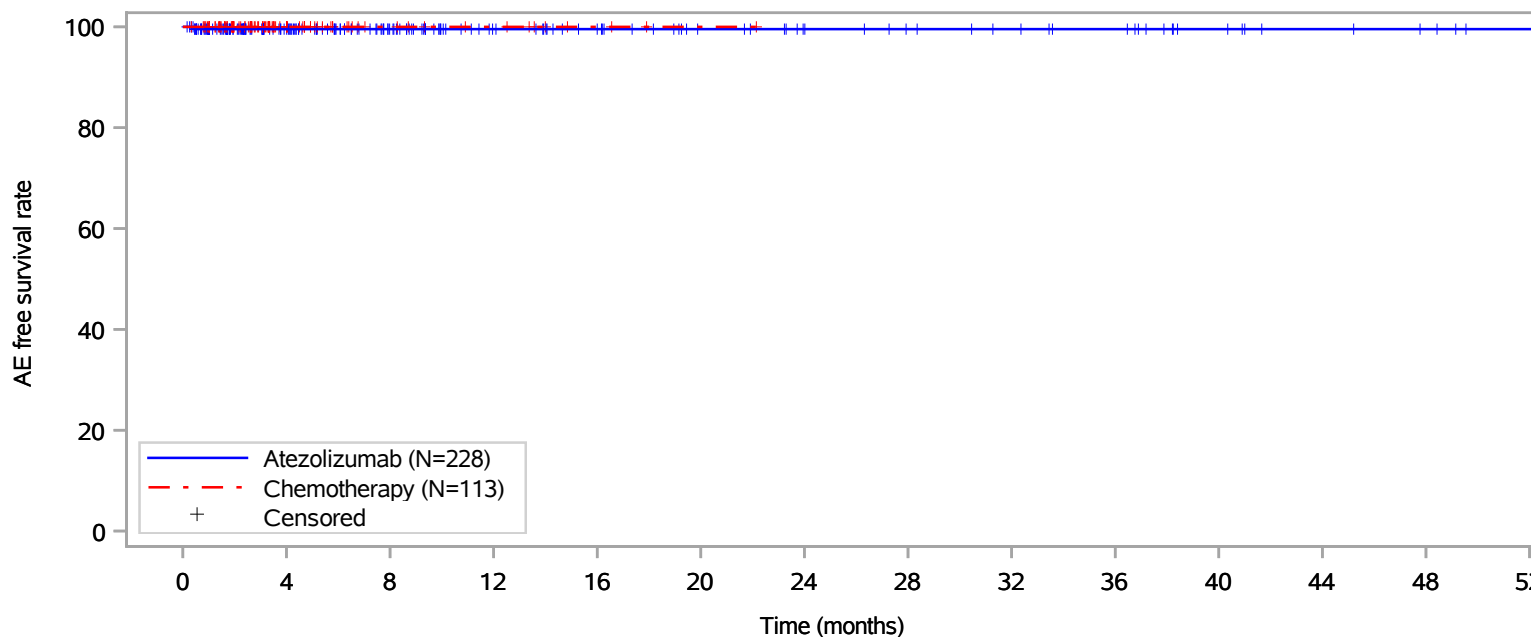
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic obstructive pulmonary disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

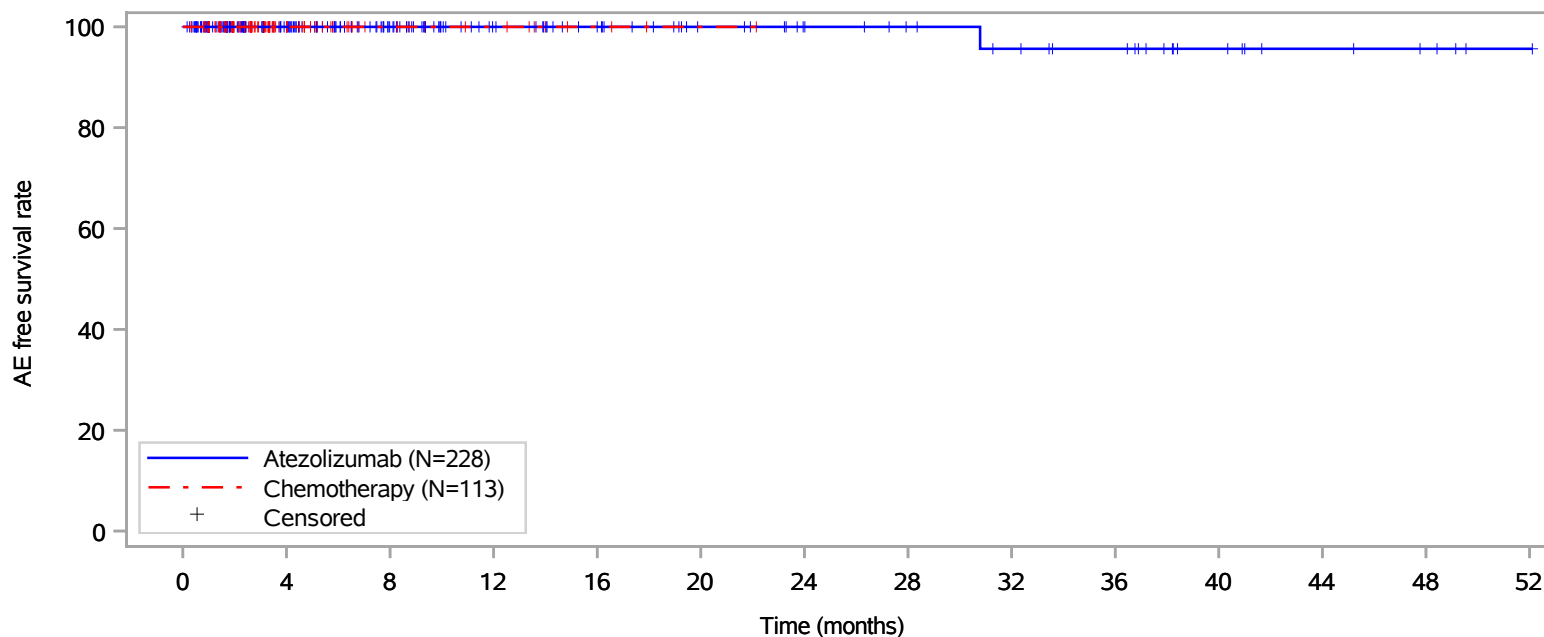
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

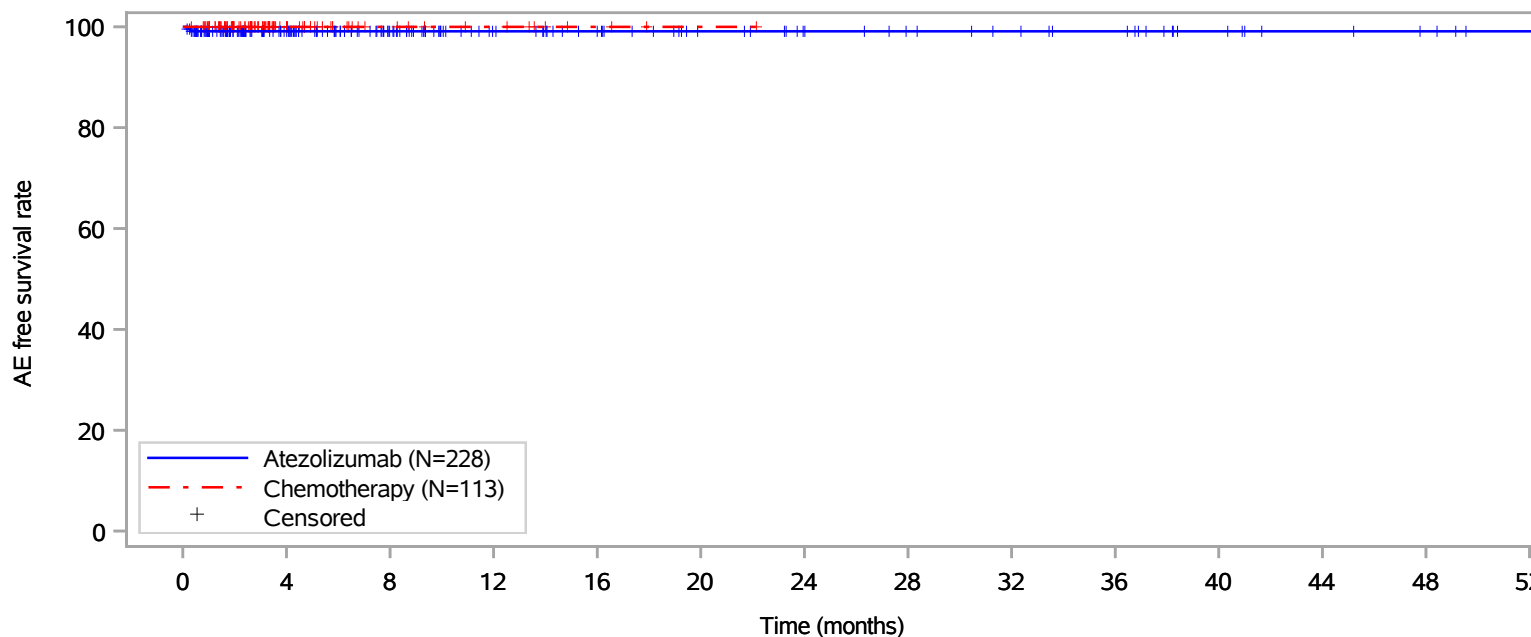
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumonitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

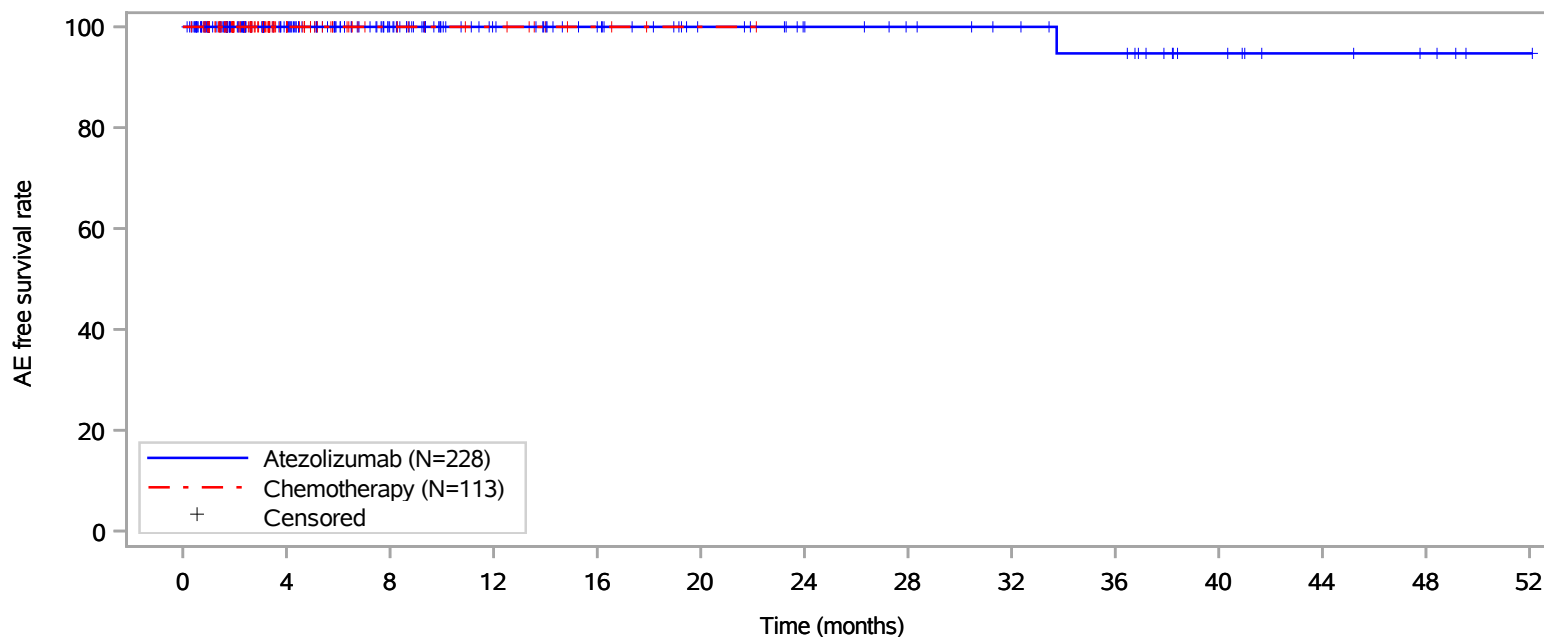
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumothorax



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

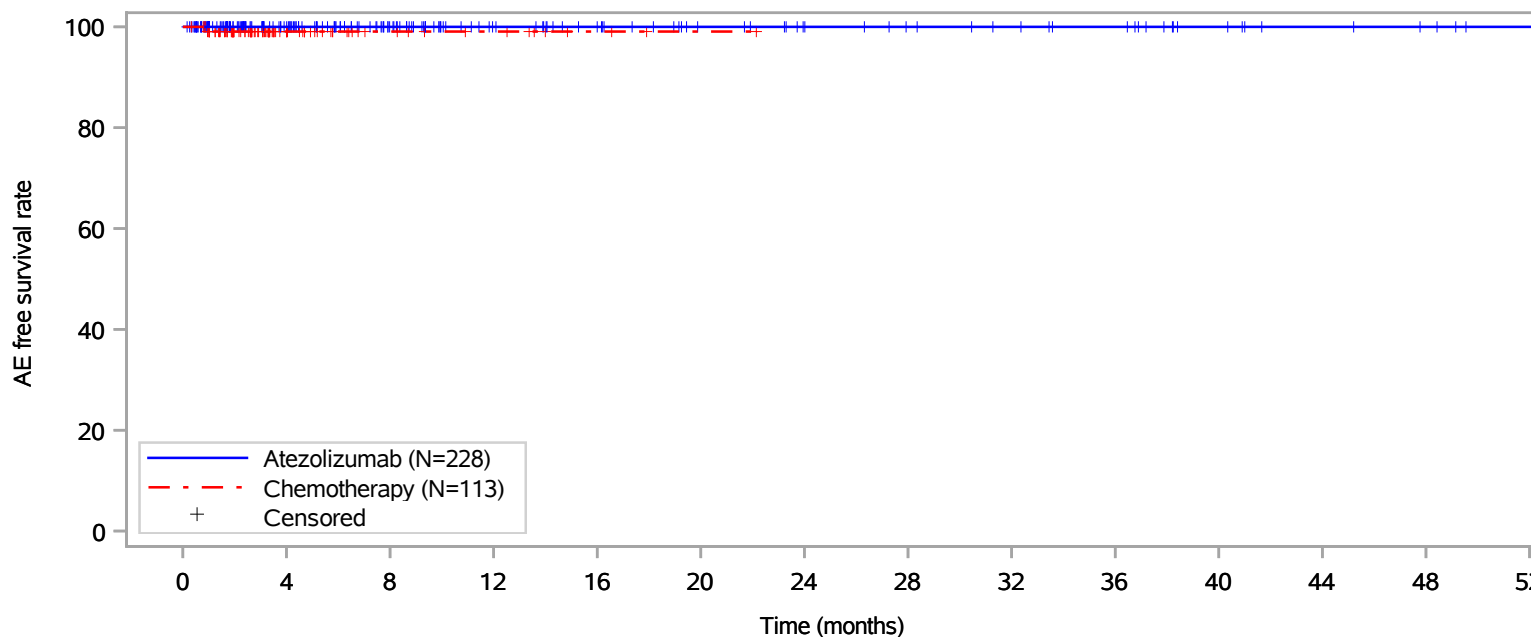
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary embolism



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

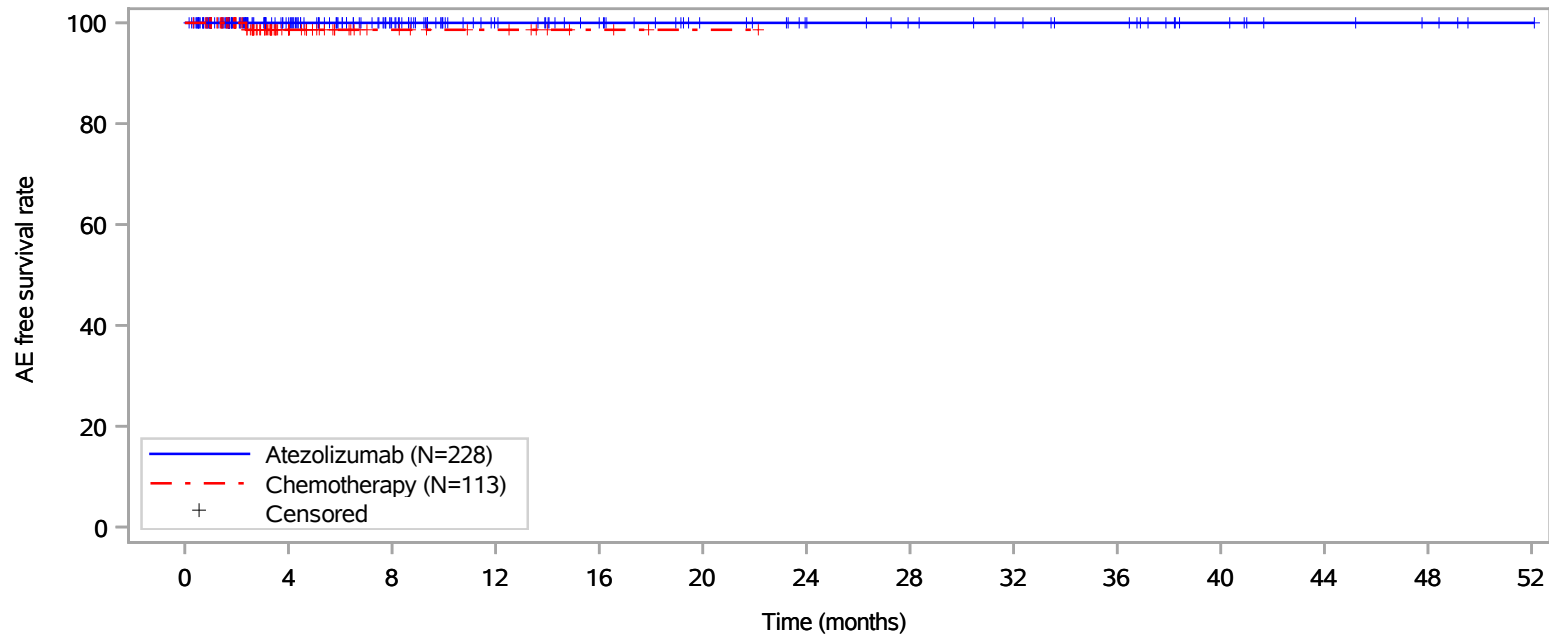
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

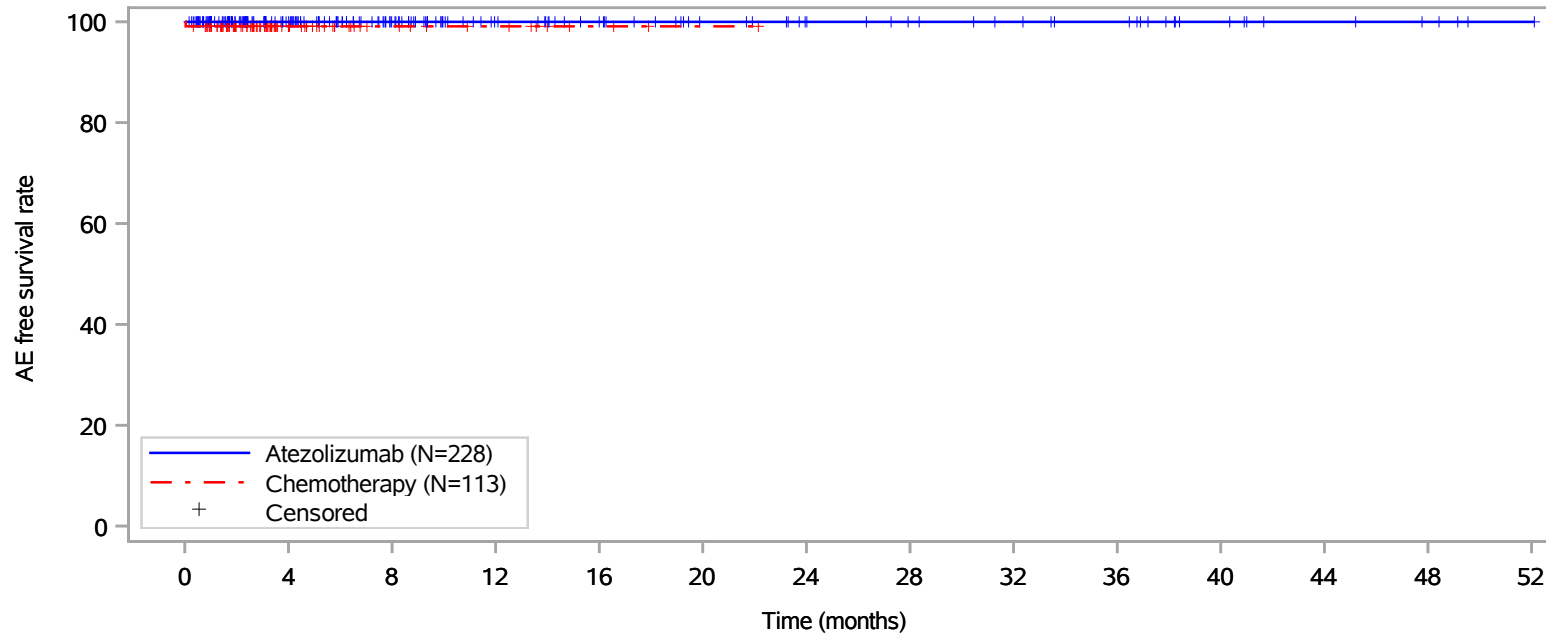
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

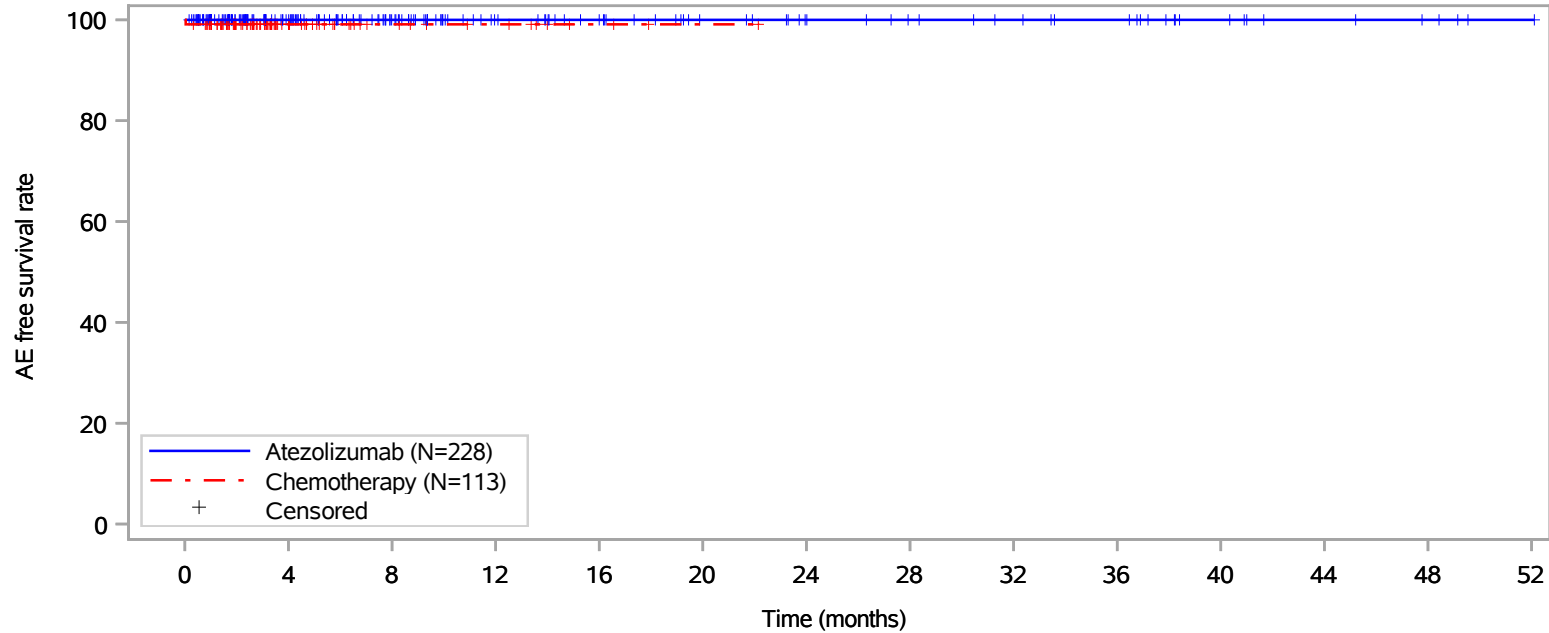
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 4 Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Capillary leak syndrome



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

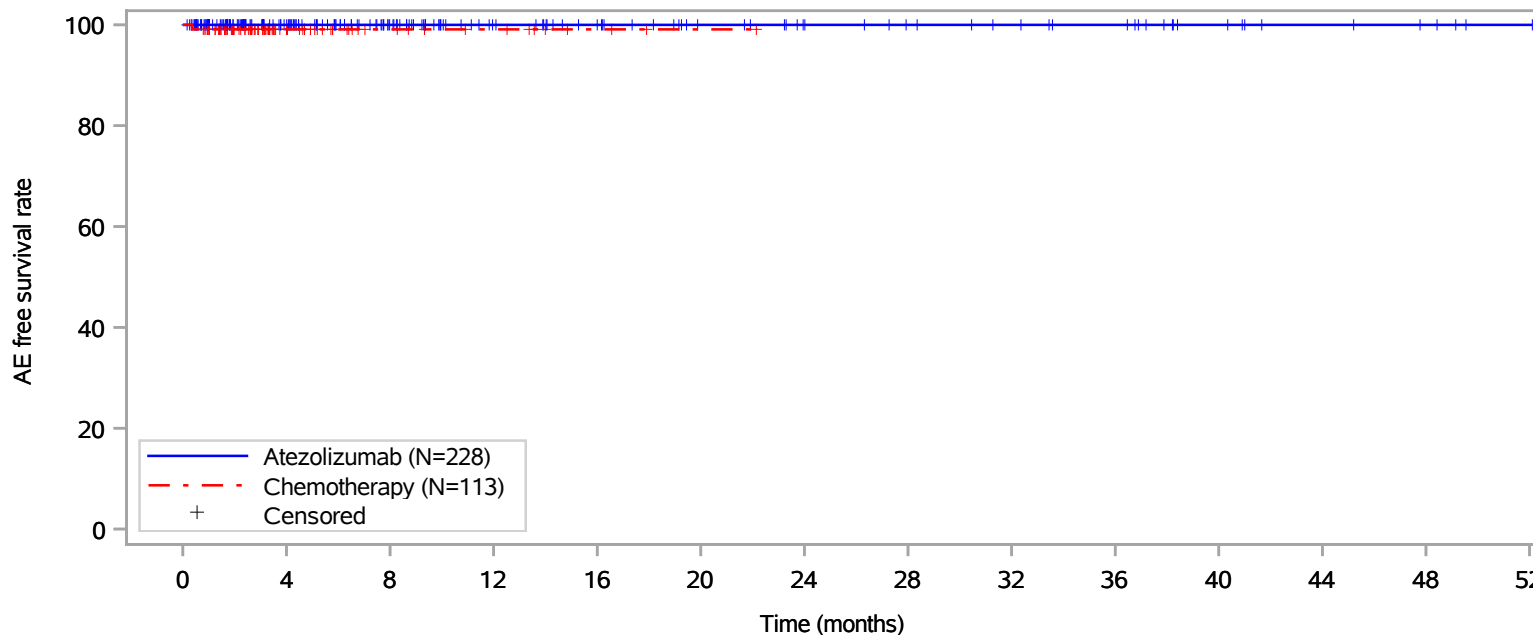
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR4AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

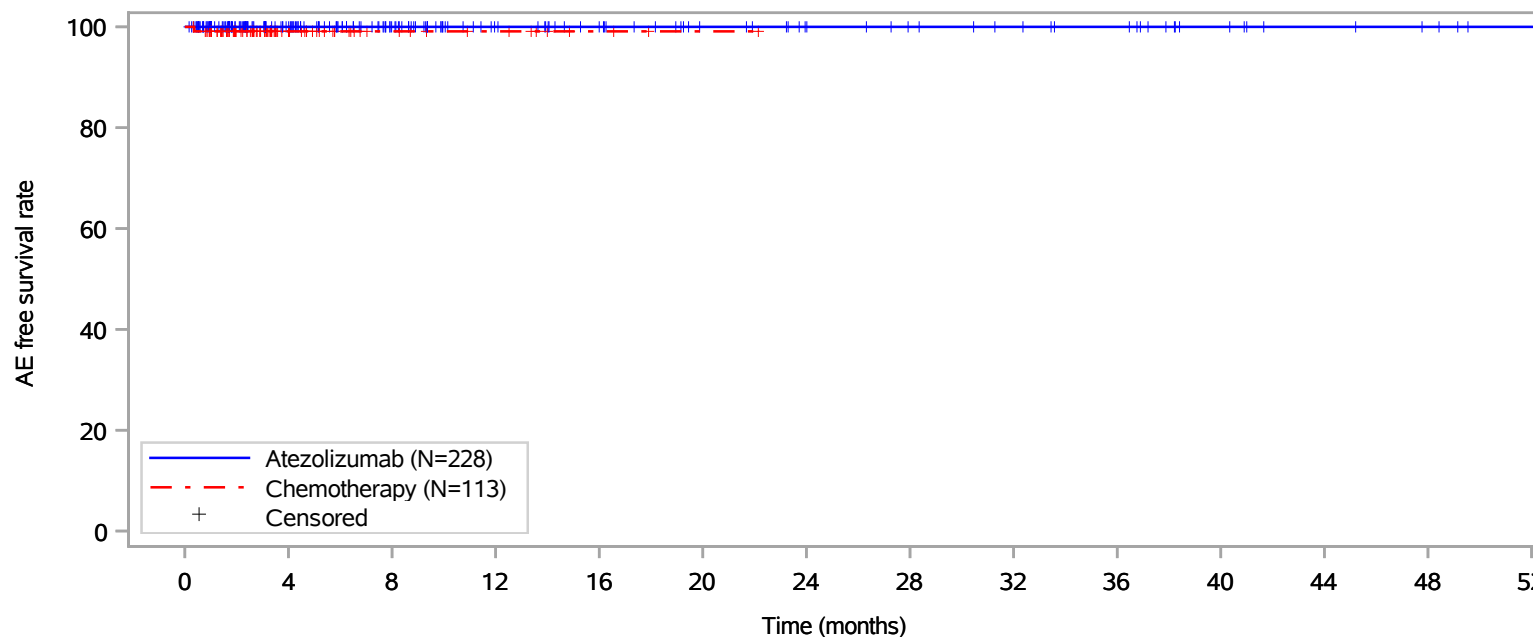
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Febrile neutropenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	77	100	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

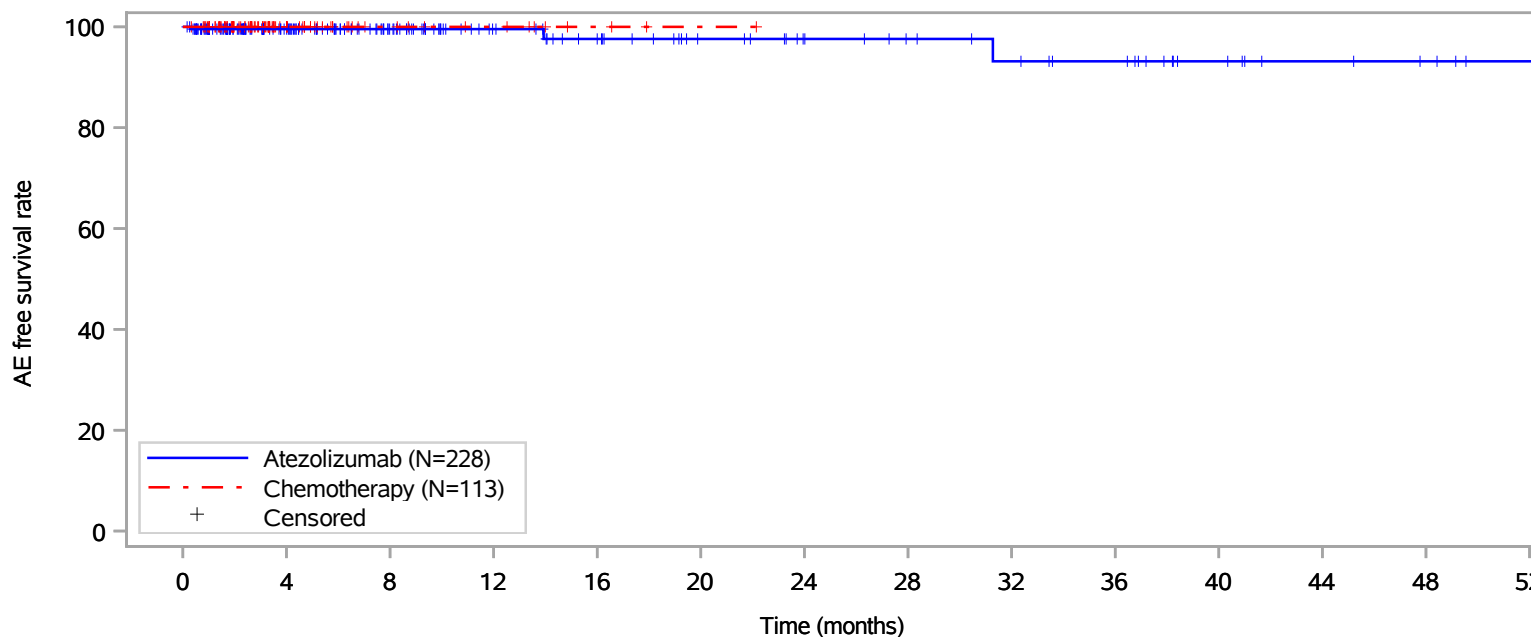
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	182	192	198	202	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

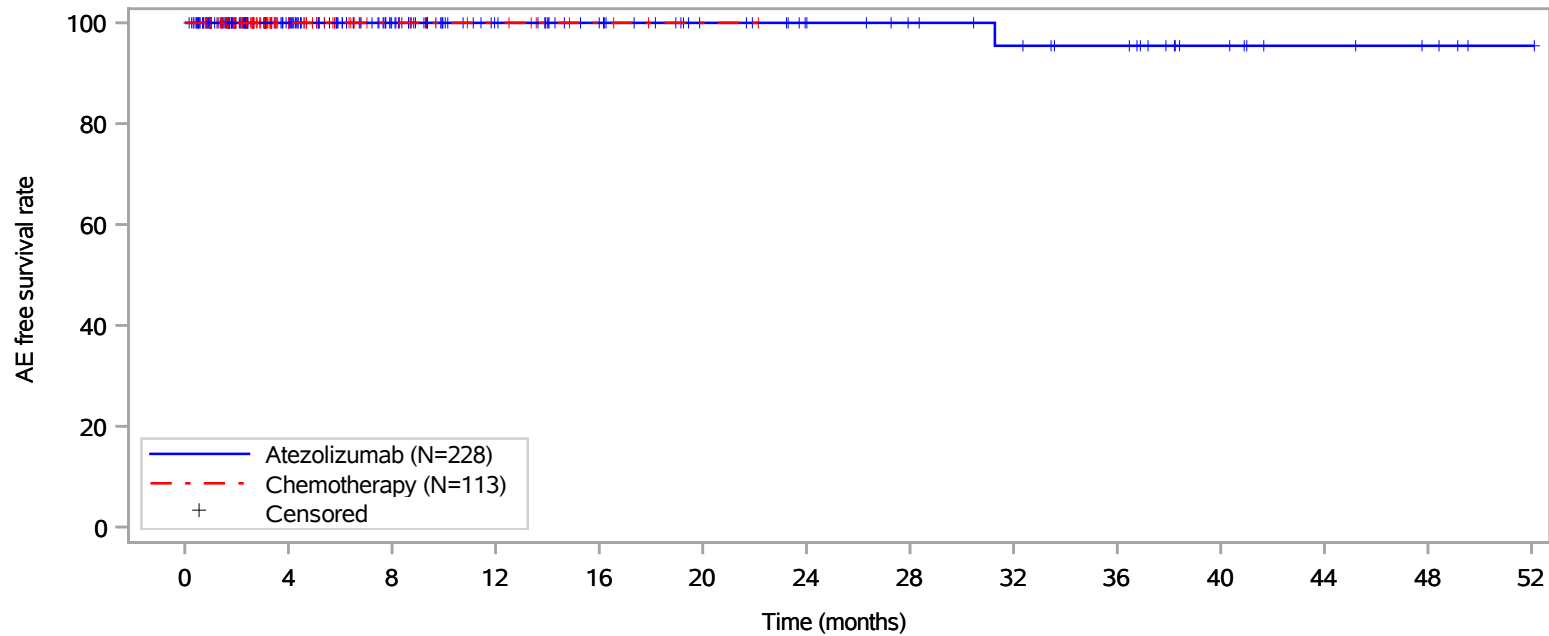
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute myocardial infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

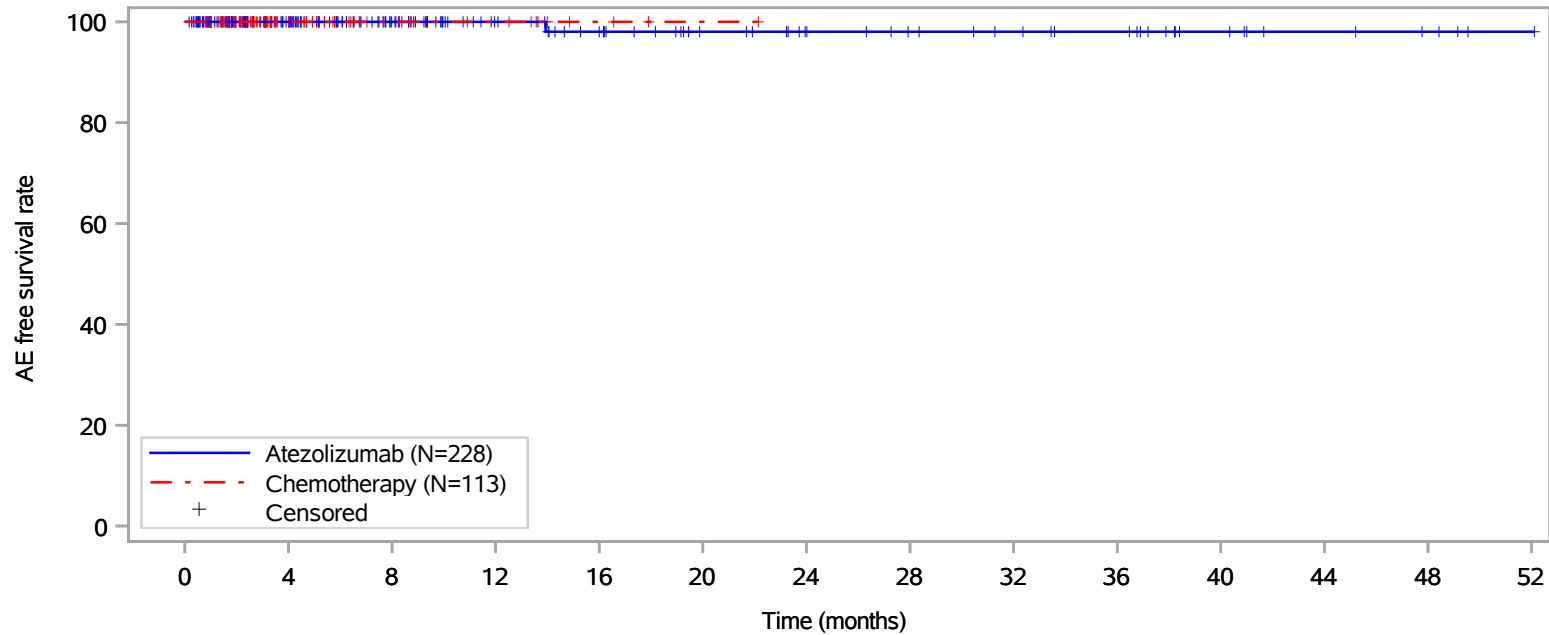
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac arrest



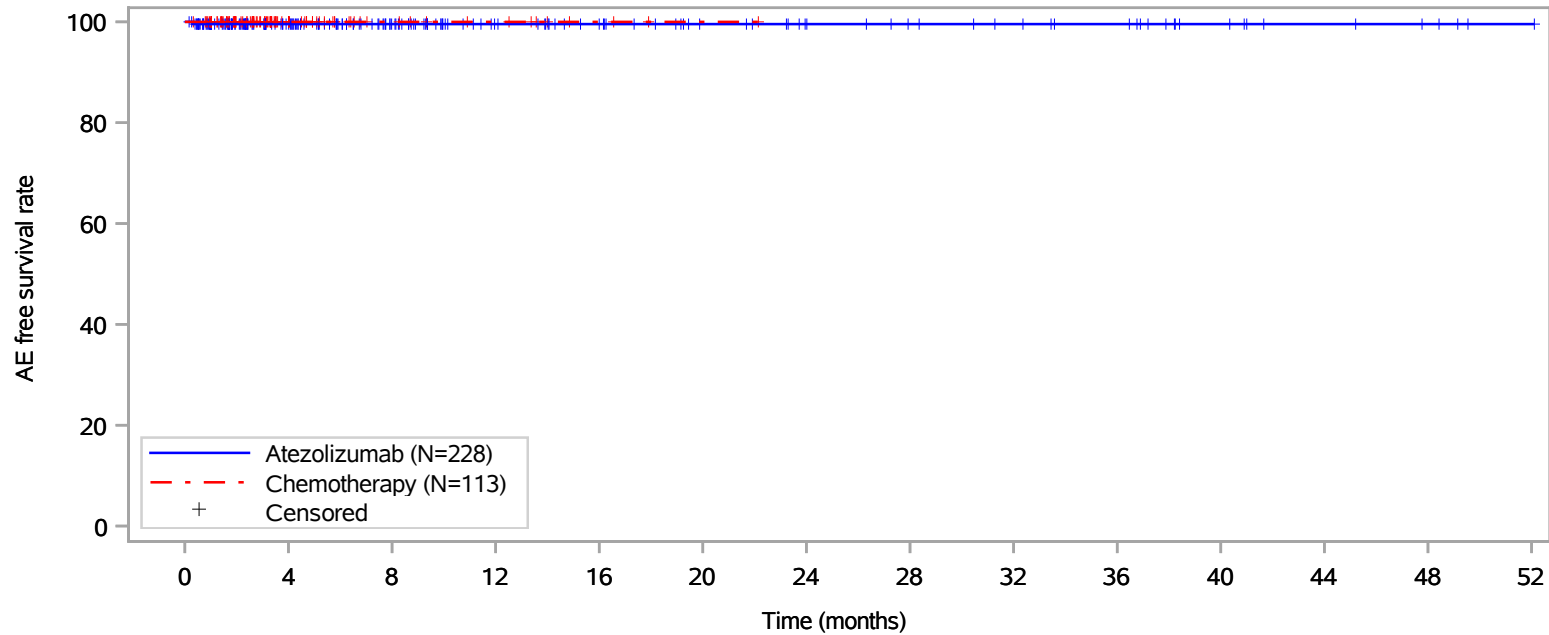
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac disorder



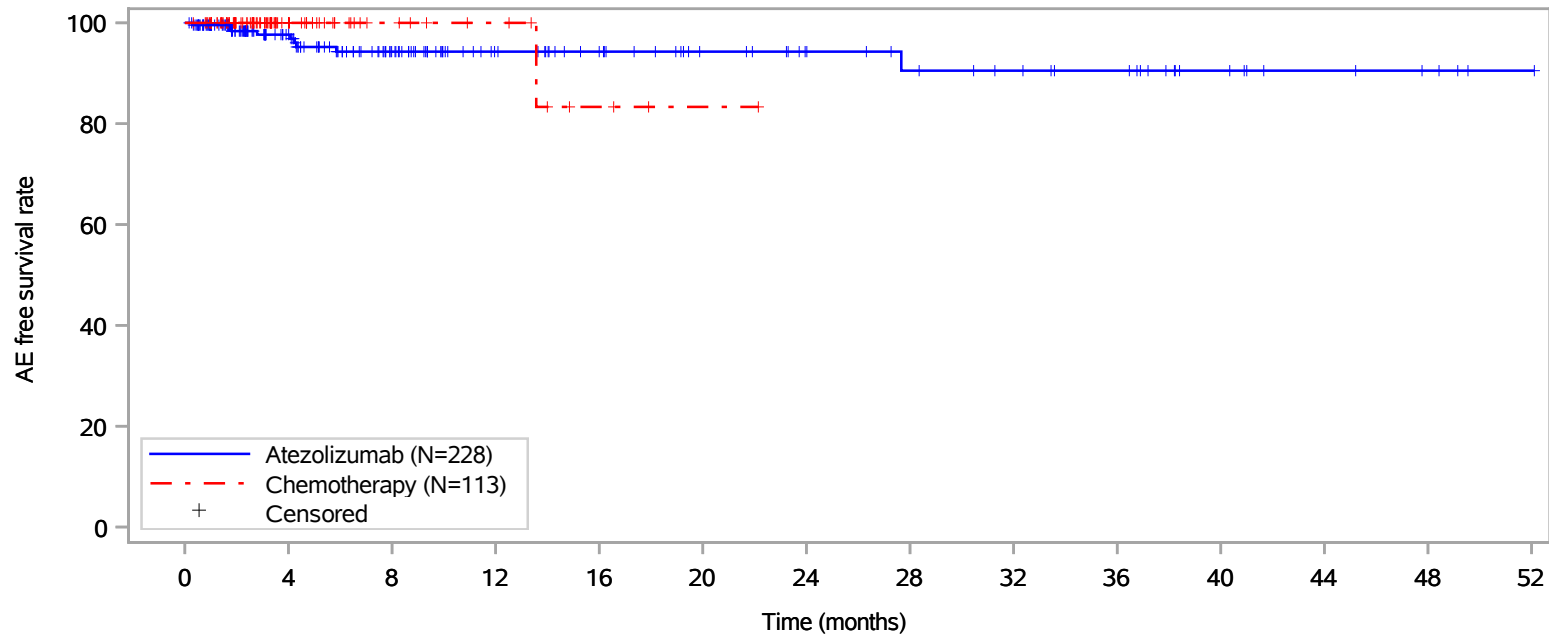
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, All



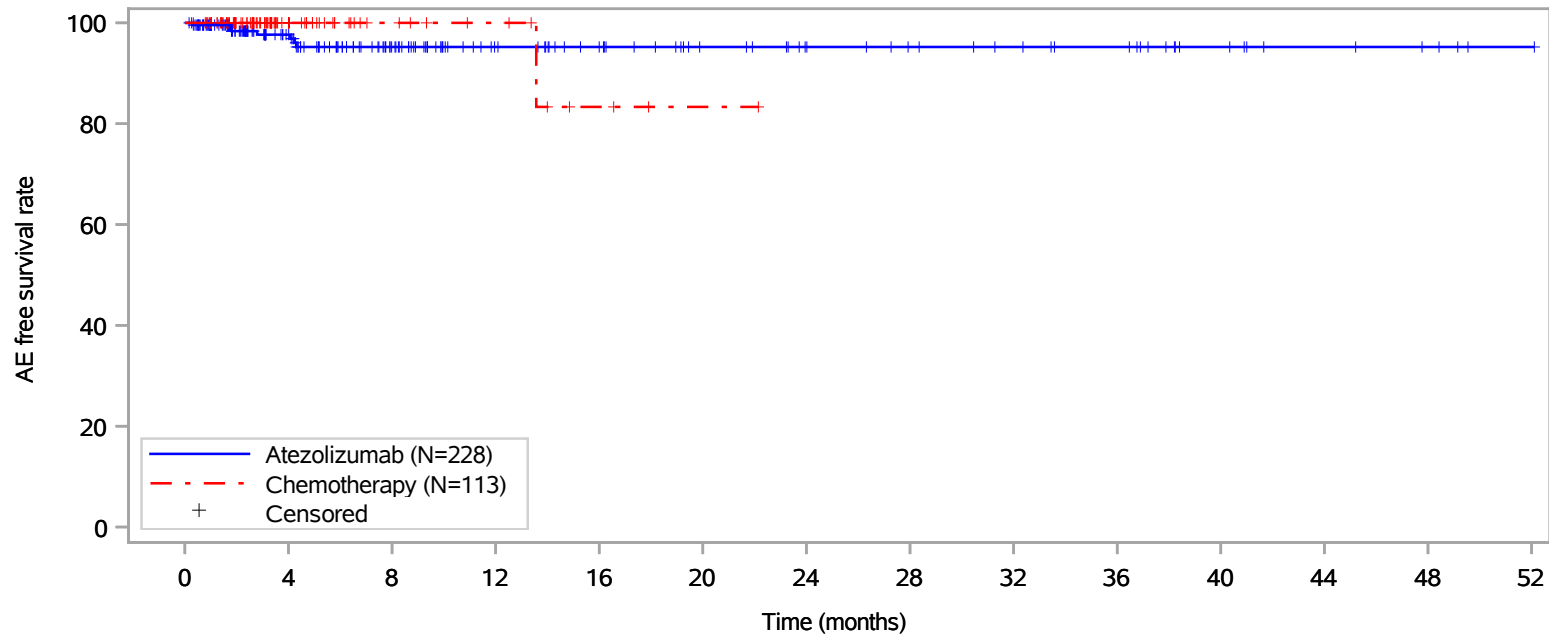
Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	139	166	176	186	192	195	198	201	209	213	215	218
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Death



Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	101	140	167	177	187	193	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	78	101	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

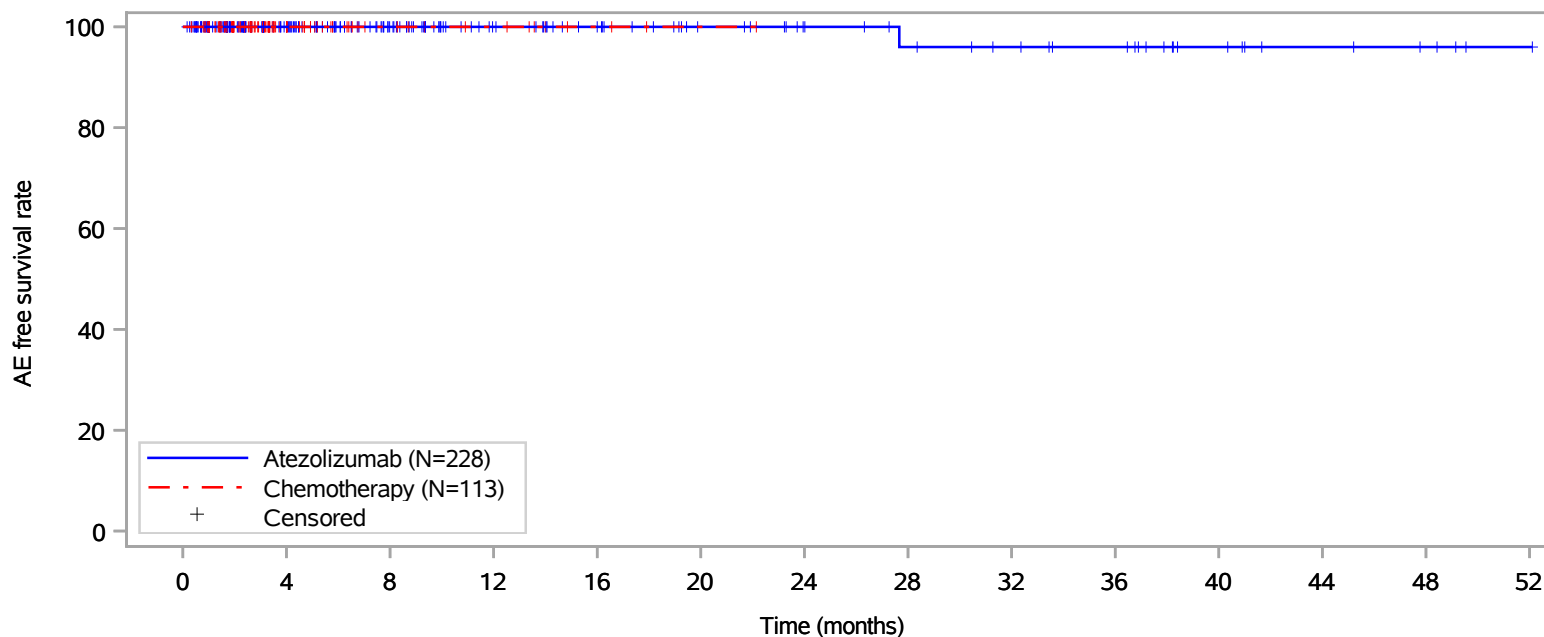
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, General physical health deterioration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

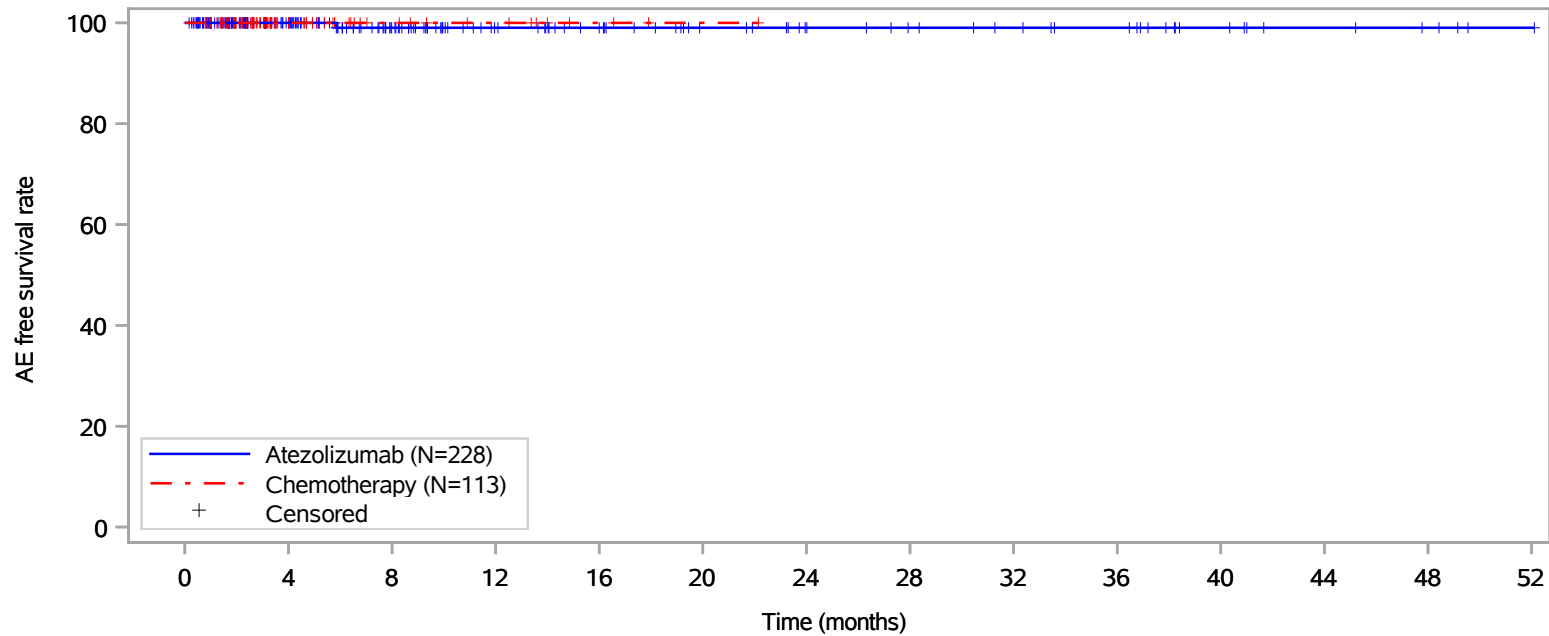
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Sudden cardiac death



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

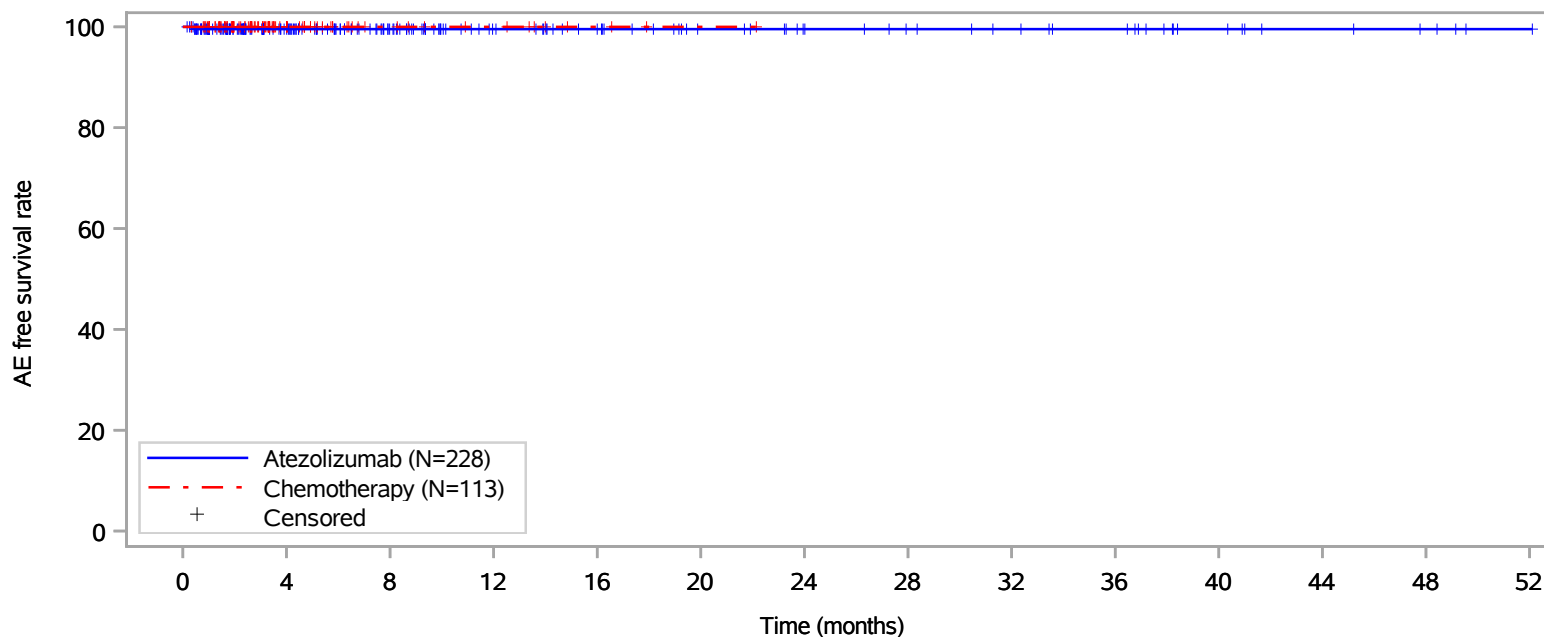
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, All



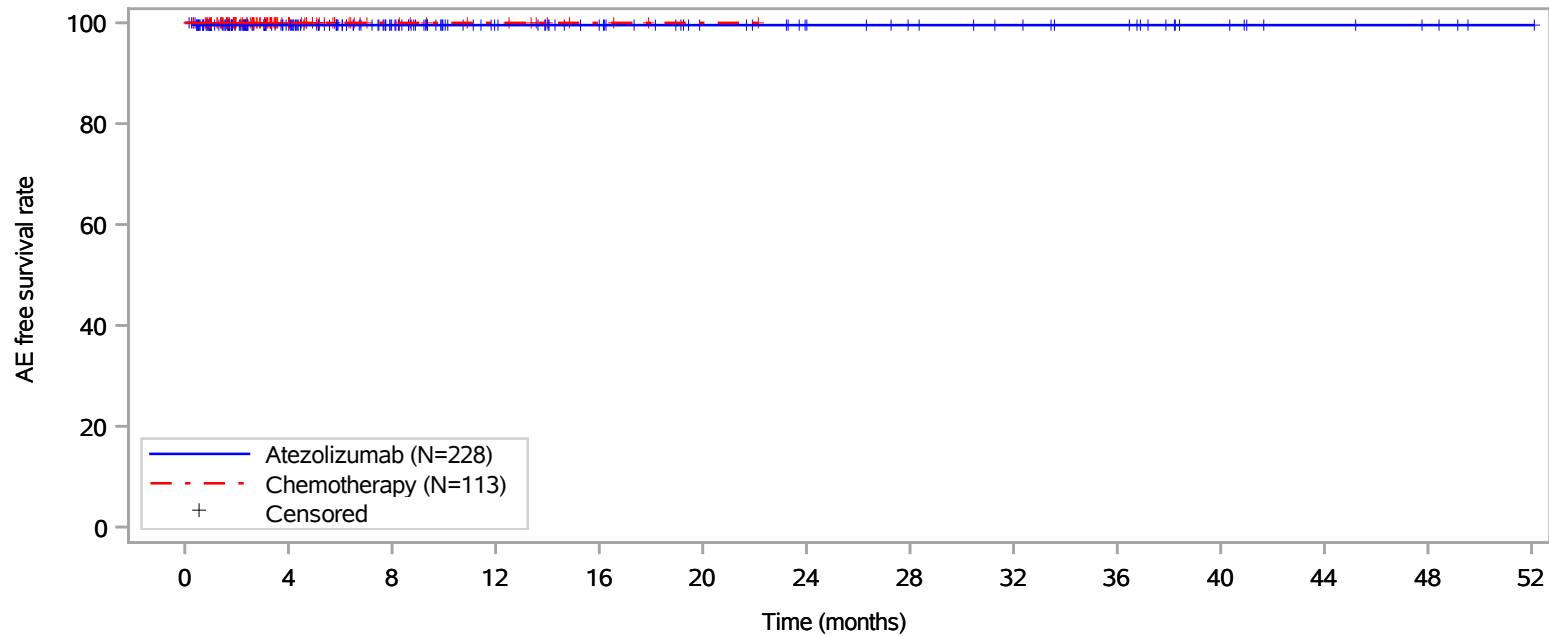
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Immune-mediated hepatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

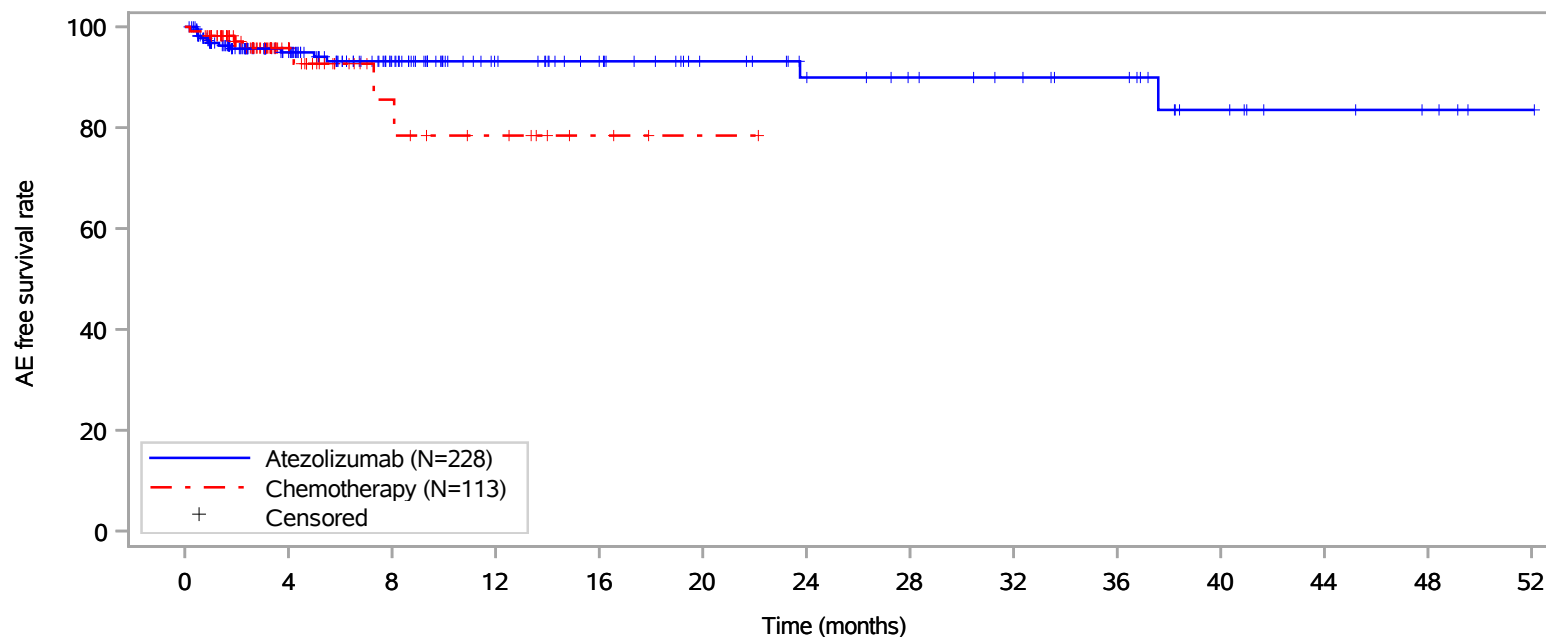
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	36	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	95	135	162	172	182	187	191	194	197	204	208	210	213
Chemotherapy	0	73	95	98	103	105	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

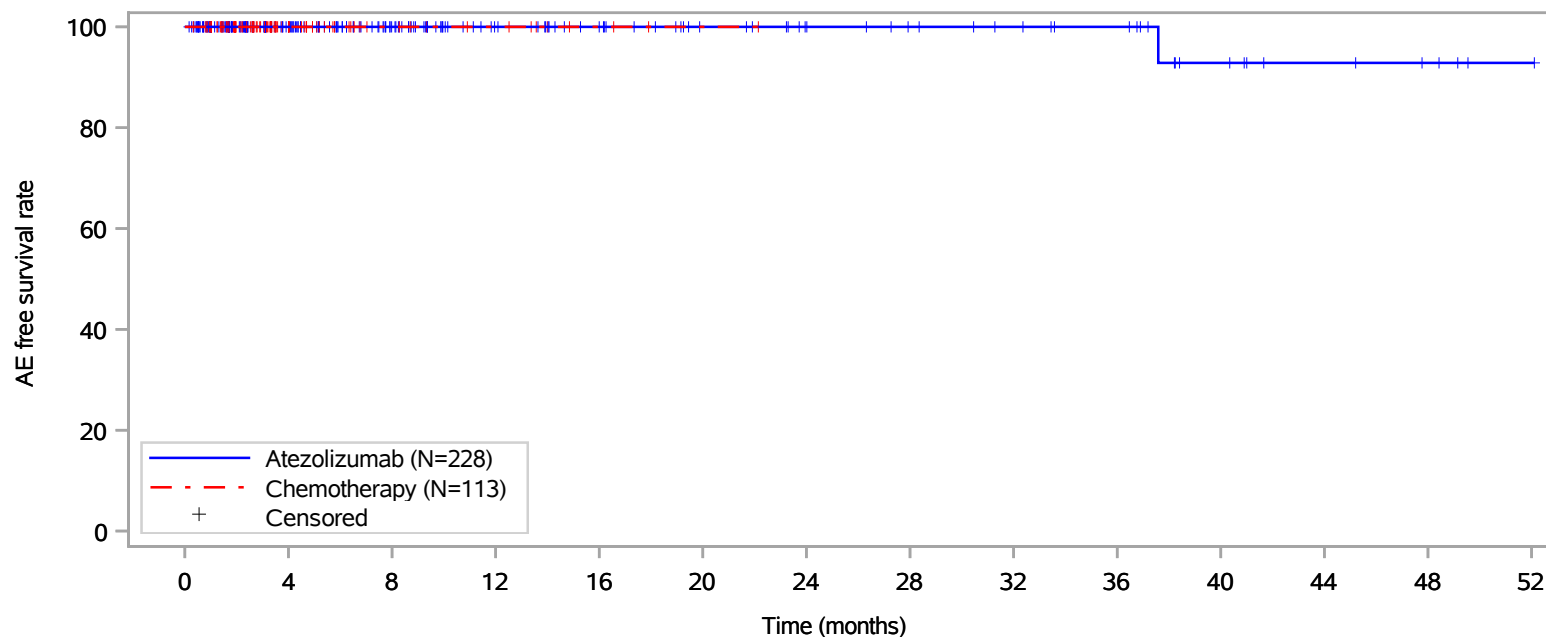
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, COVID-19



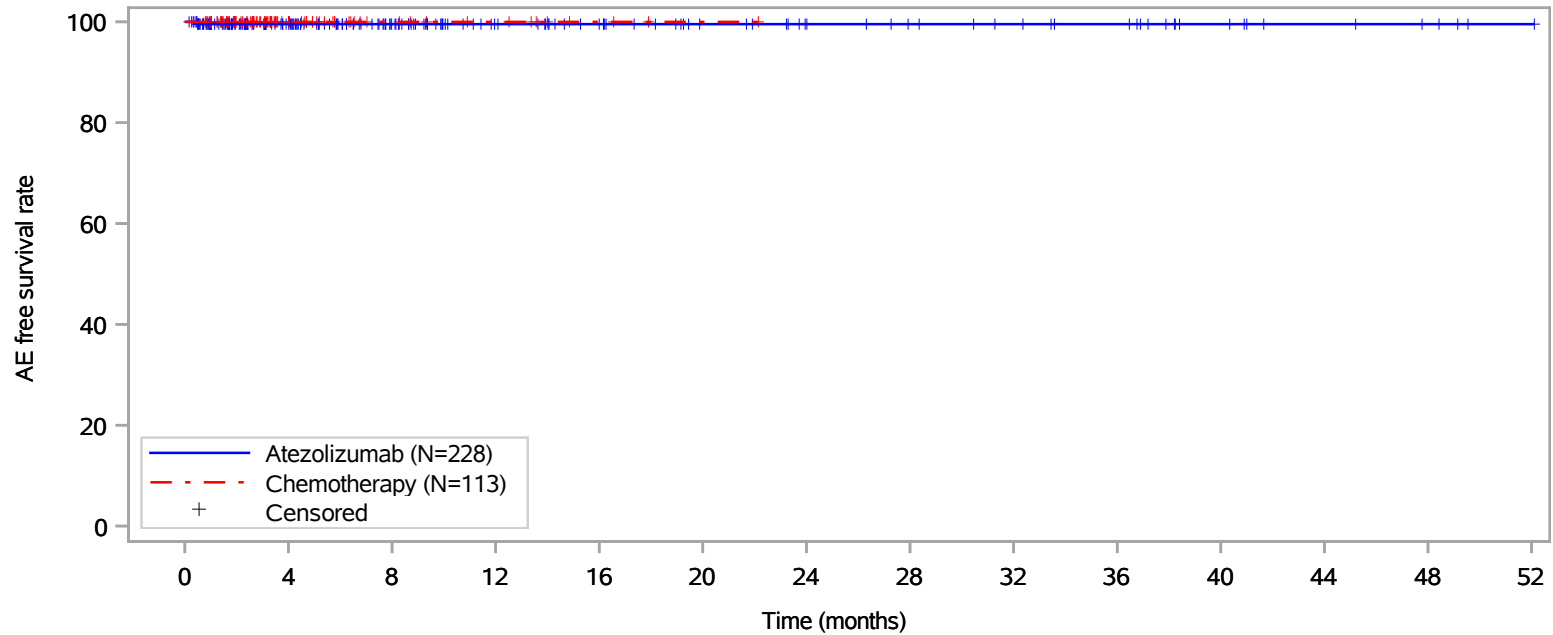
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

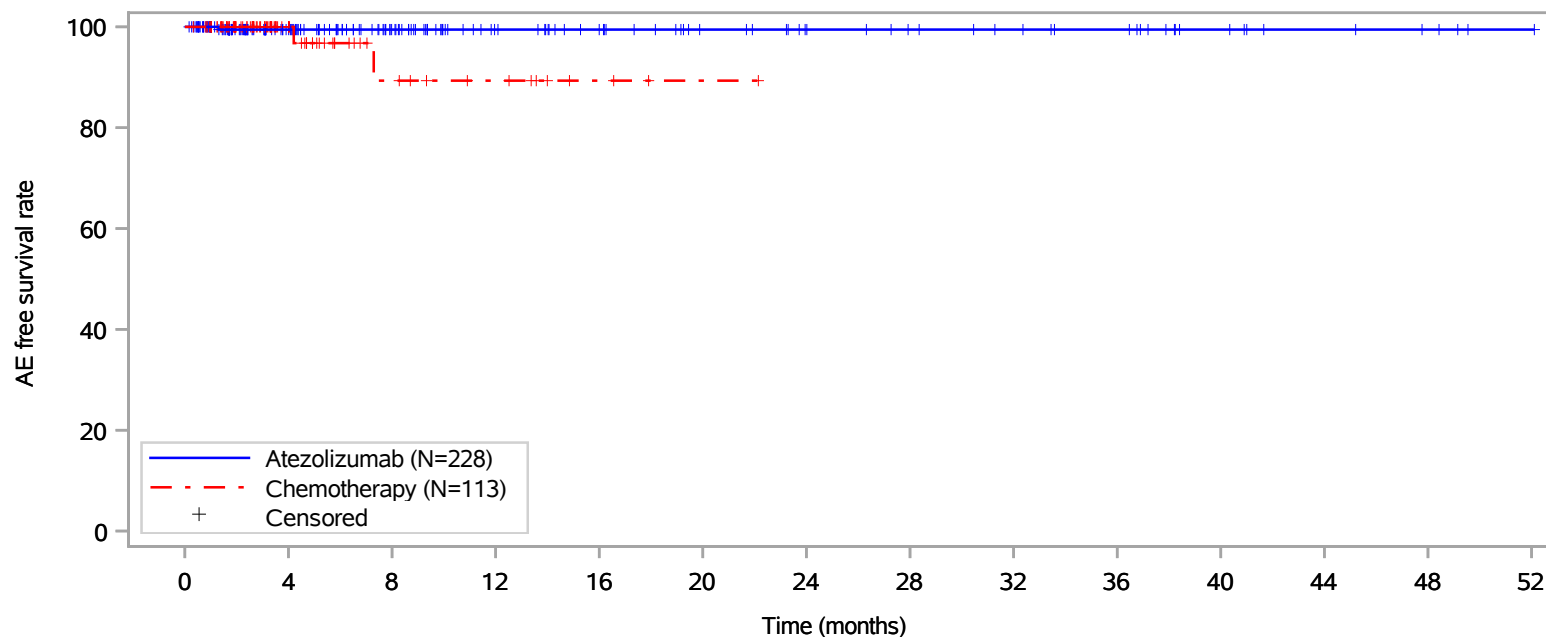
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Lower respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	36	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	77	99	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

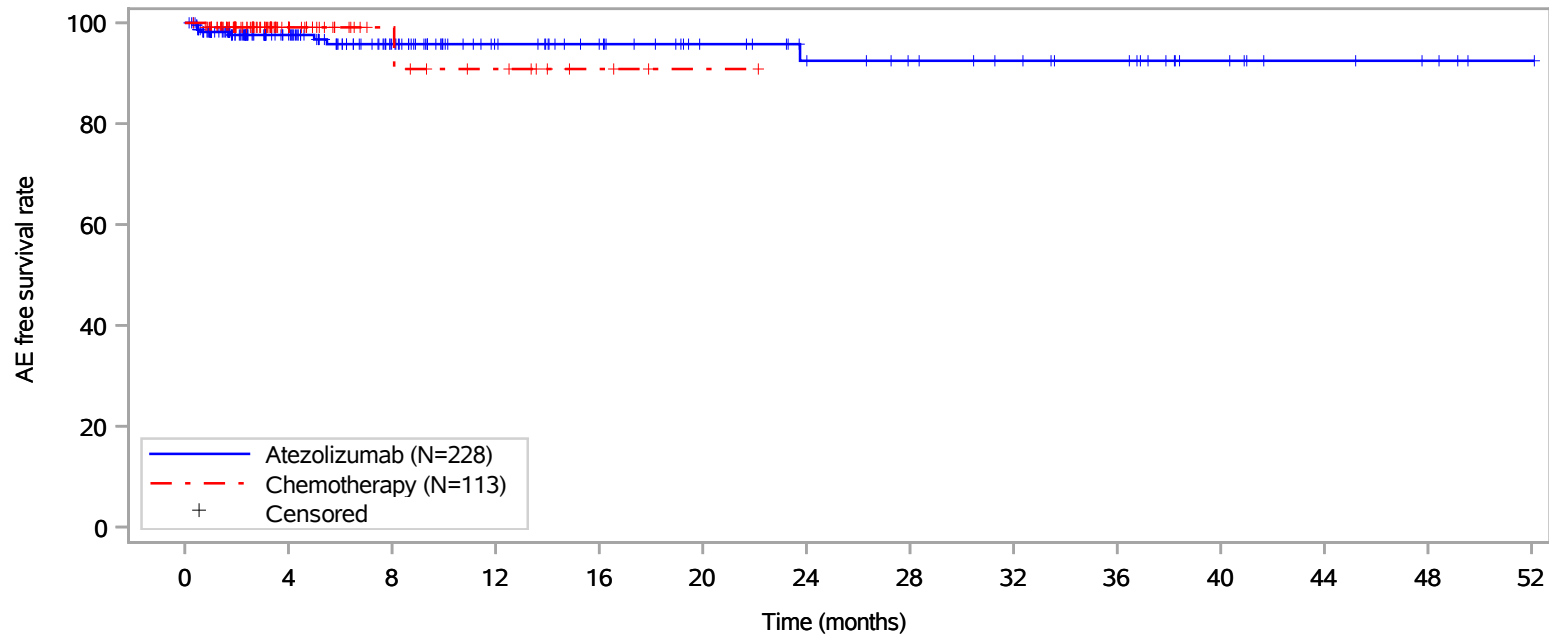
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	123	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	100	140	167	177	187	192	196	199	202	210	214	216	219
Chemotherapy	0	77	100	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

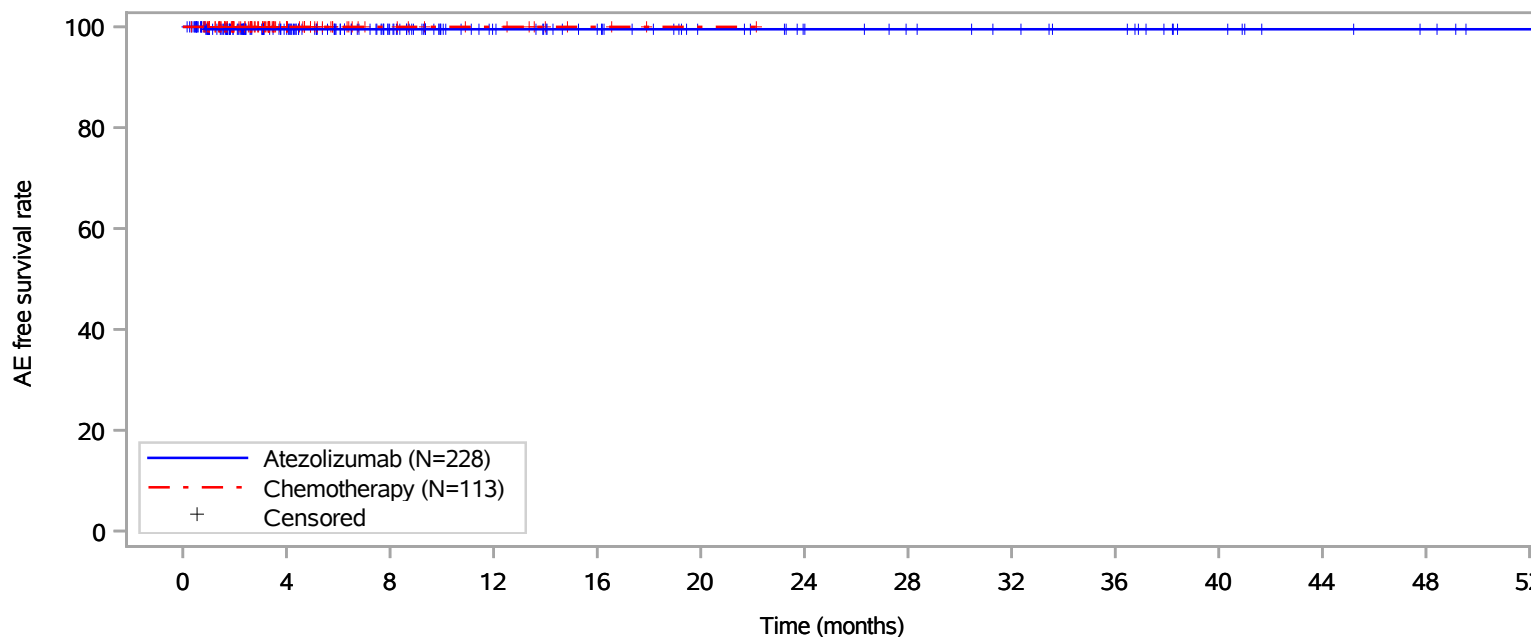
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia aspiration



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

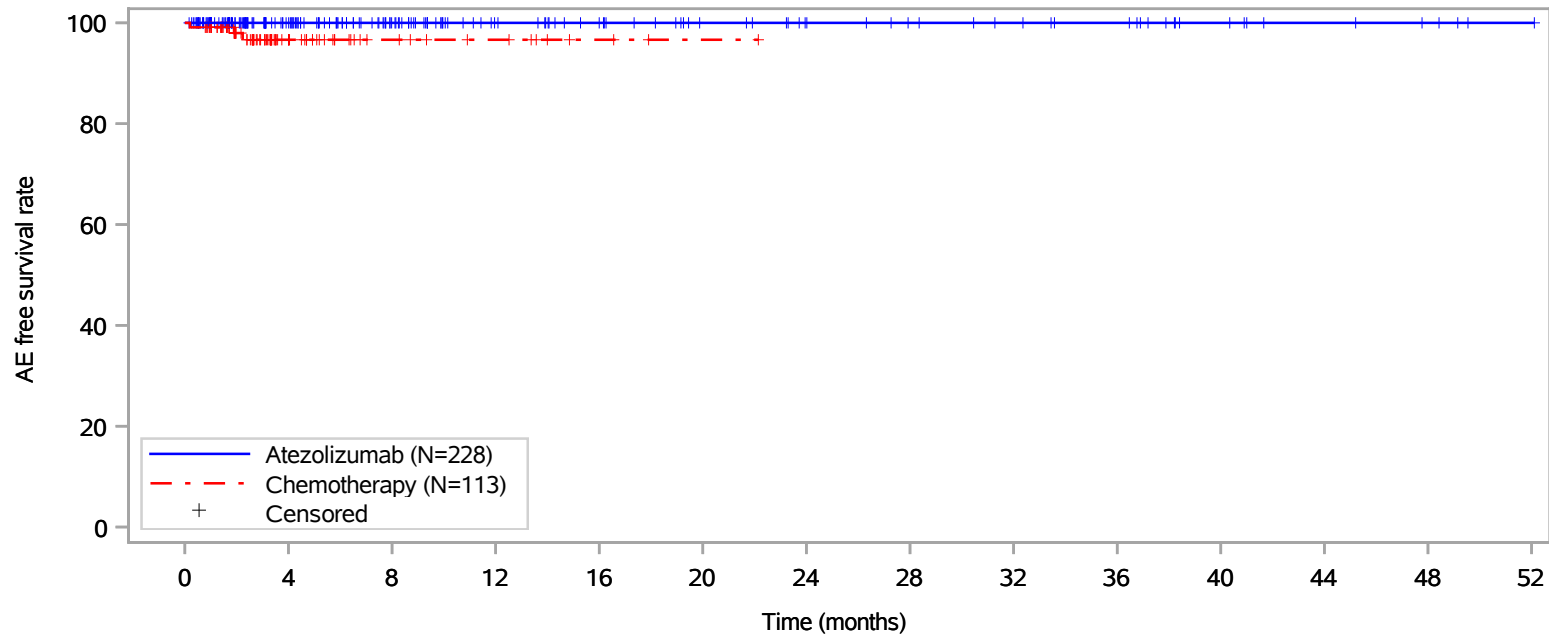
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Sepsis



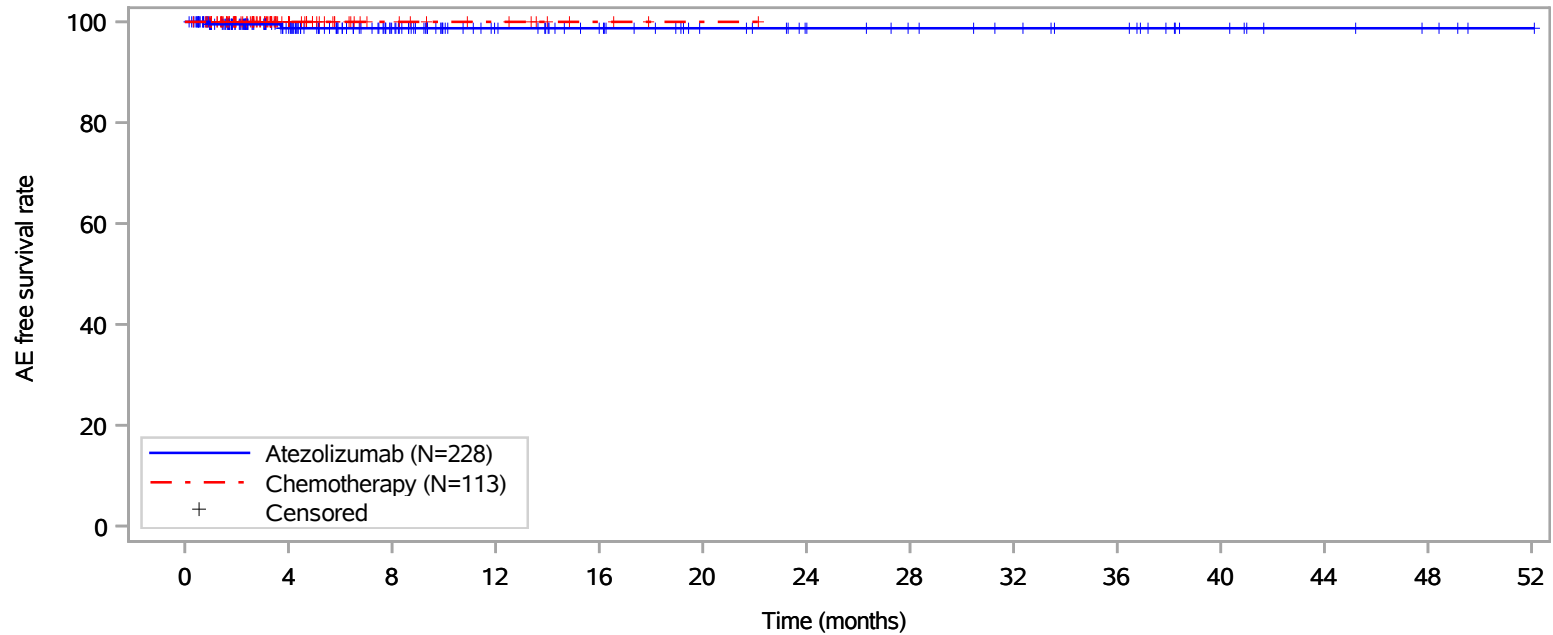
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	75	98	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Septic shock



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	192	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

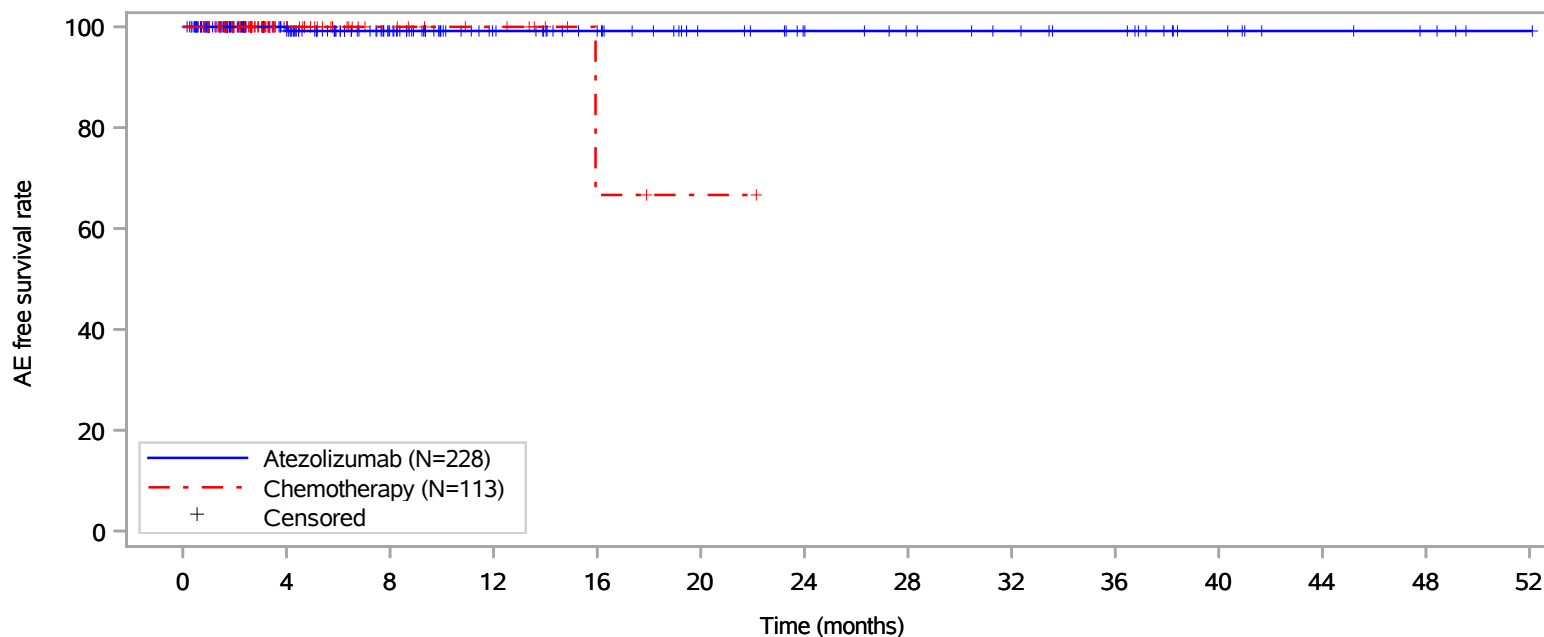
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, All



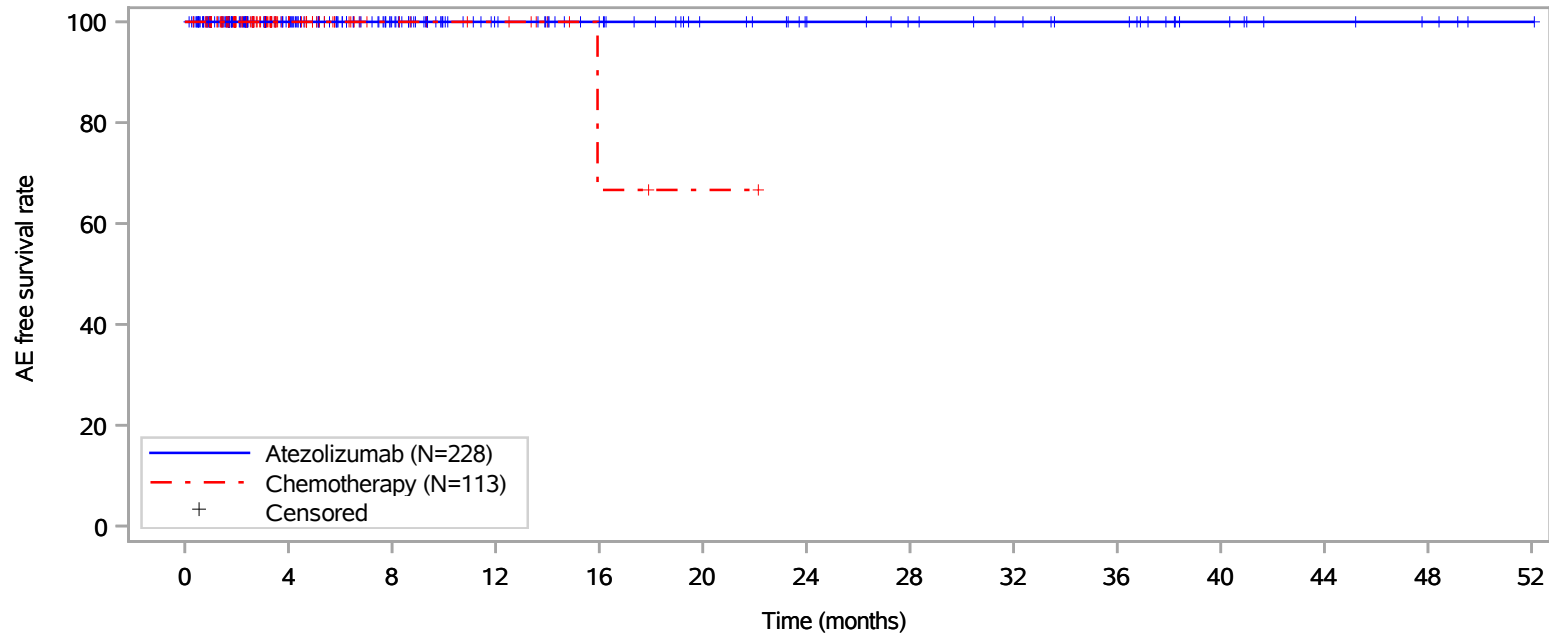
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebrovascular accident



Patients at risk															
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	35	12	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	210	218	222	224	227	
Chemotherapy	0	78	101	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

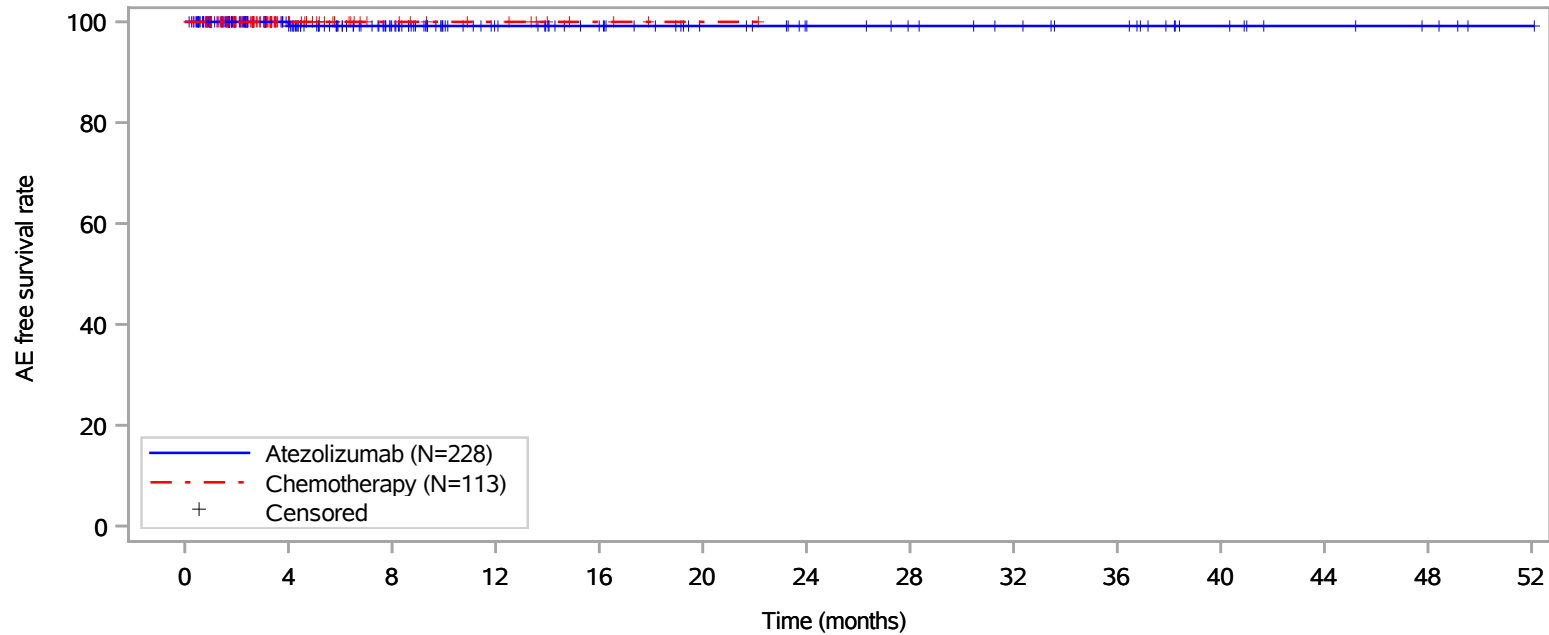
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Myasthenia gravis



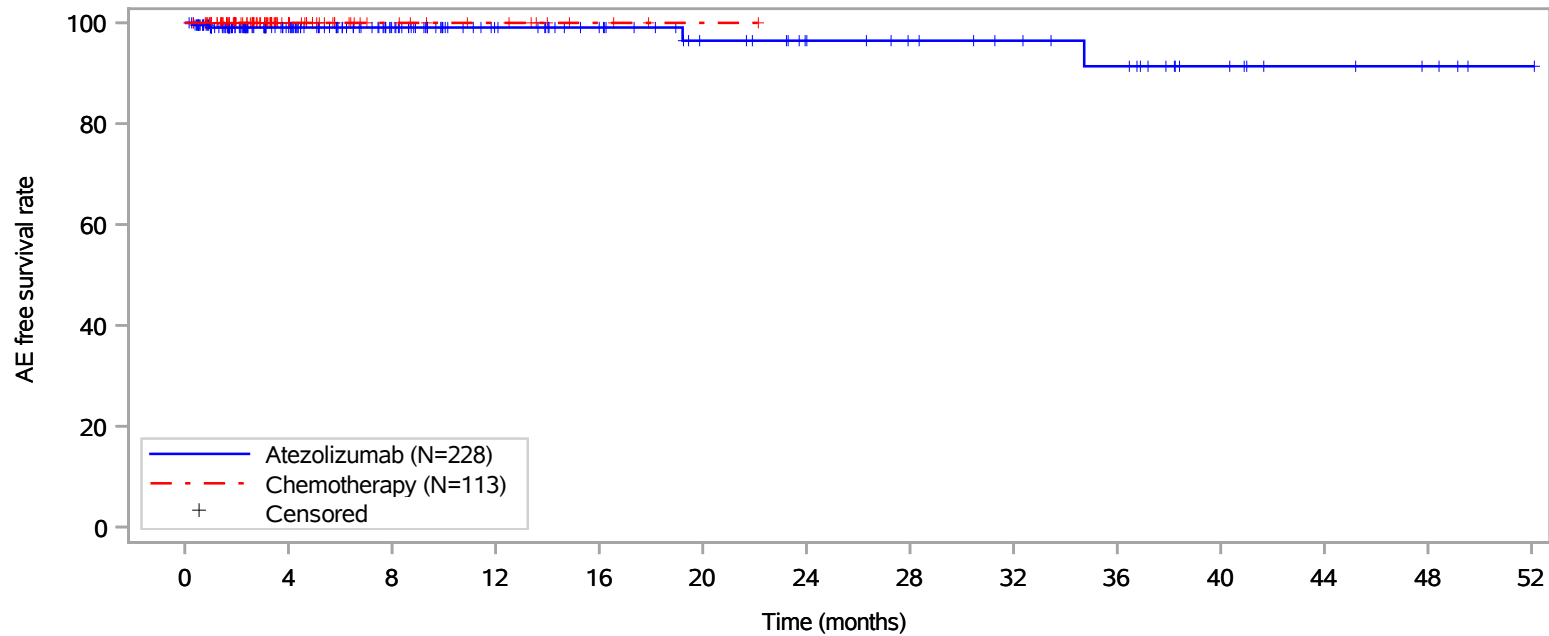
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	104	145	172	182	191	197	201	204	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

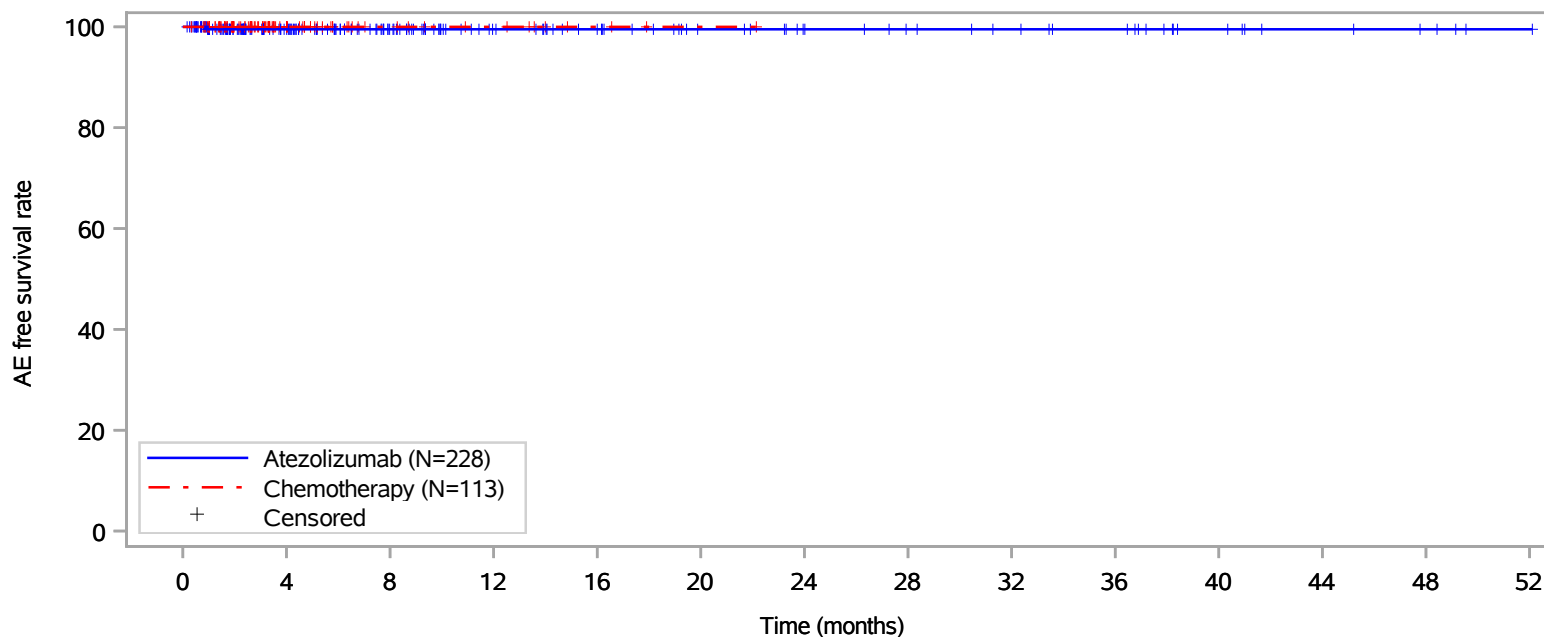
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic obstructive pulmonary disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

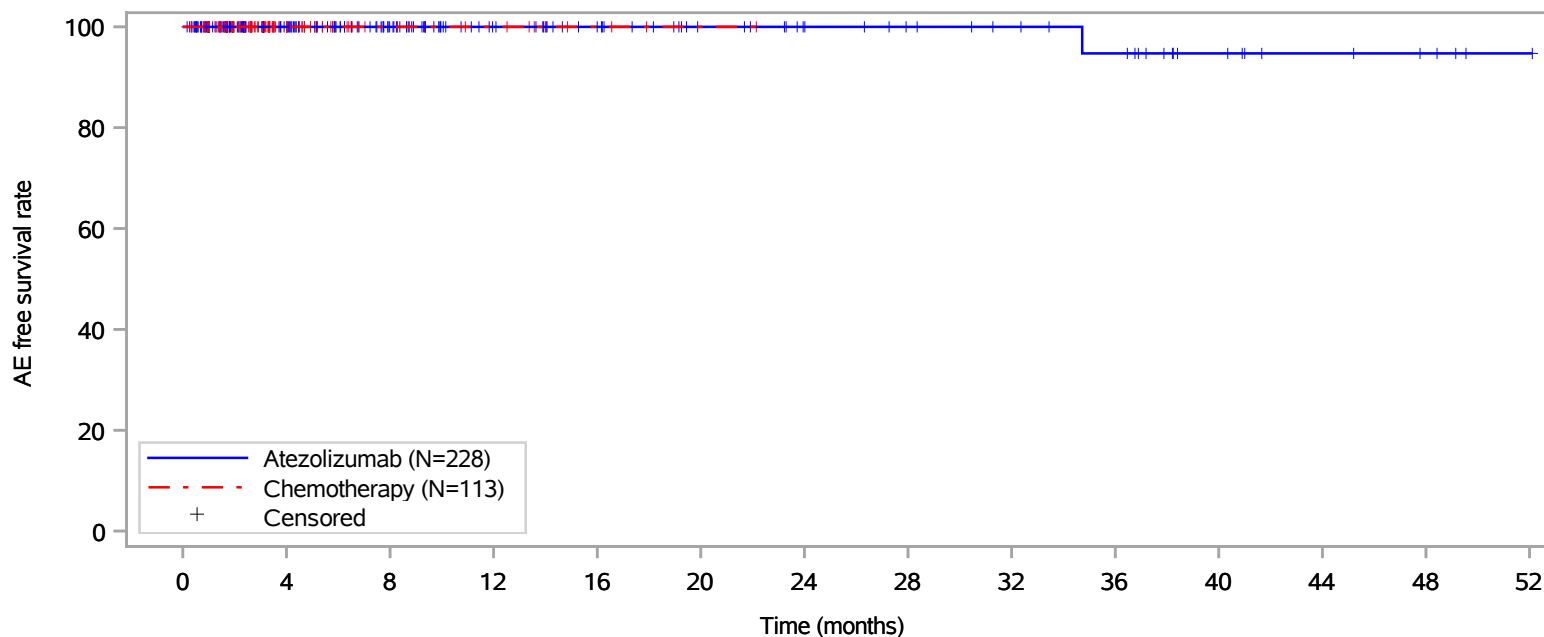
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumothorax



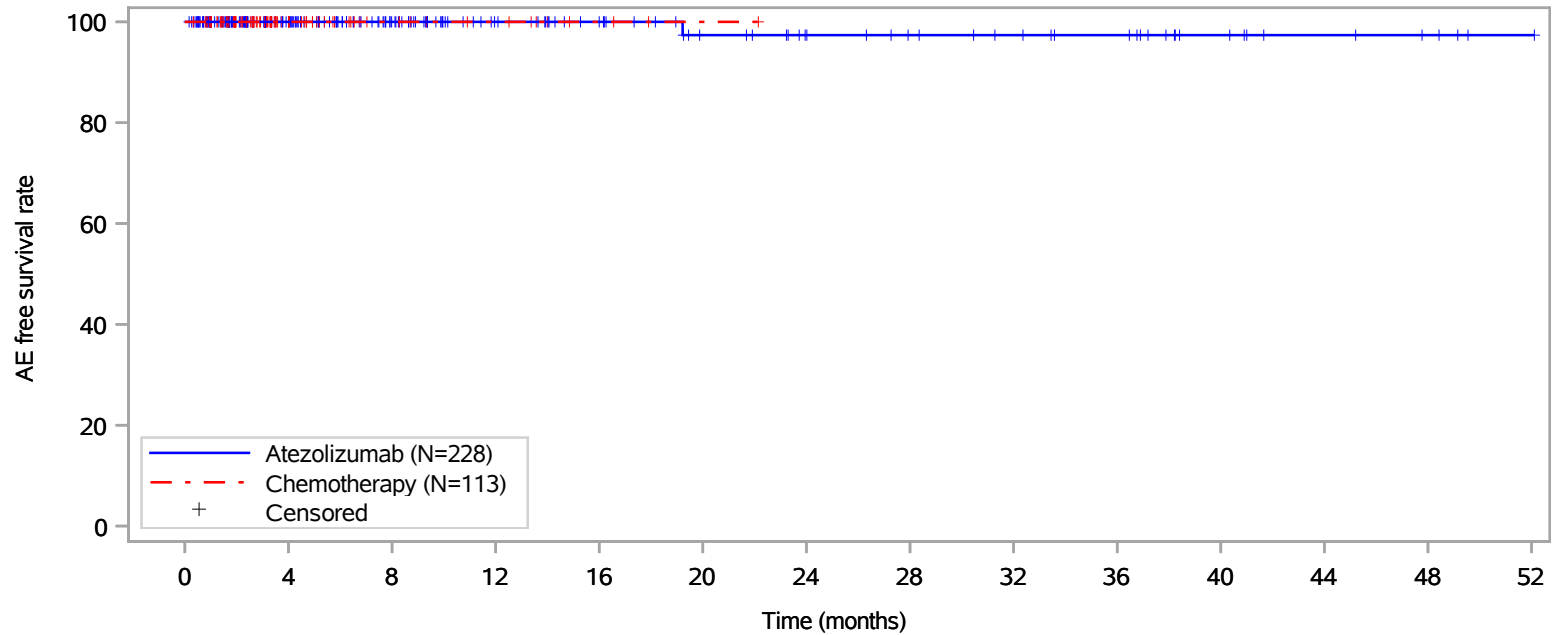
Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	194	200	204	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory arrest



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	106	147	174	184	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

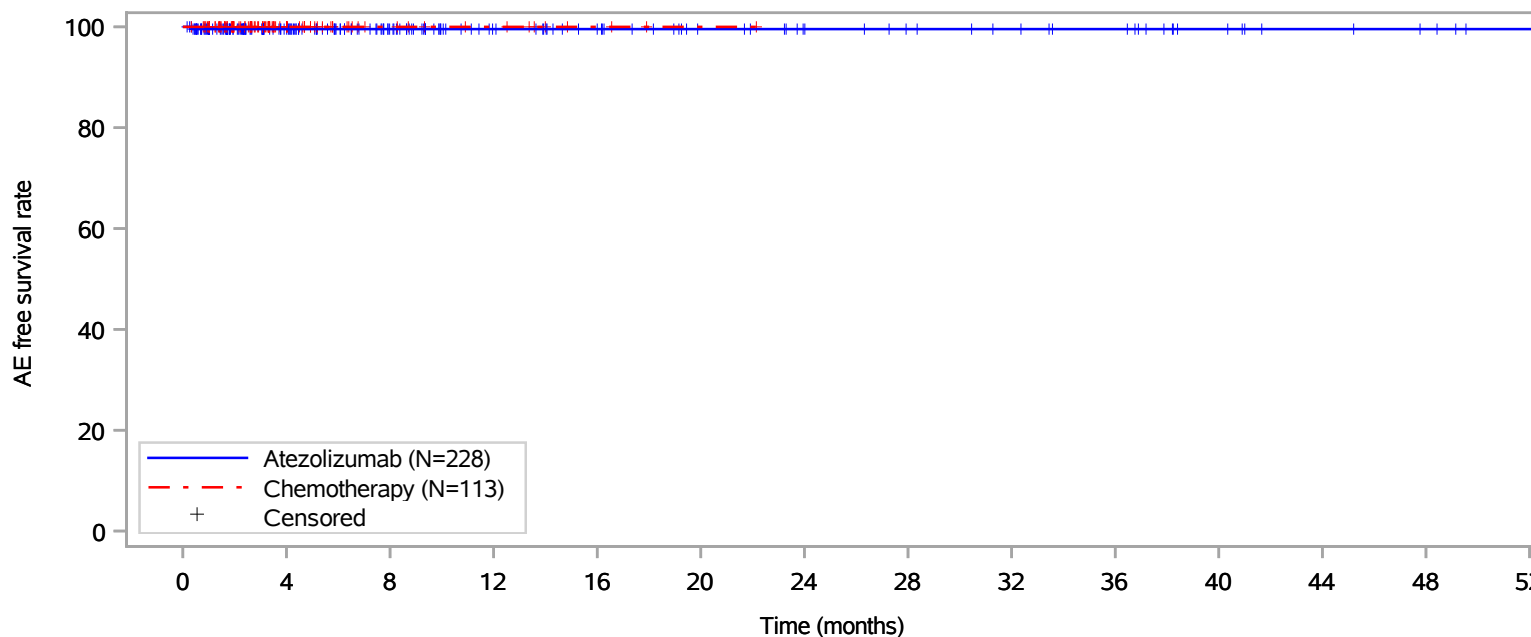
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Grade 5 Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	122	81	54	45	34	28	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	35	12	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	105	146	173	183	193	199	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	78	101	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

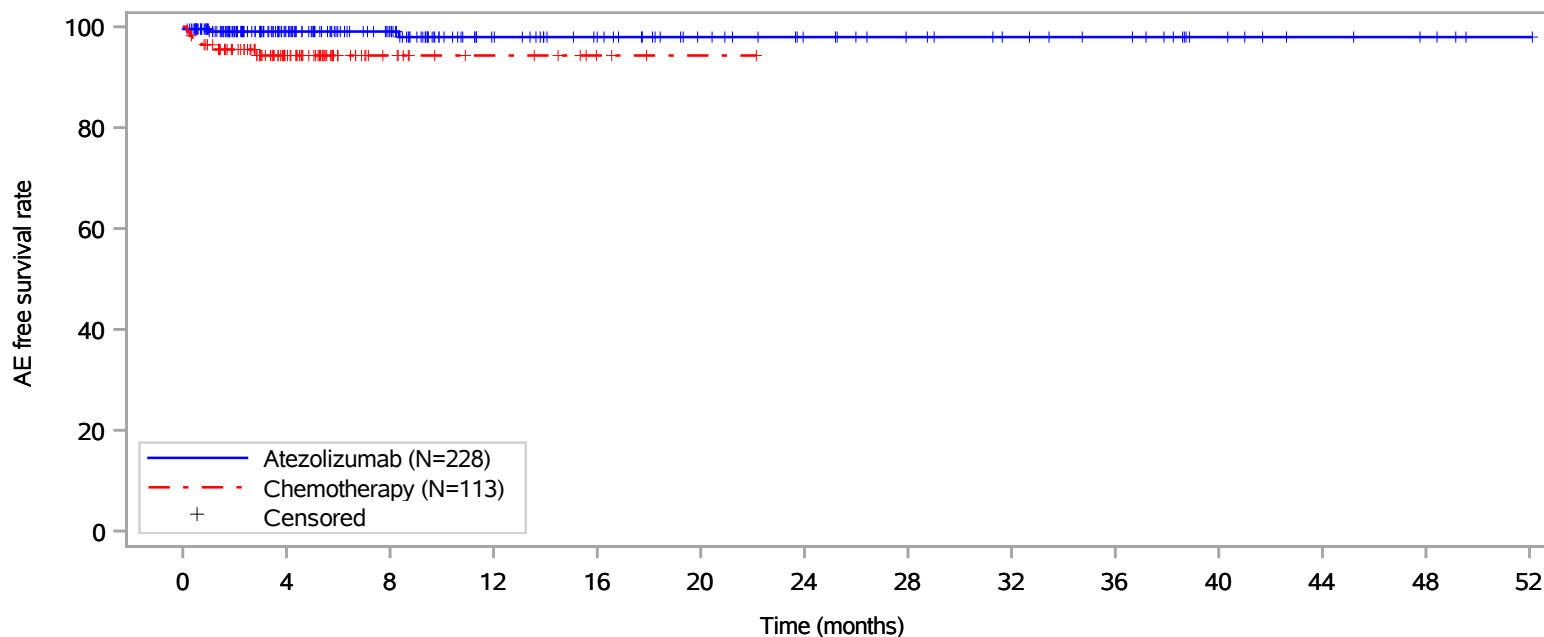
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTGR5AE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 16:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	58	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	166	177	188	195	200	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	49	92	99	104	106	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

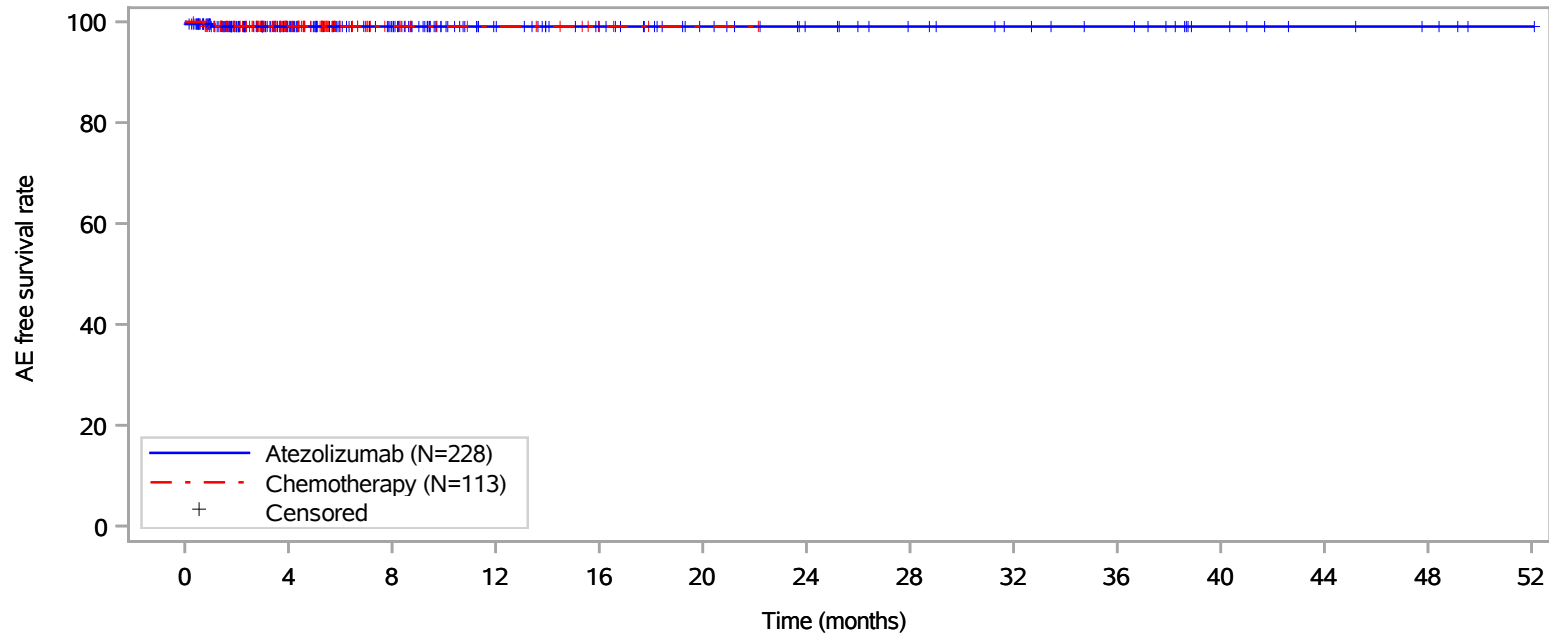
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Anaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

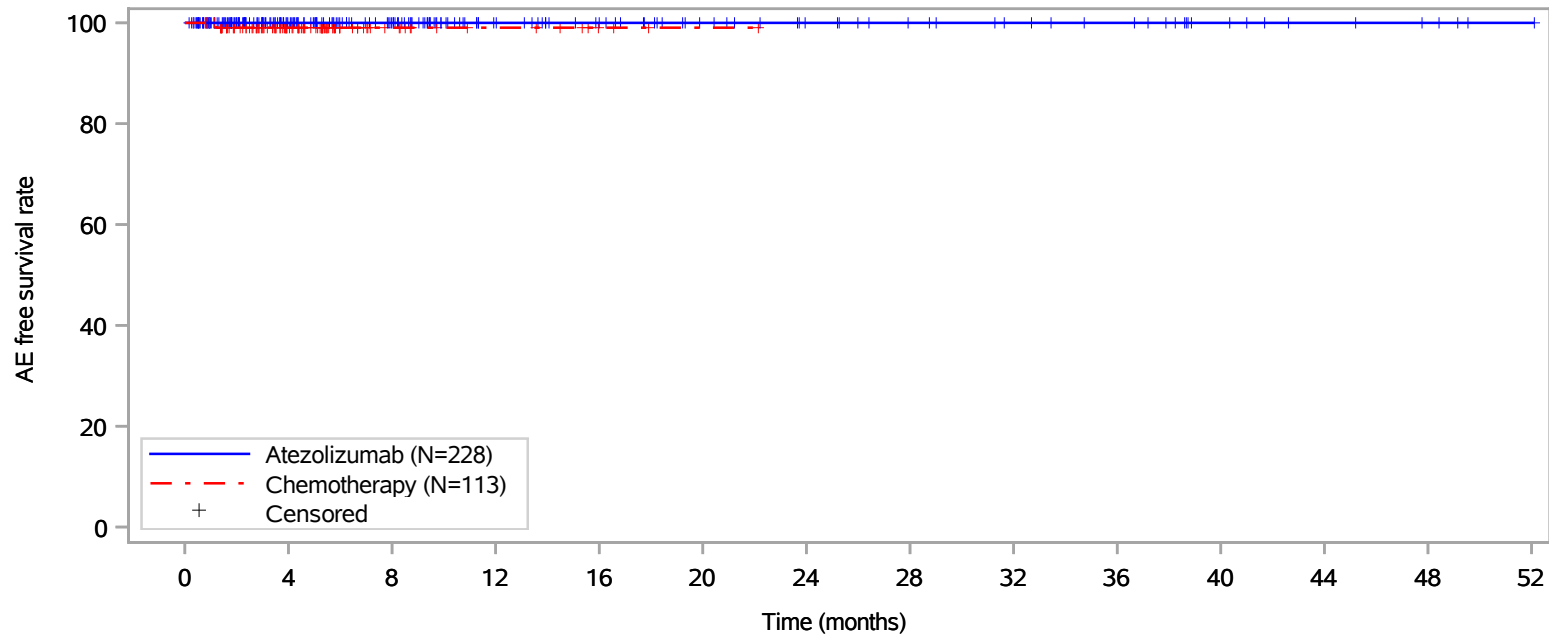
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Disseminated intravascular coagulation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

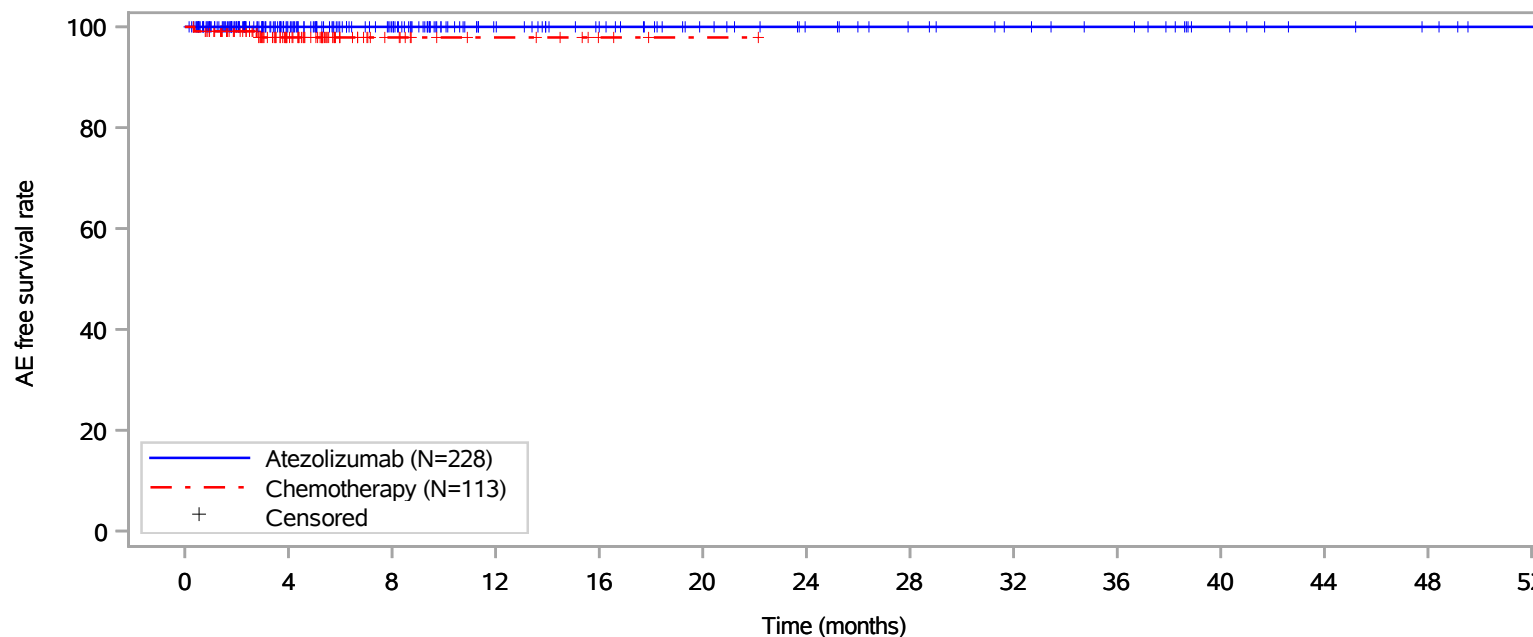
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Febrile neutropenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

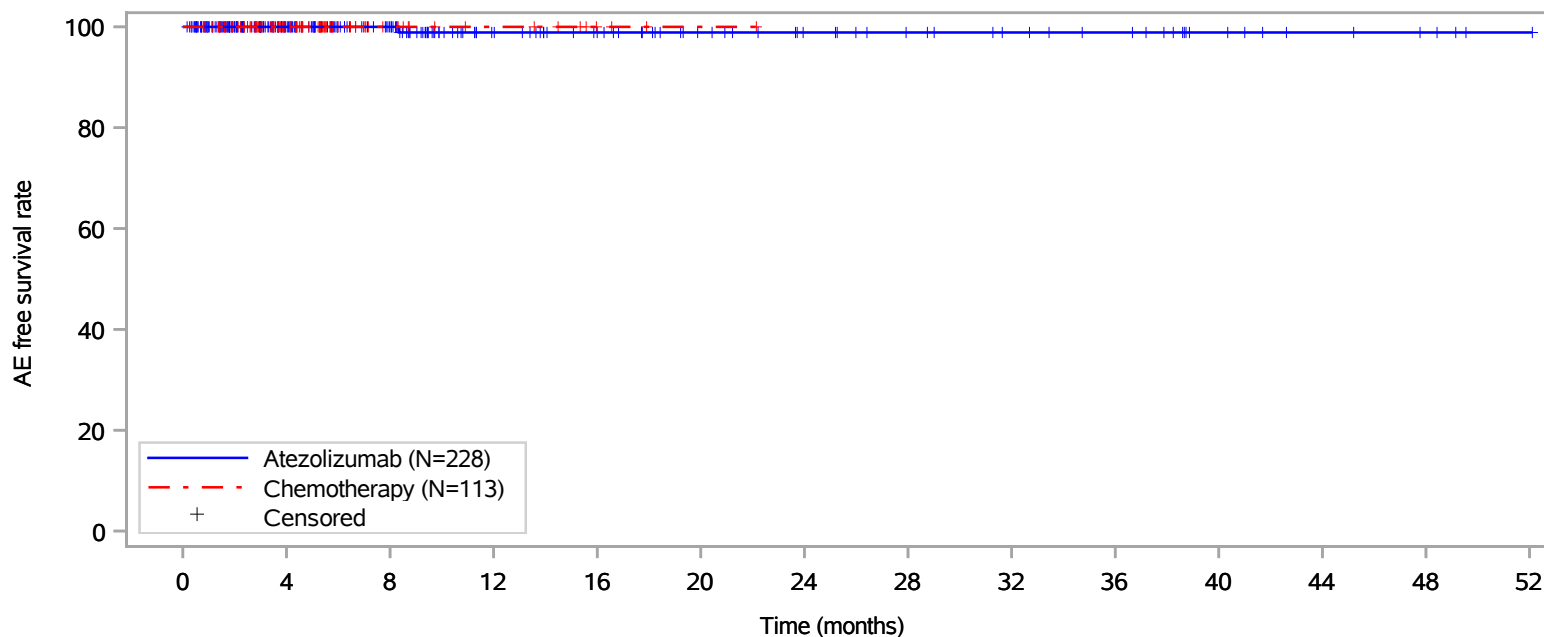
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Blood and lymphatic system disorders, Leukocytosis

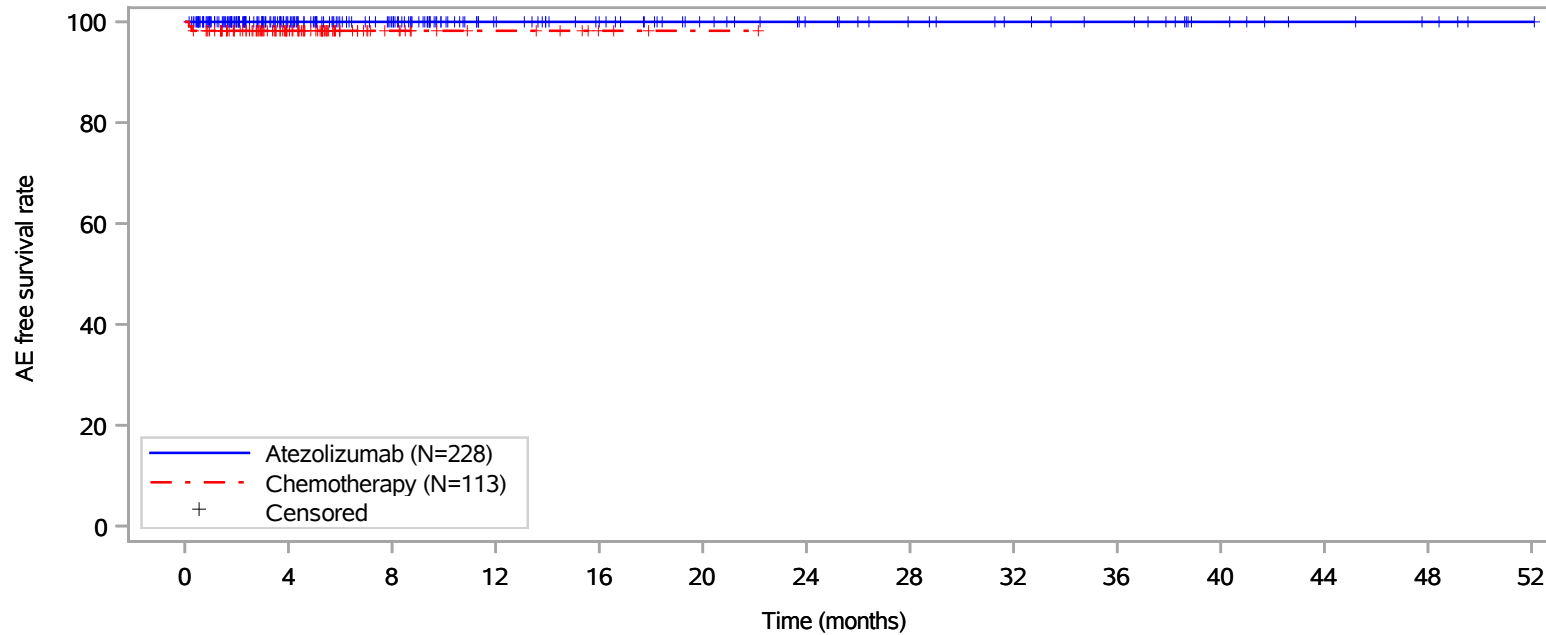


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872
 Blood and lymphatic system disorders, Myelosuppression



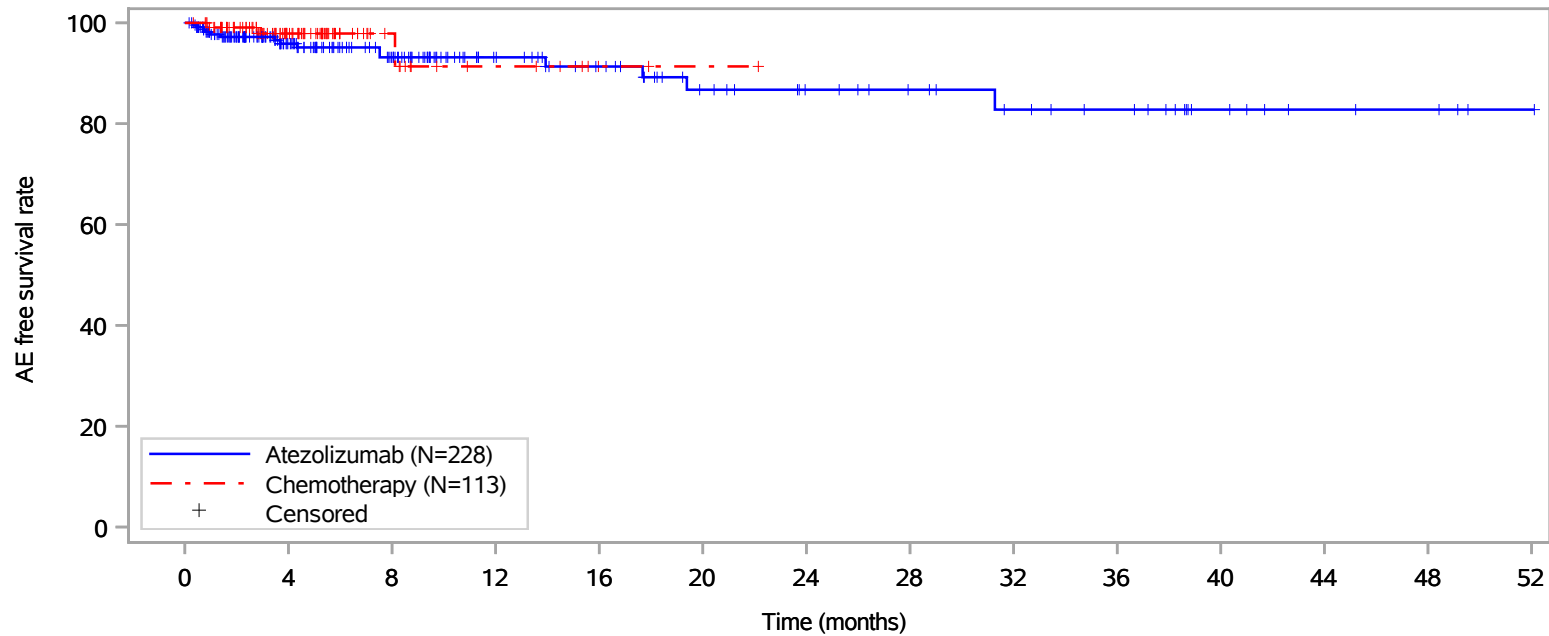
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	51	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	91	56	46	34	28	24	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	59	15	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	87	126	161	170	180	186	190	193	196	204	208	209	212
Chemotherapy	0	52	96	103	108	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

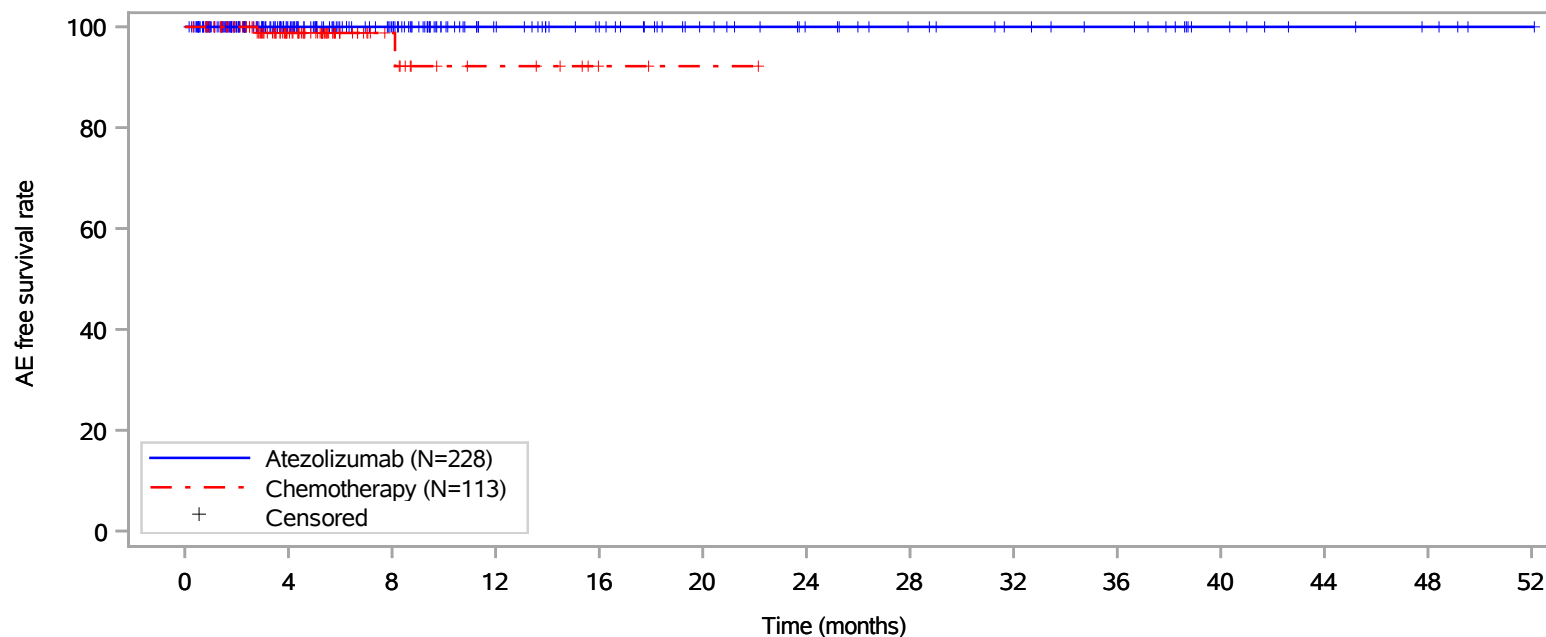
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute coronary syndrome



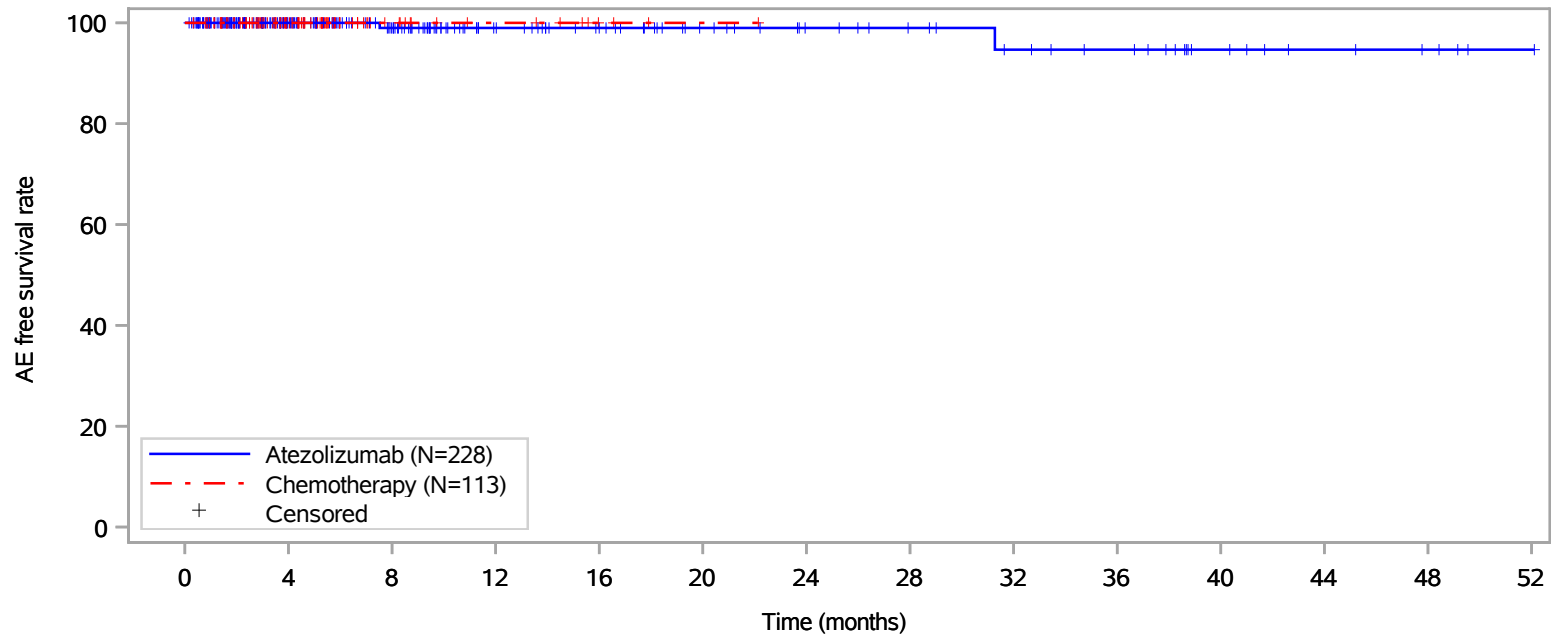
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	97	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Acute myocardial infarction



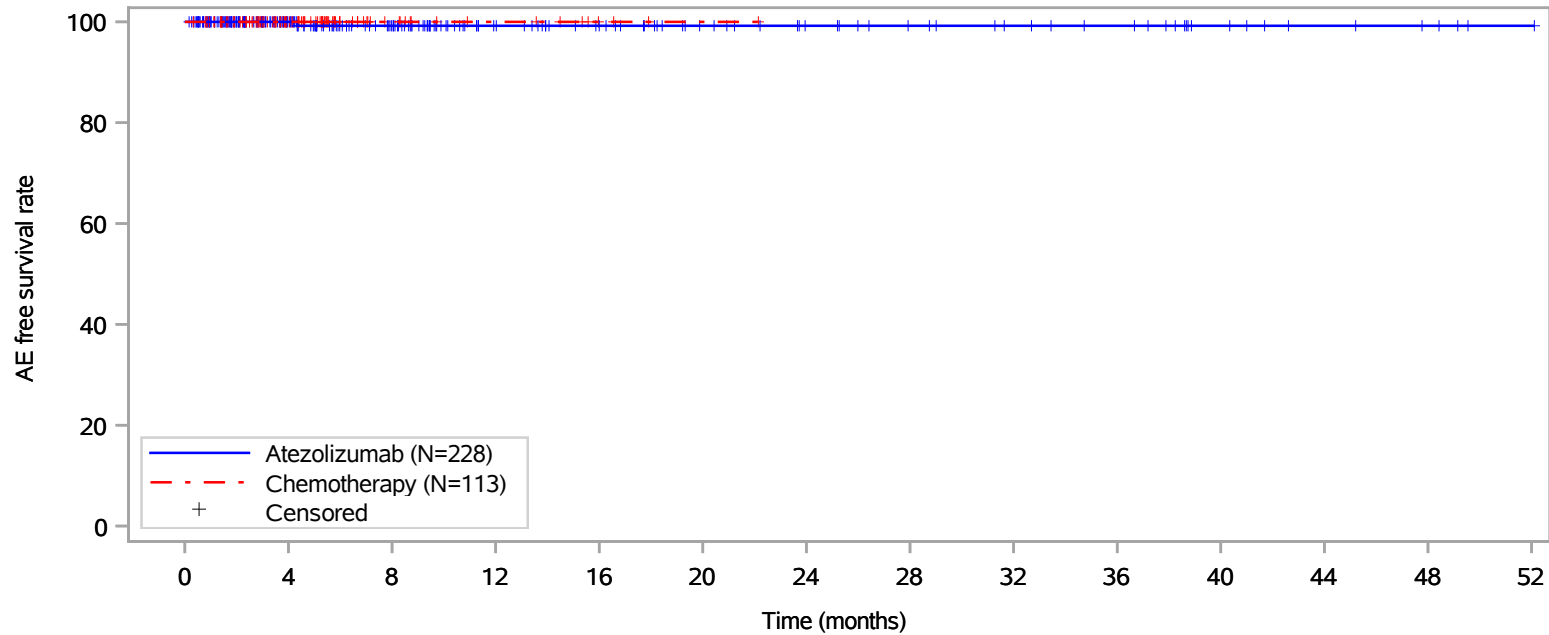
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	58	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	202	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Angina pectoris



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

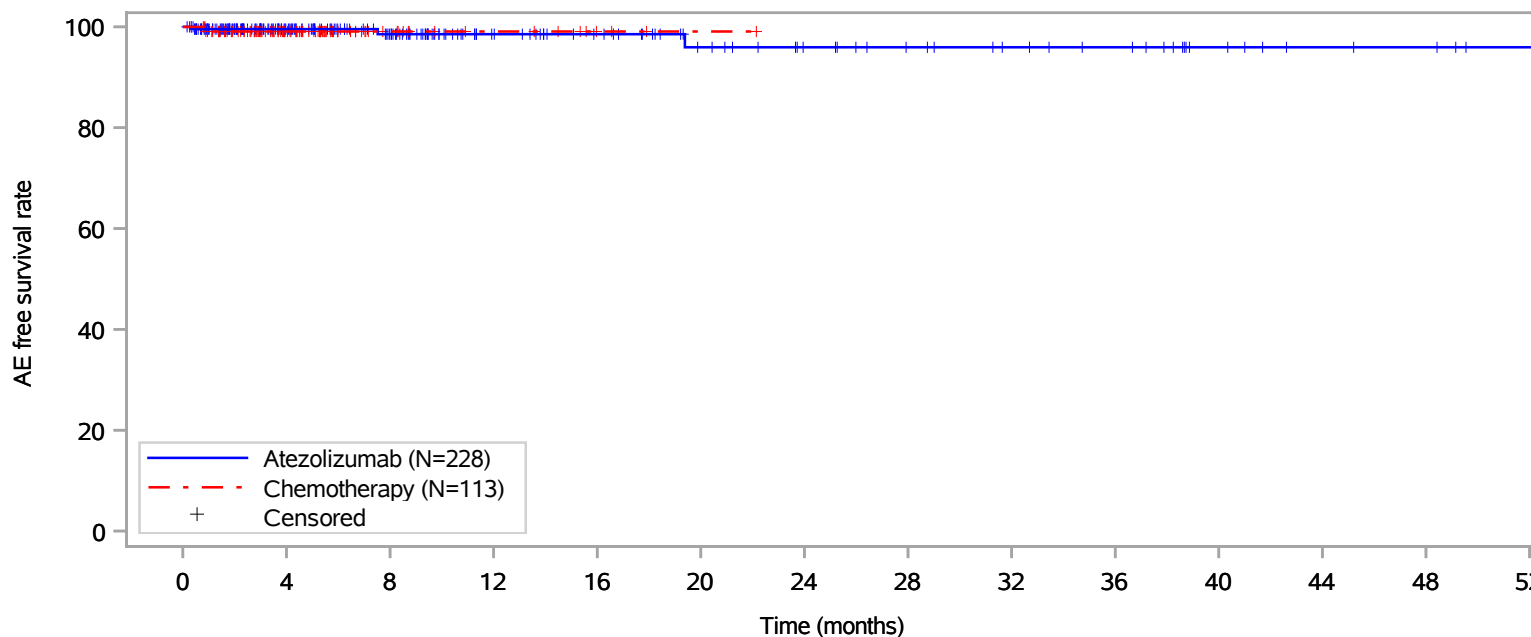
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Atrial fibrillation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	58	48	36	29	24	20	17	9	5	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	178	189	196	201	205	208	216	220	221	224
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

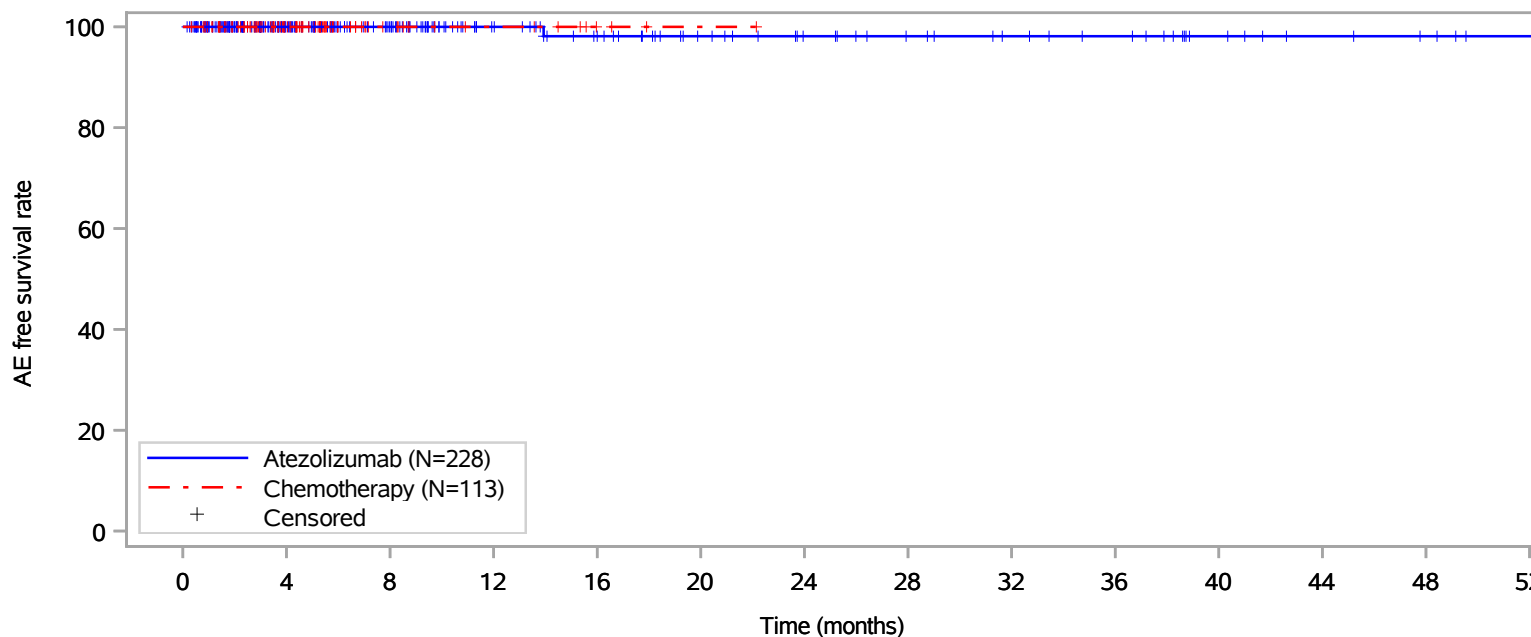
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac arrest



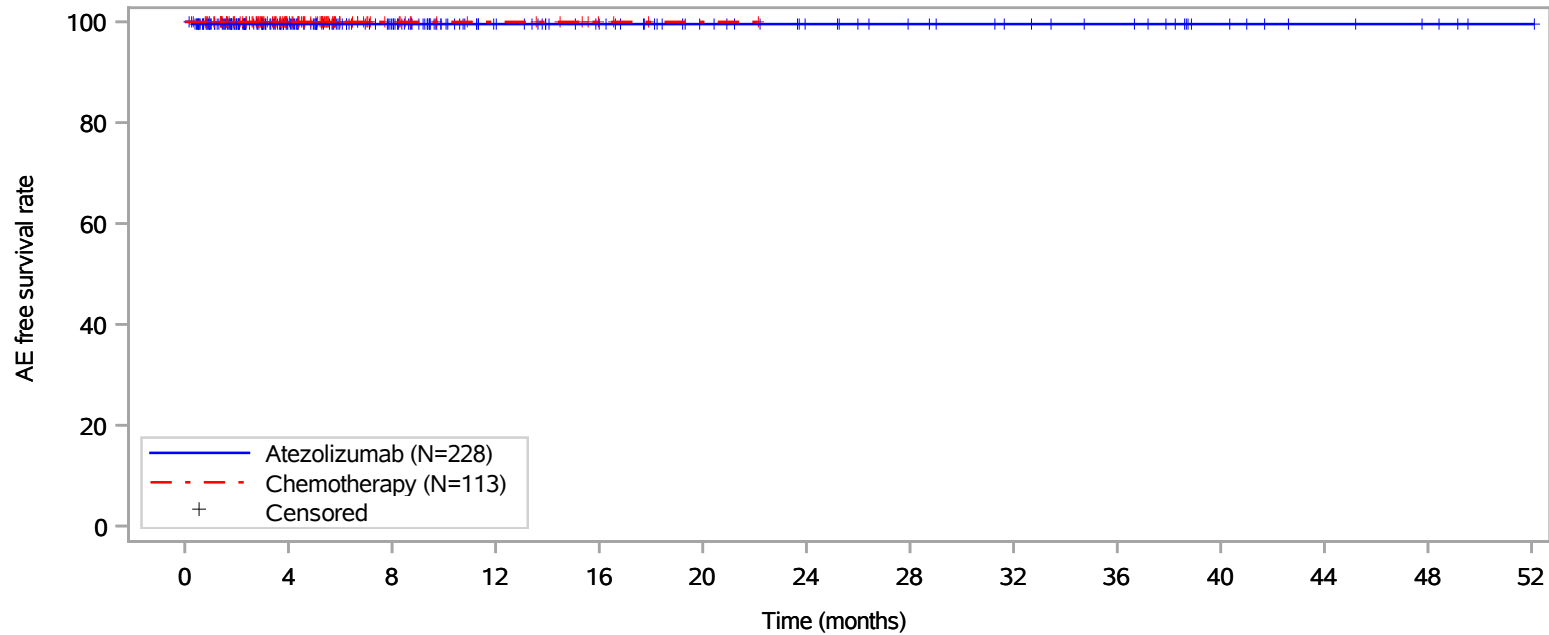
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac disorder



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

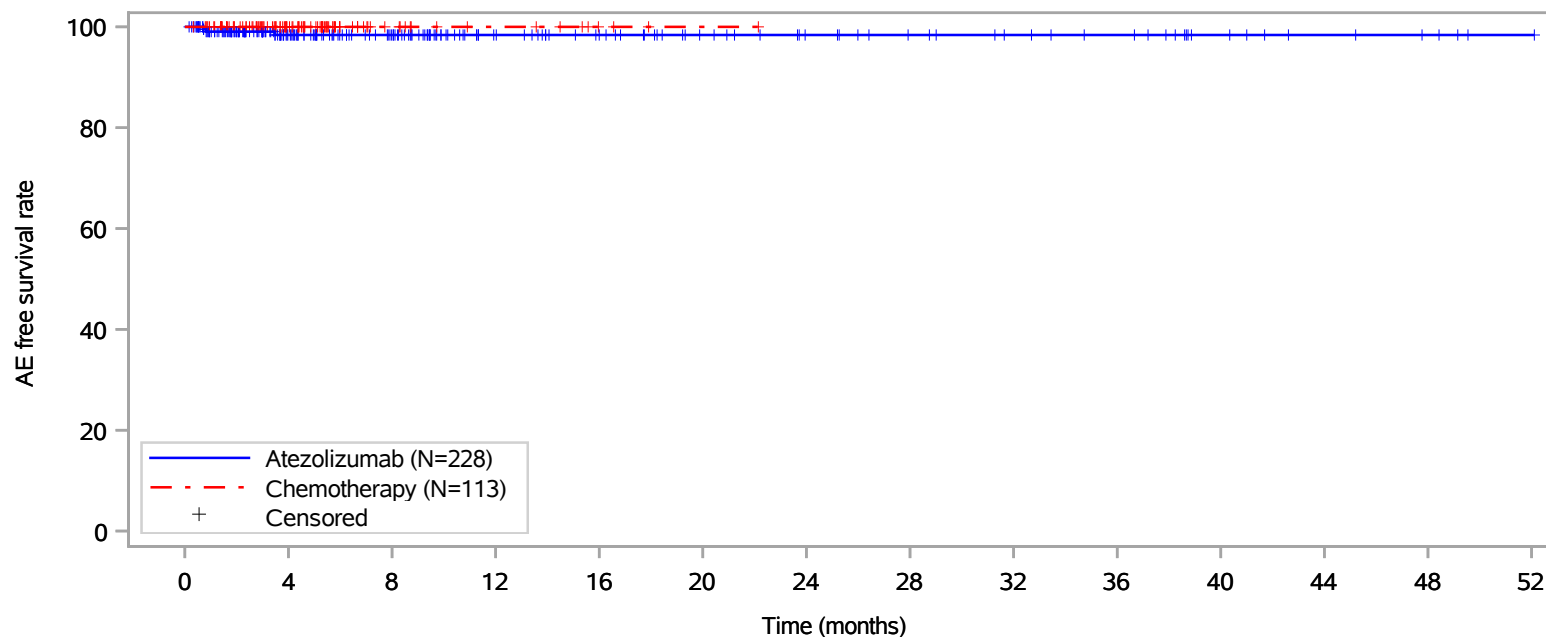
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	130	166	177	188	195	200	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

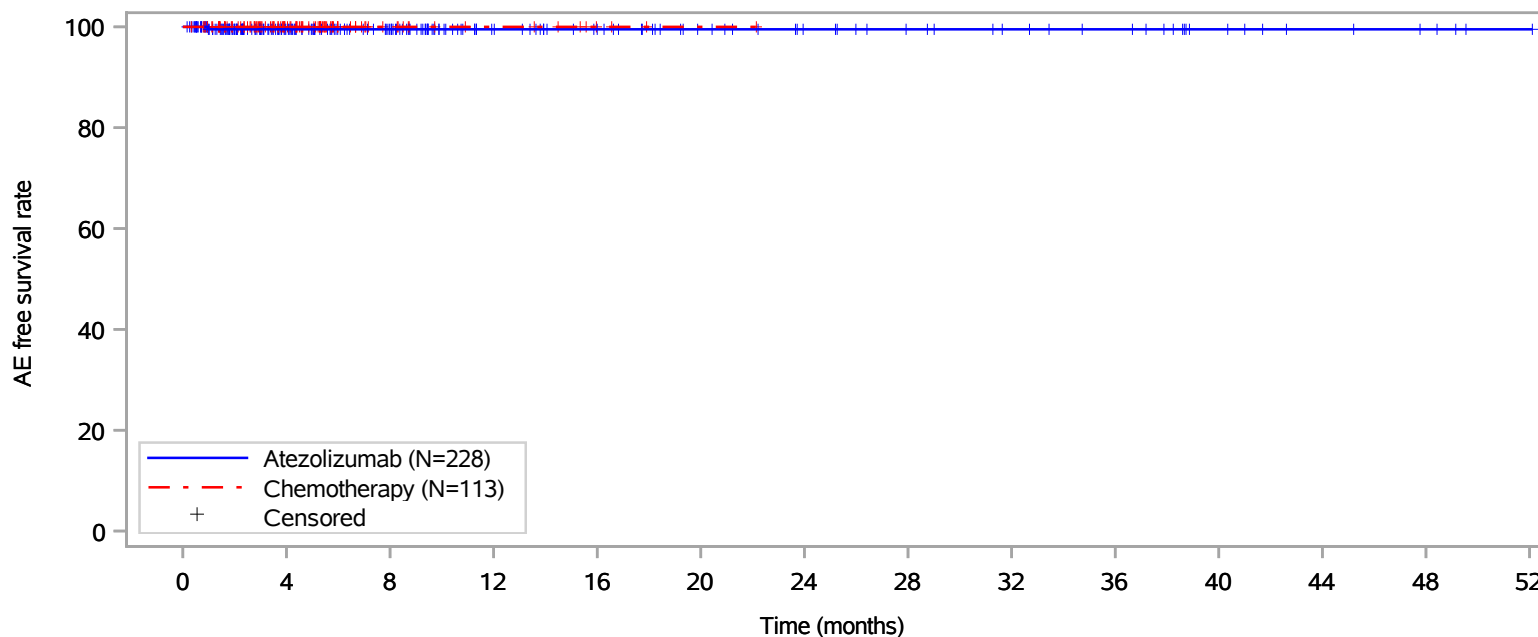
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Cardiac failure congestive



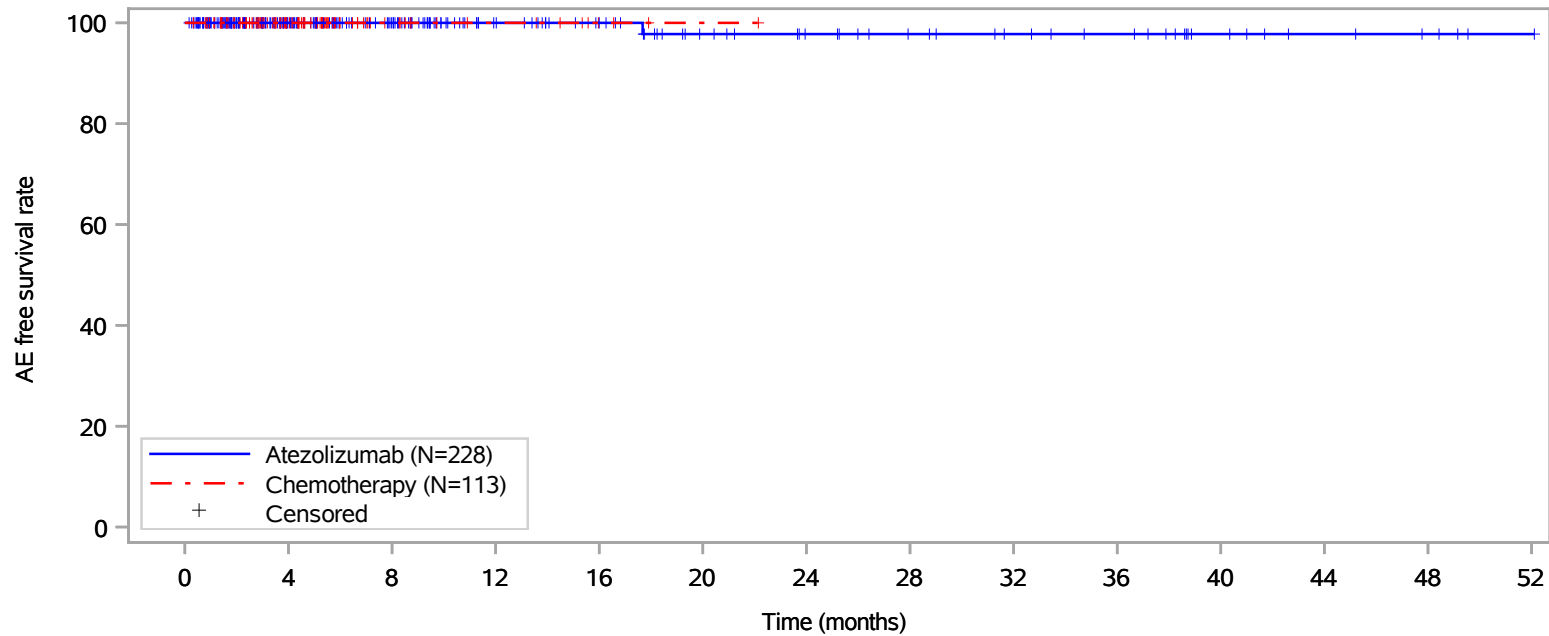
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Myocardial ischaemia



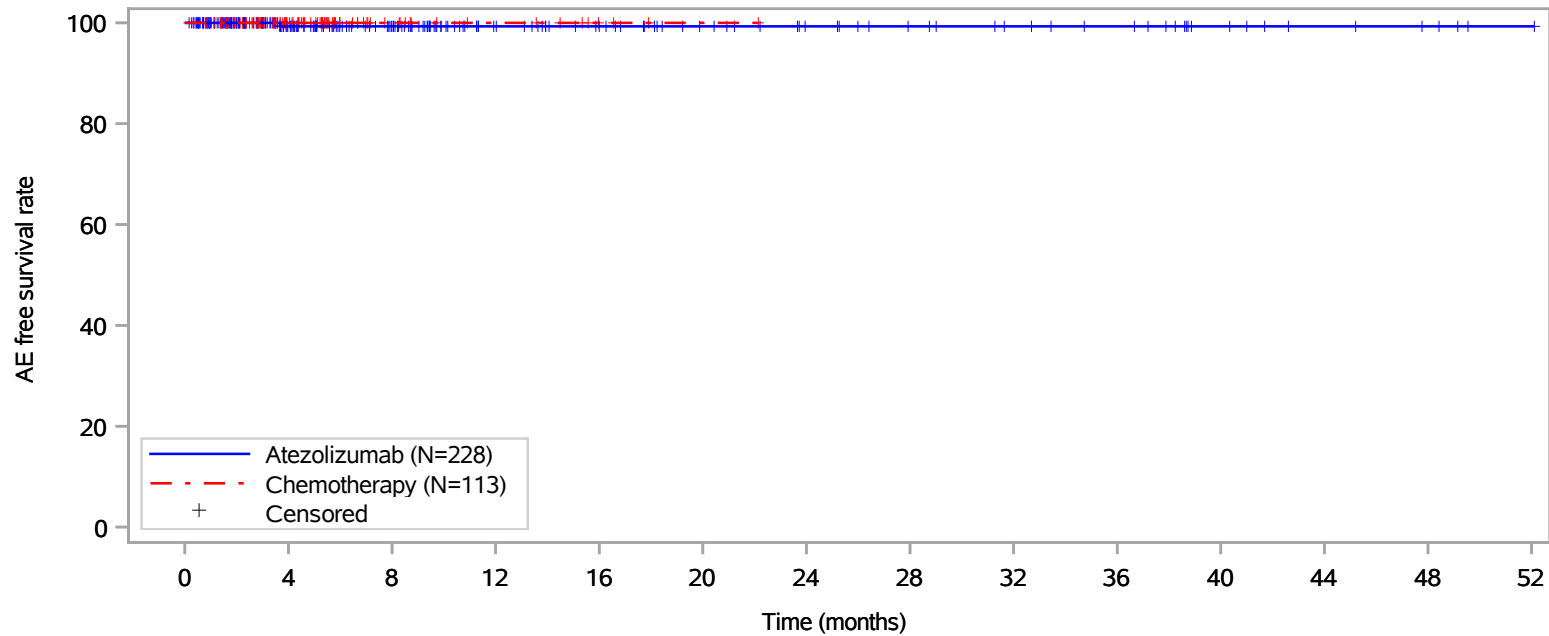
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	36	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Myocarditis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

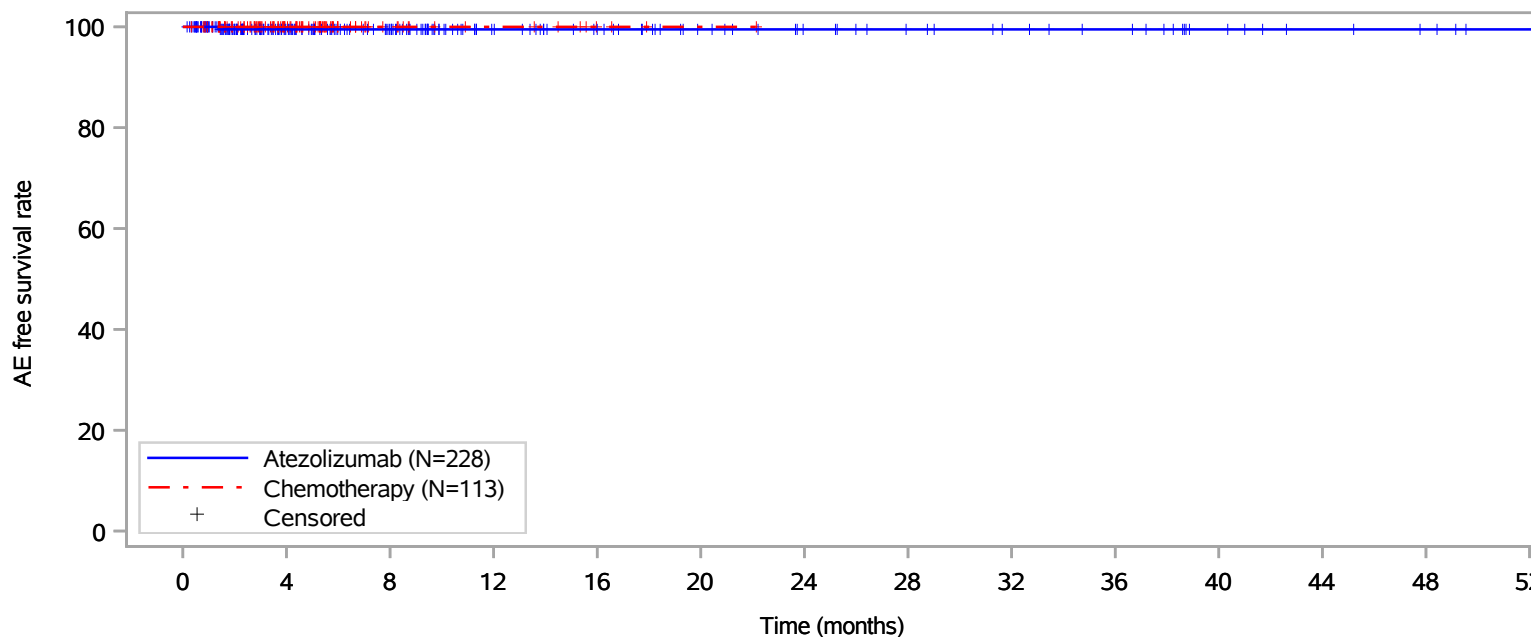
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Cardiac disorders, Sinus tachycardia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

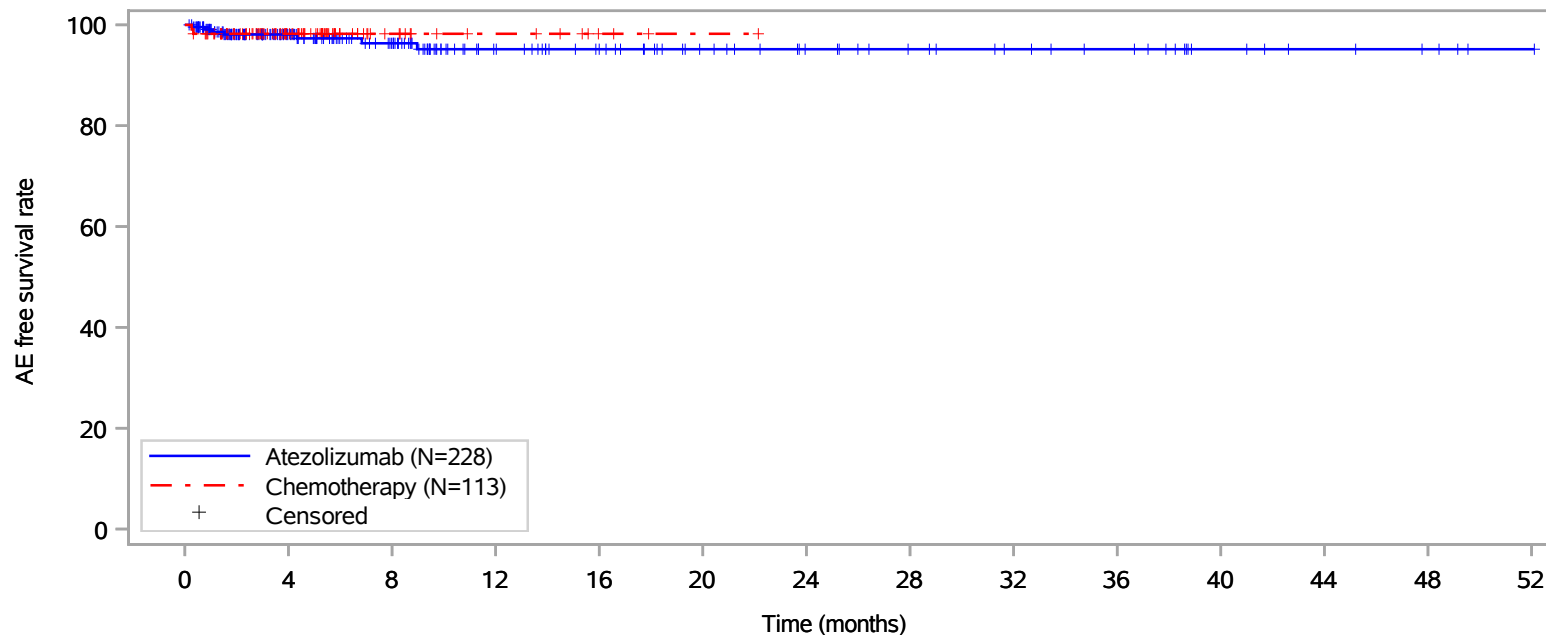
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	93	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	129	163	174	185	192	197	201	204	212	215	217	220
Chemotherapy	0	51	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

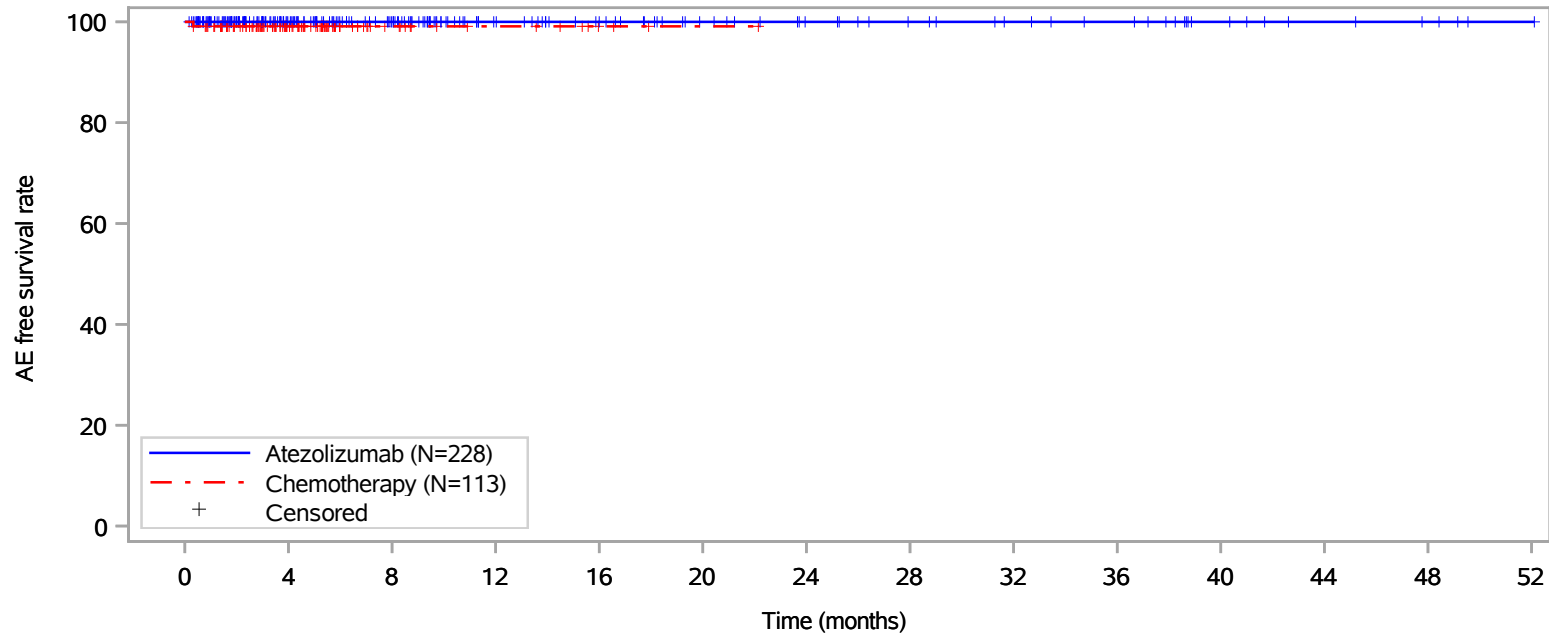
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Abdominal pain



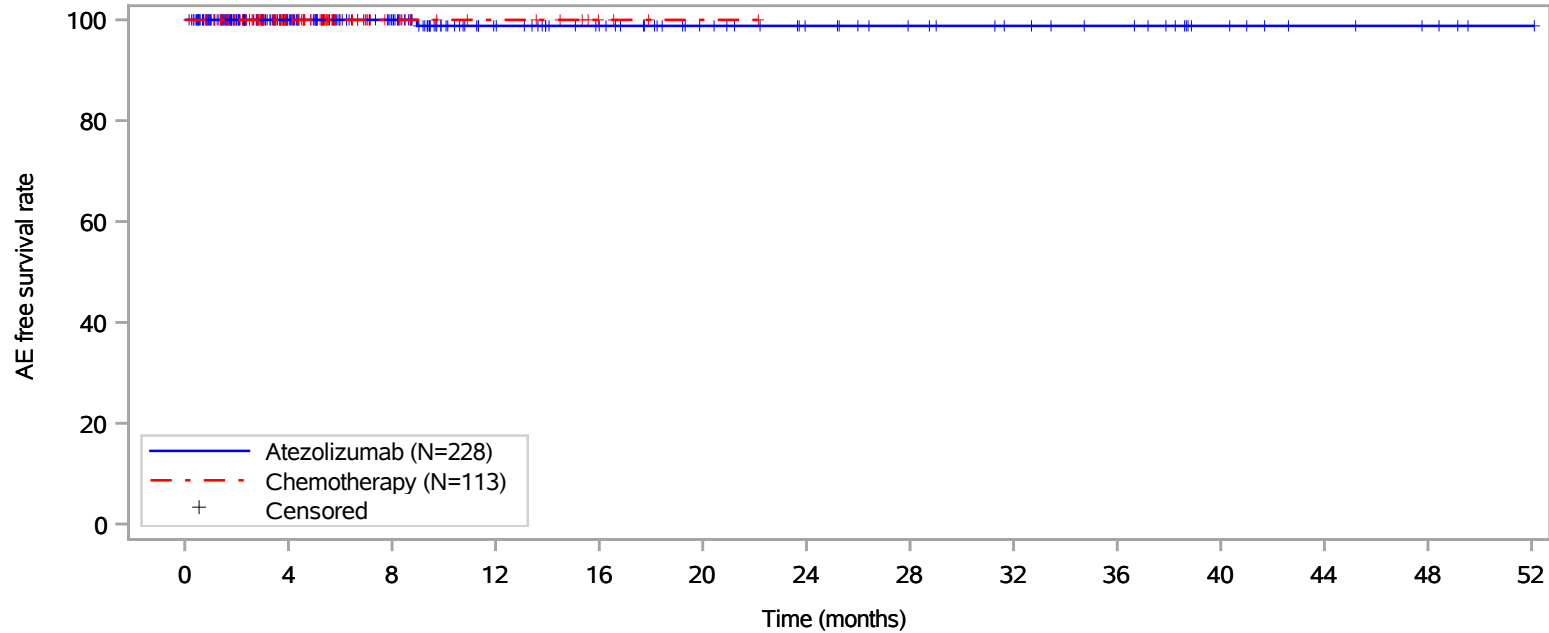
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Colitis



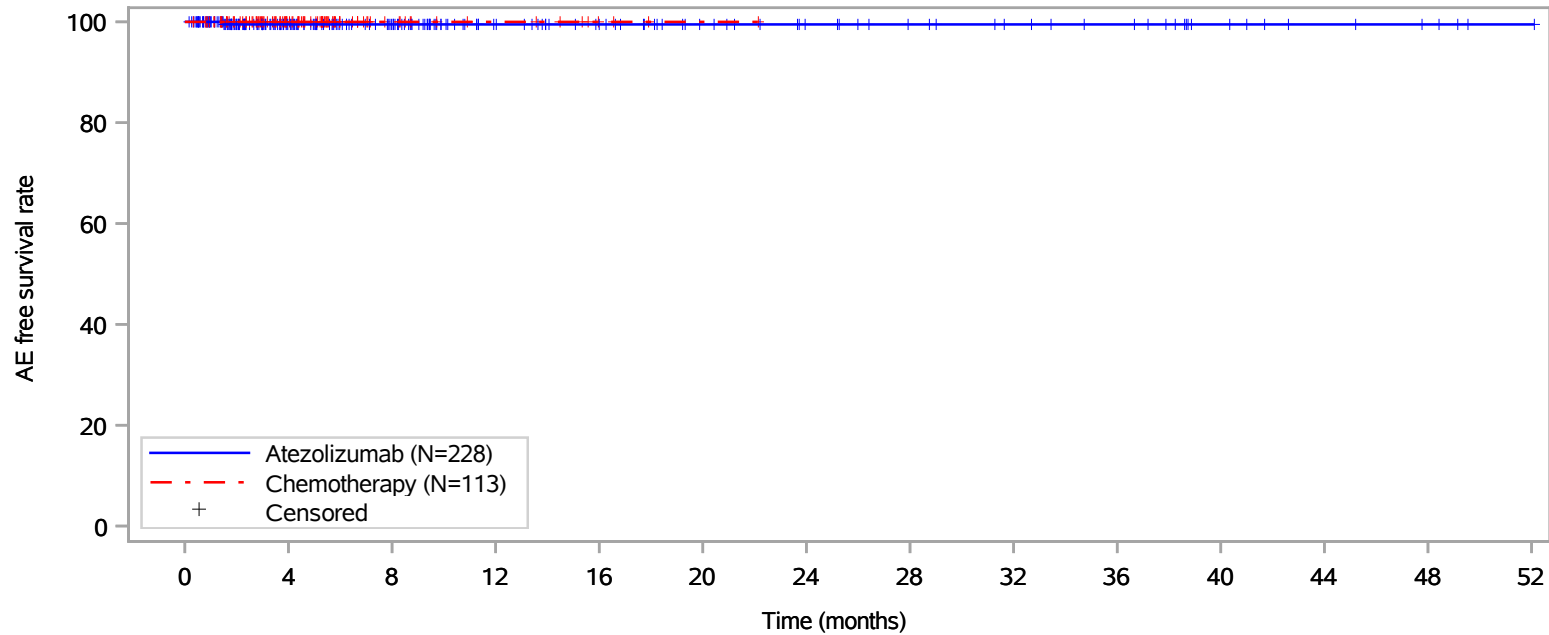
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Diverticulum intestinal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

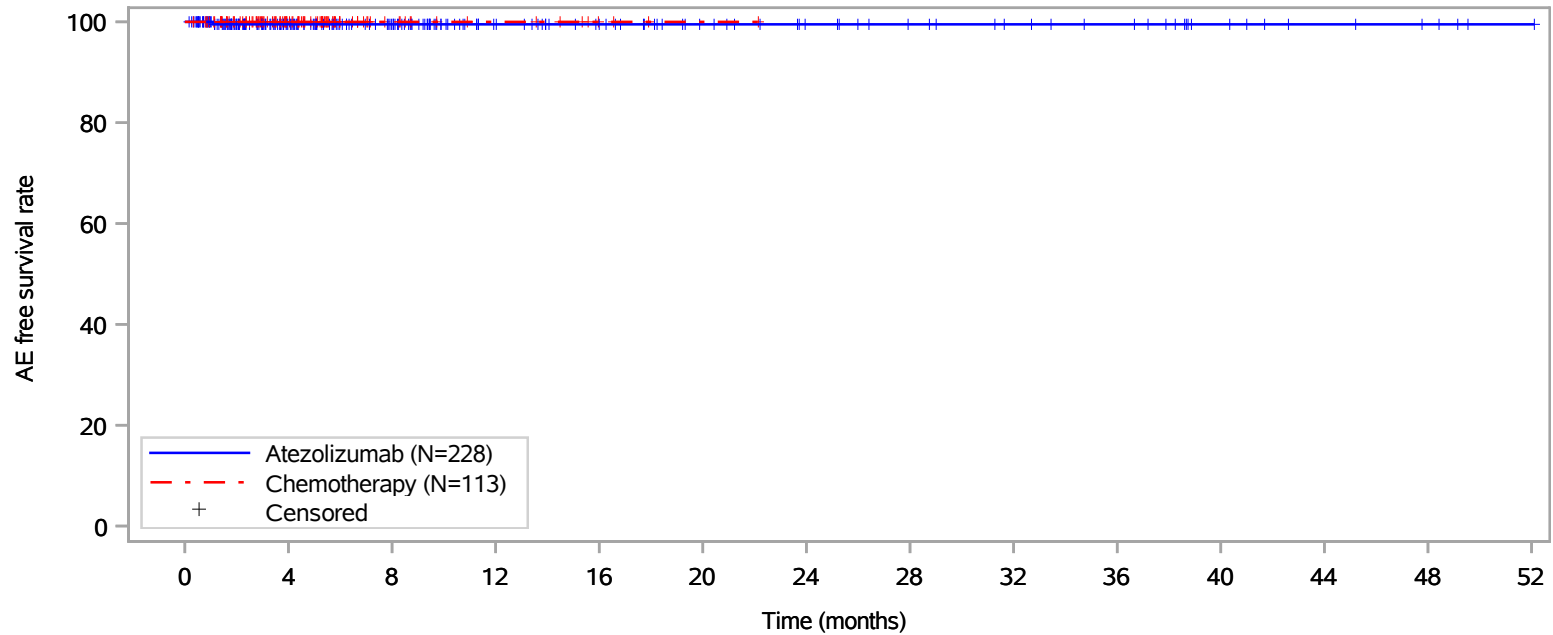
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Gastrointestinal toxicity



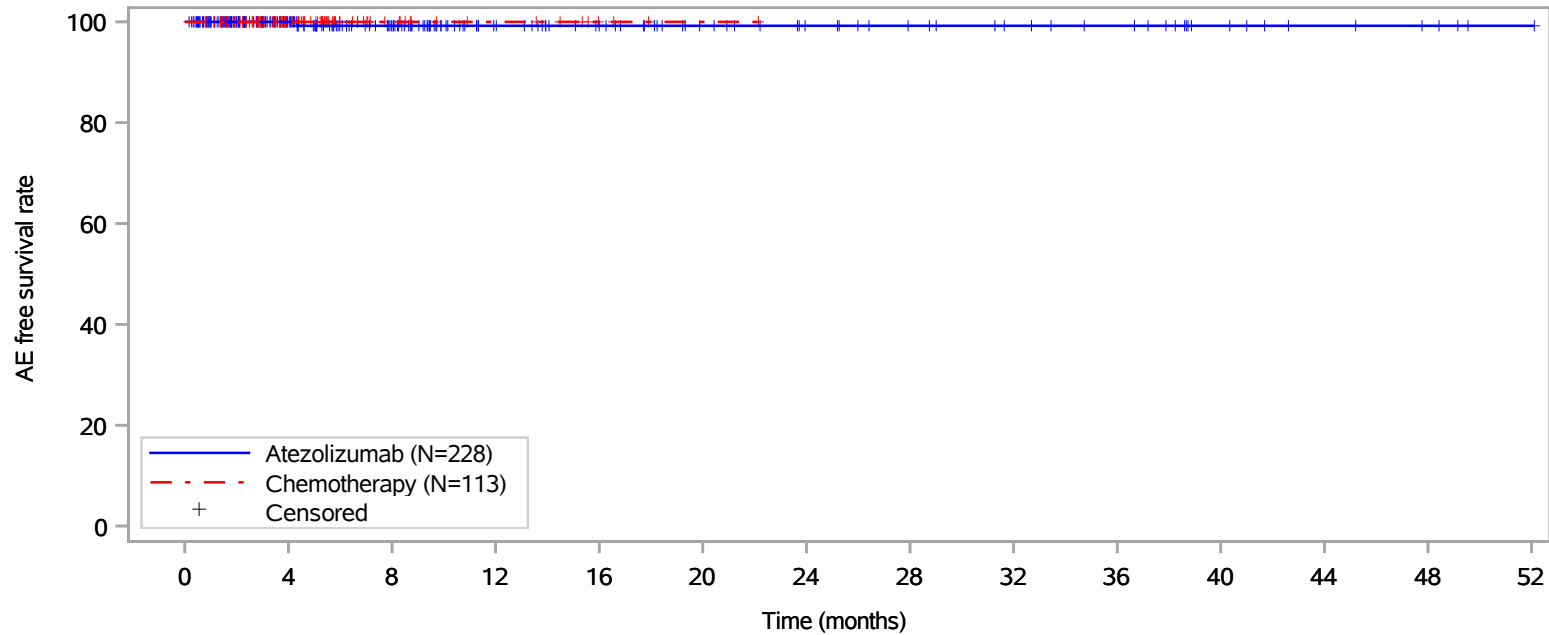
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Ileus



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

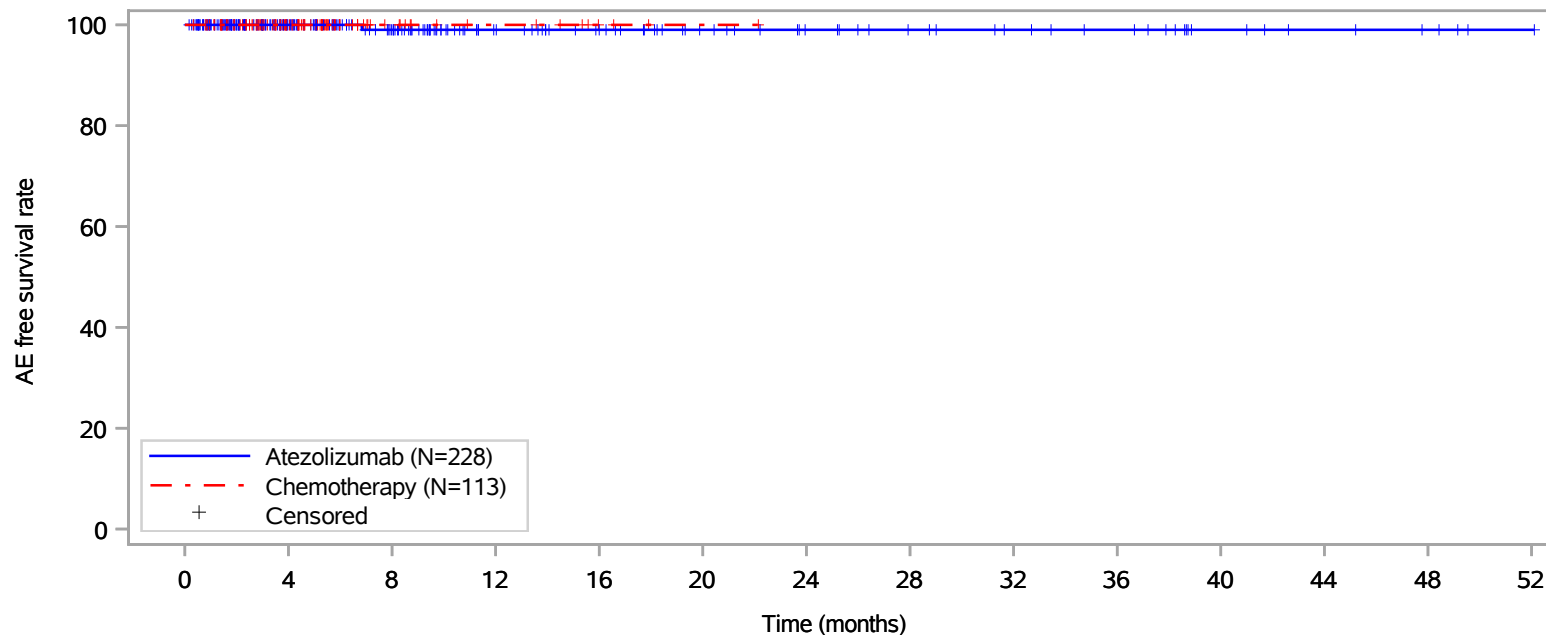
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Inguinal hernia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

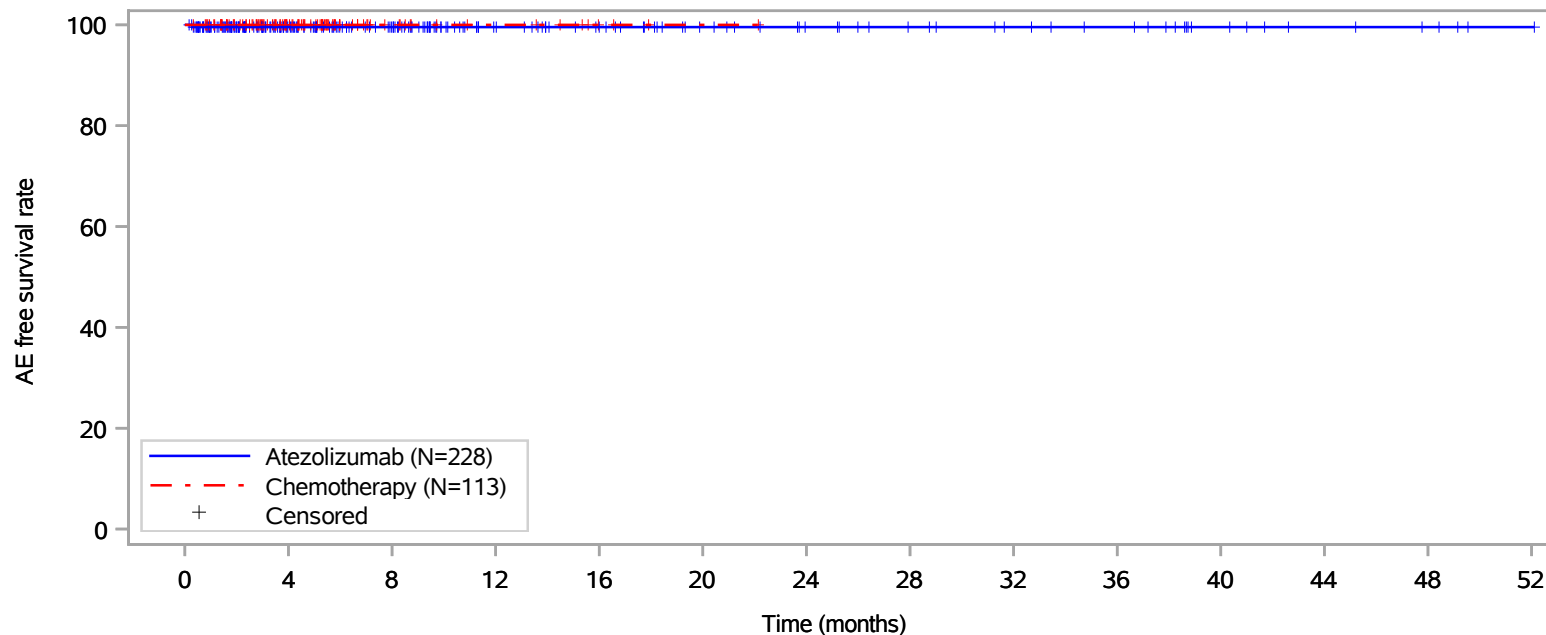
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Pancreatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

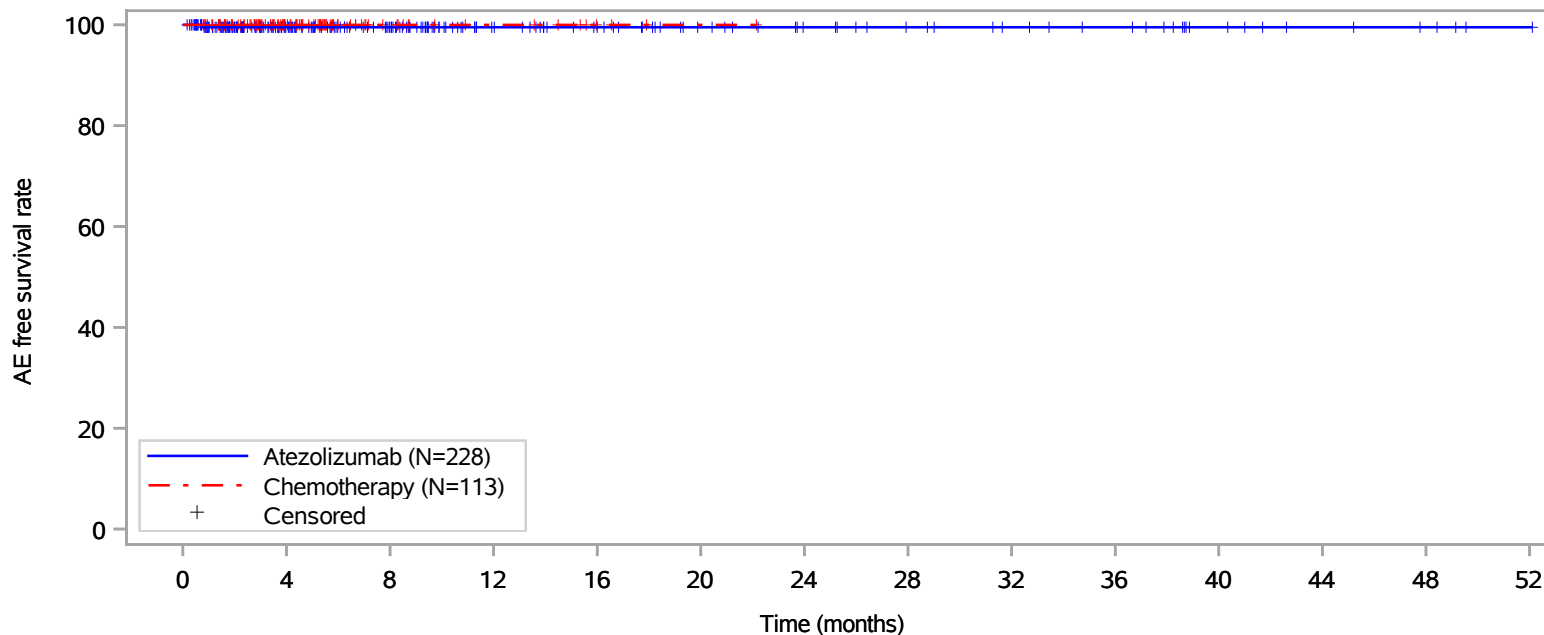
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Small intestinal perforation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

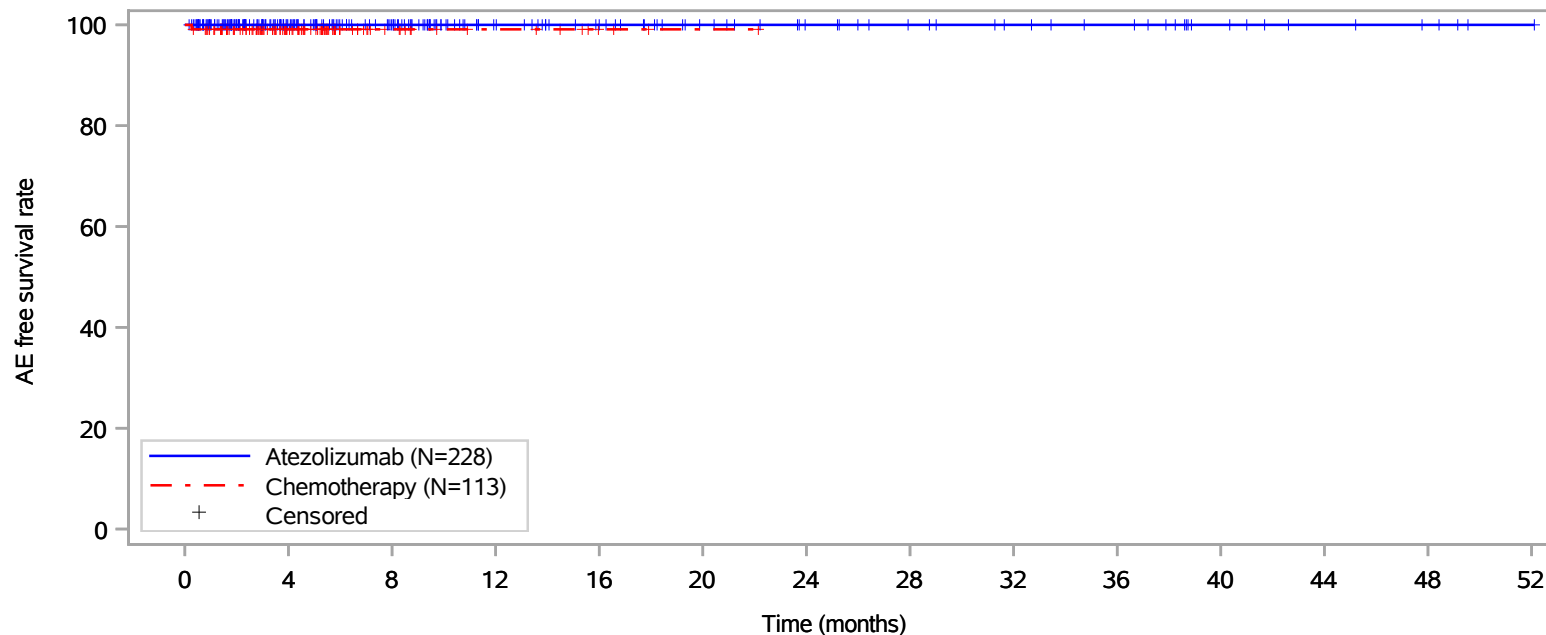
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Gastrointestinal disorders, Vomiting



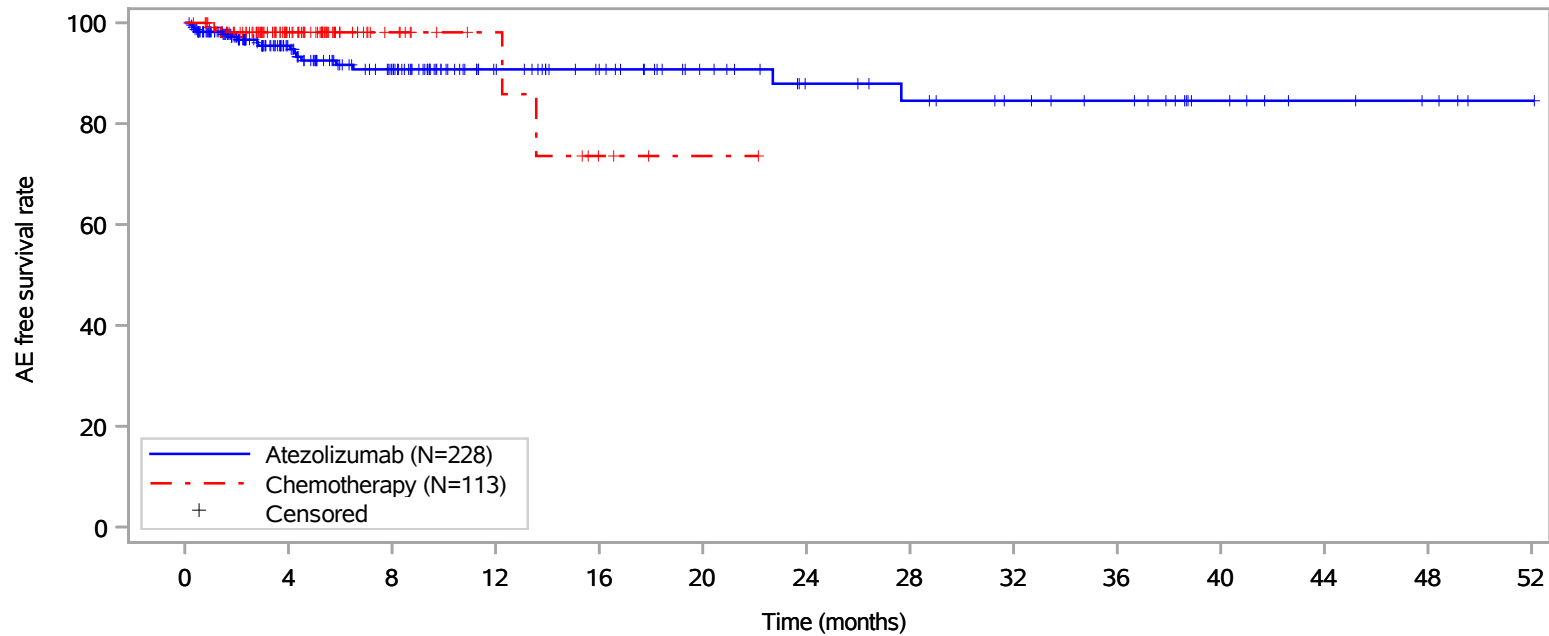
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, All



Patients at risk															
Atezolizumab	228	133	94	58	48	36	28	25	21	18	10	6	4	1	
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	86	119	155	166	177	184	186	190	193	201	205	207	210	
Chemotherapy	0	52	96	103	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

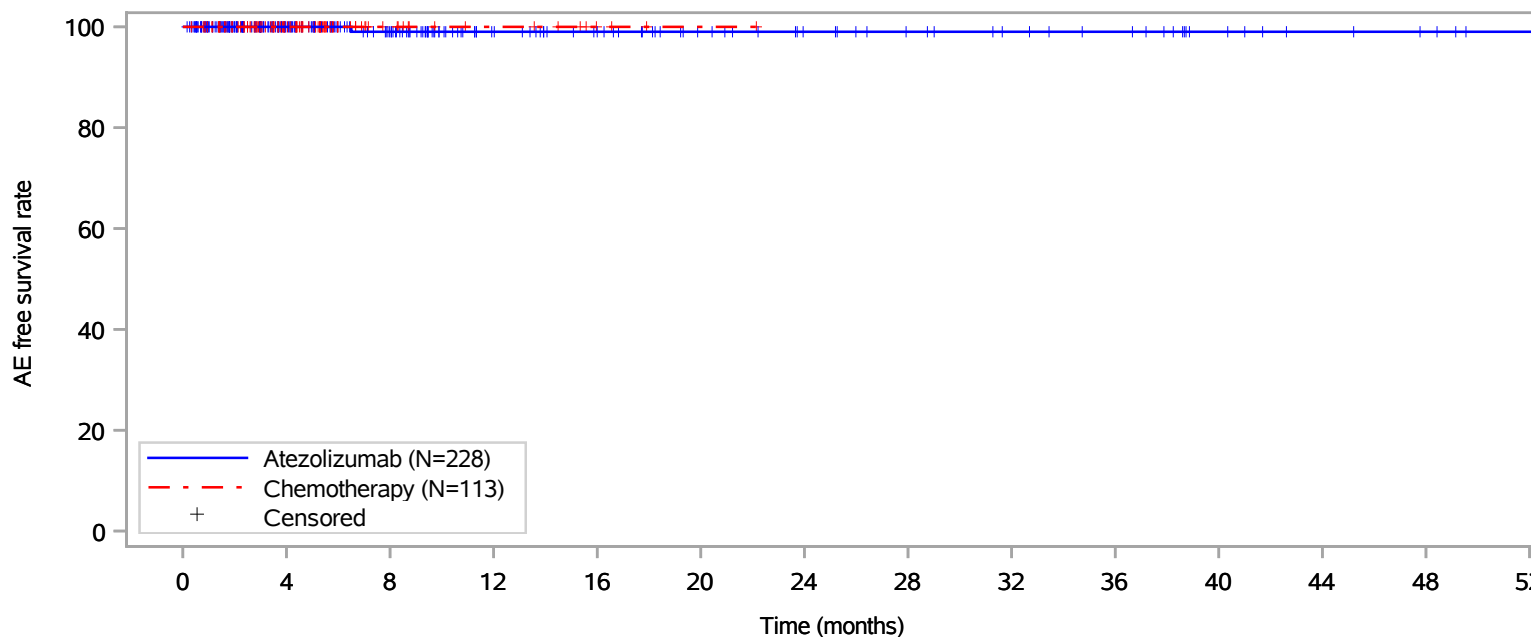
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Asthenia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

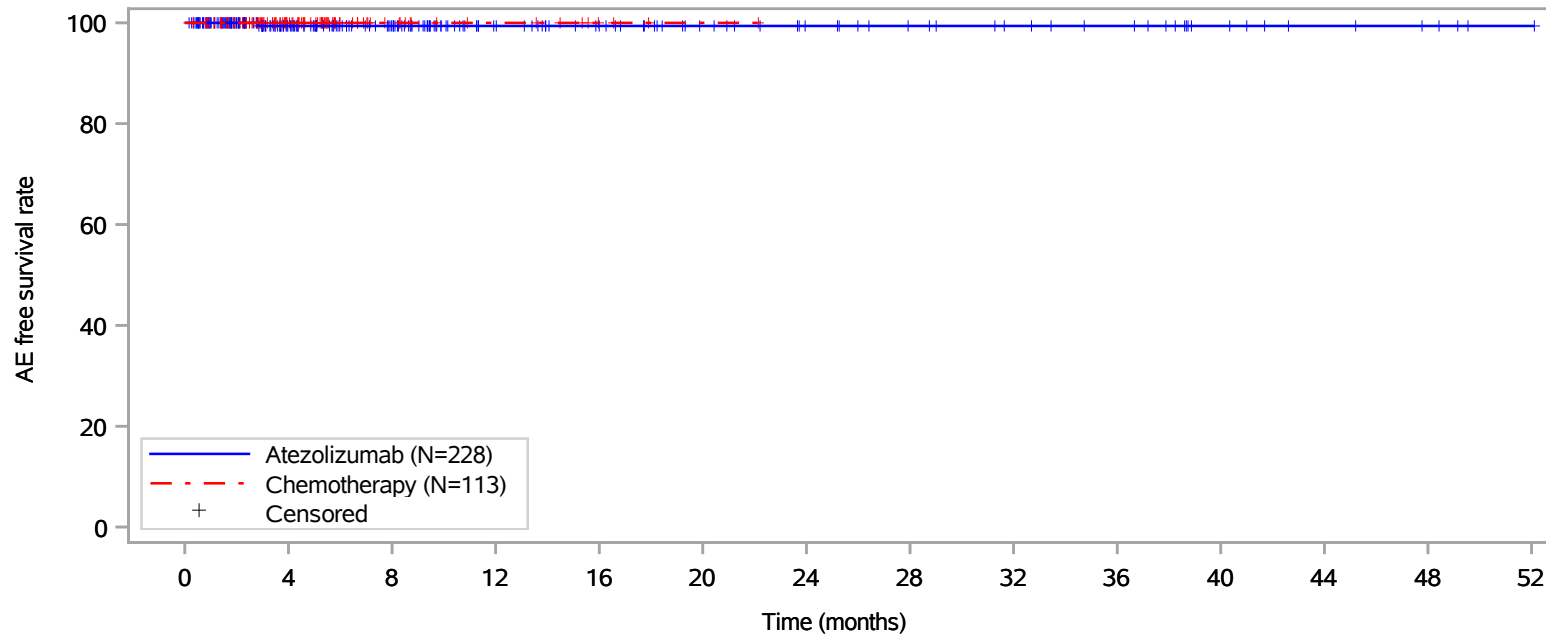
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Chest pain



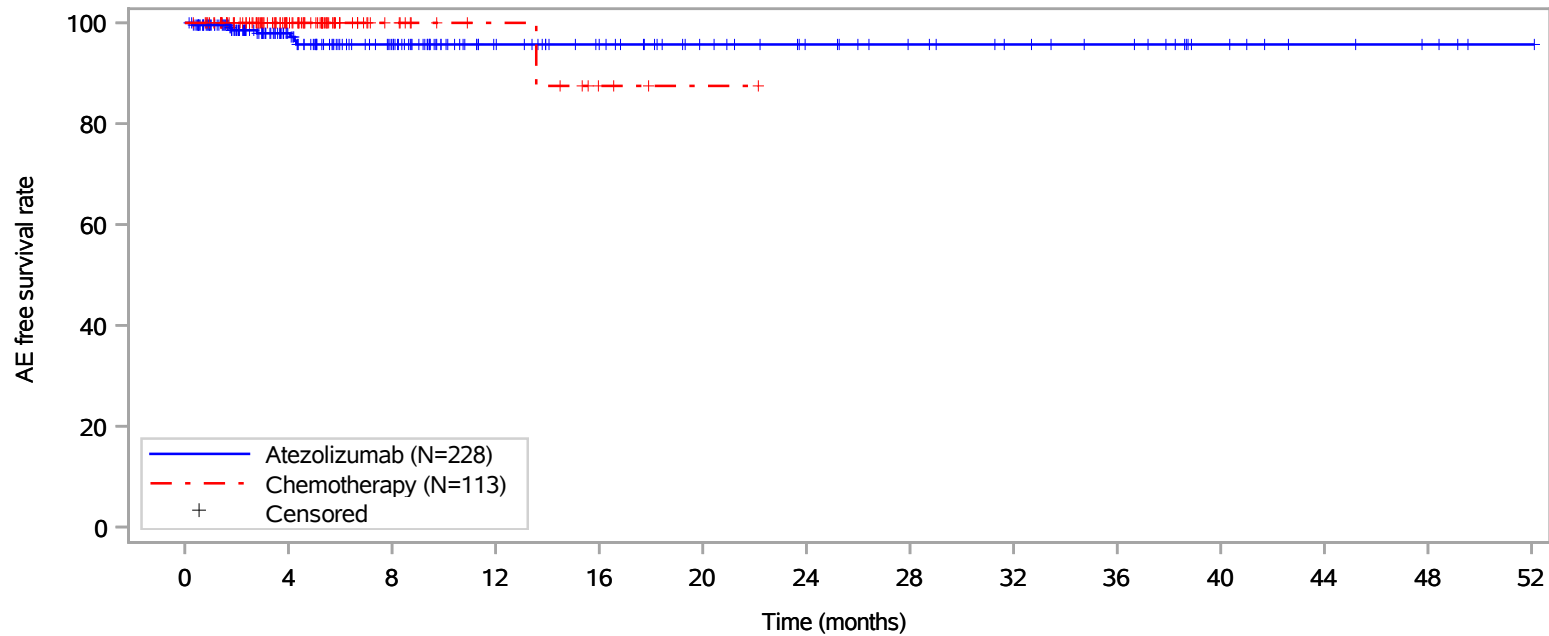
Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Death



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	89	126	162	173	184	191	196	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	53	98	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

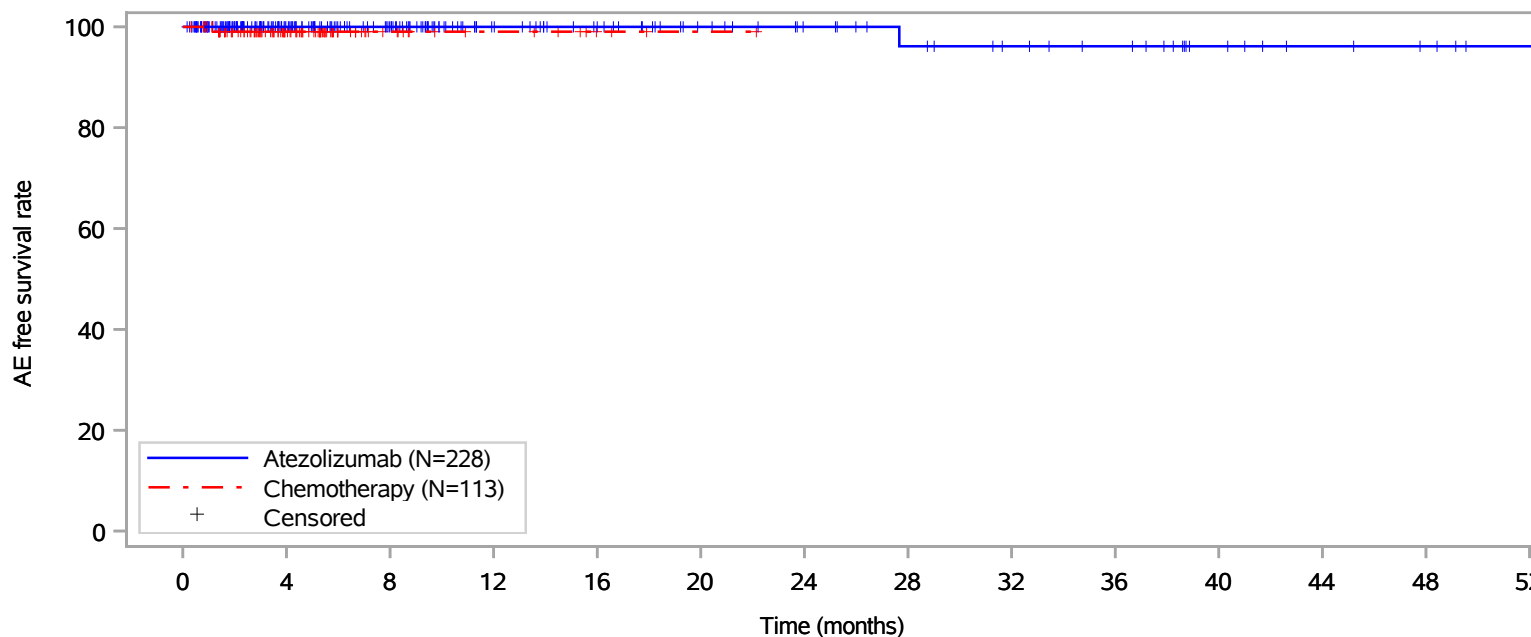
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, General physical health deterioration



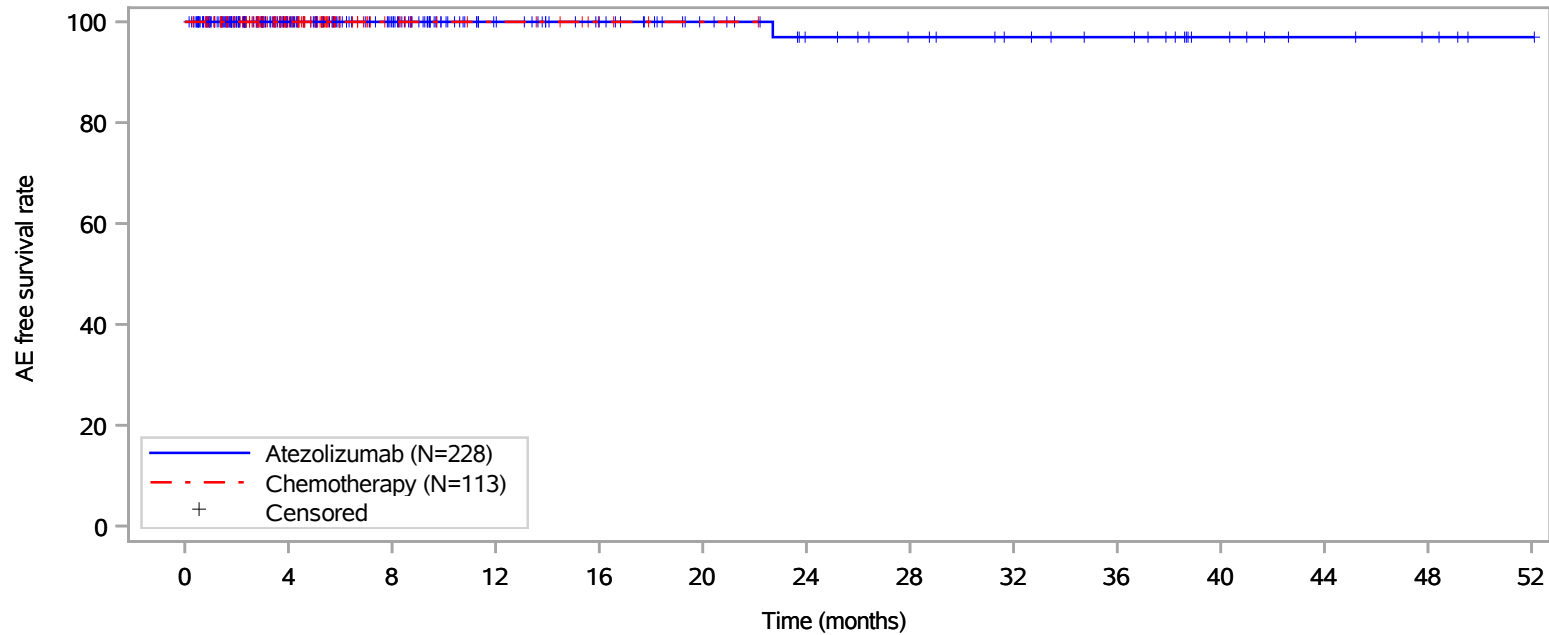
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Generalised oedema



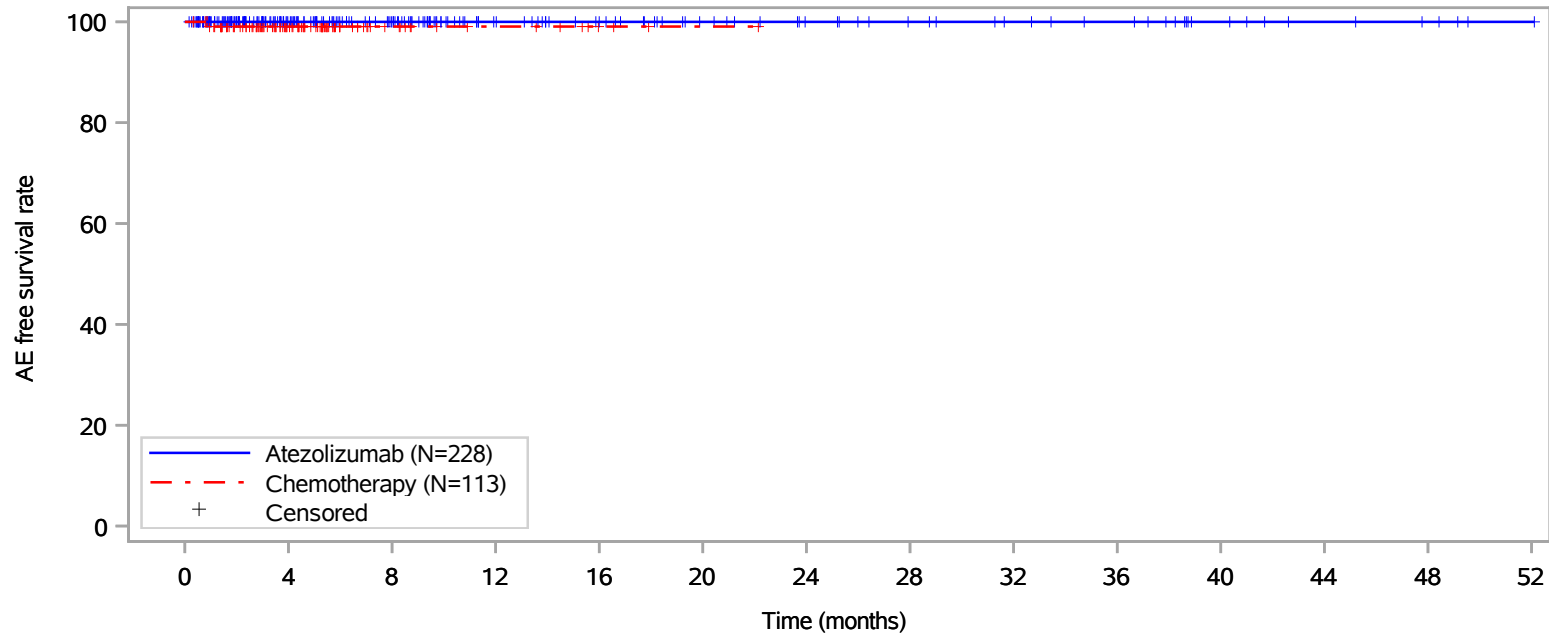
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Infusion site extravasation



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

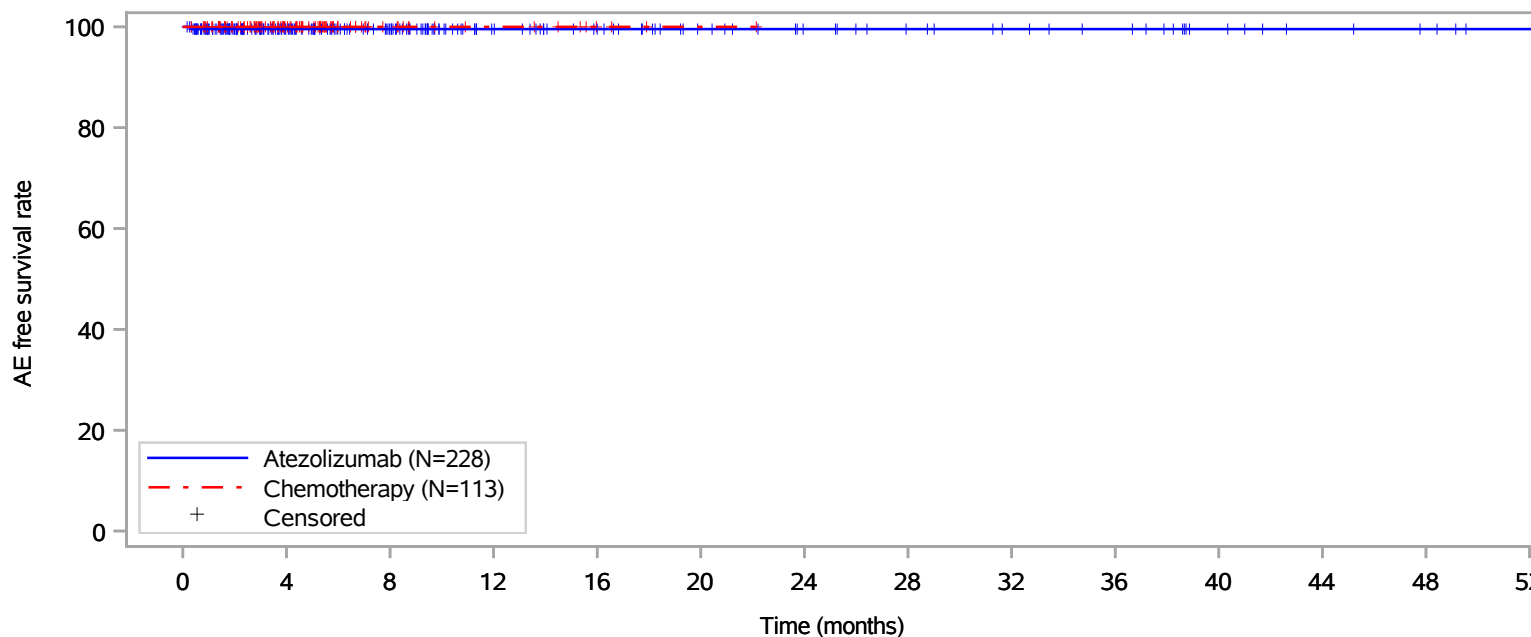
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Malaise



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

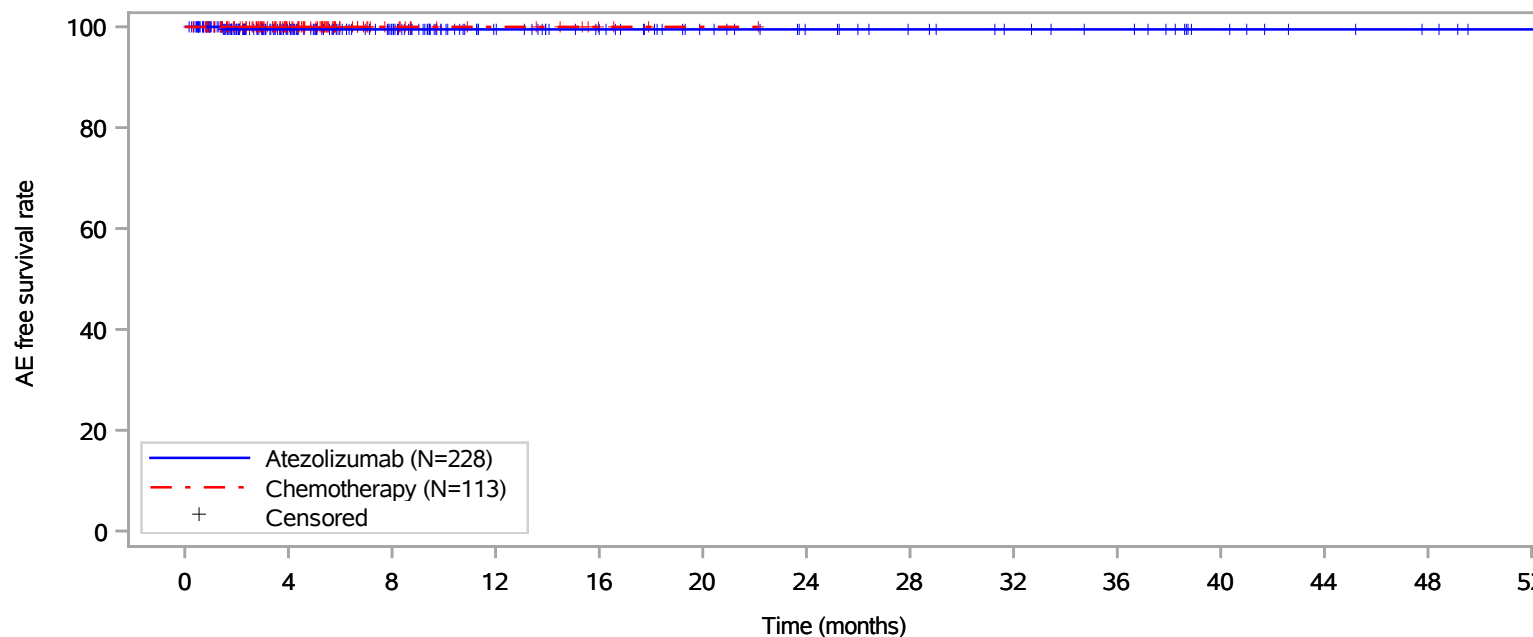
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Non-cardiac chest pain



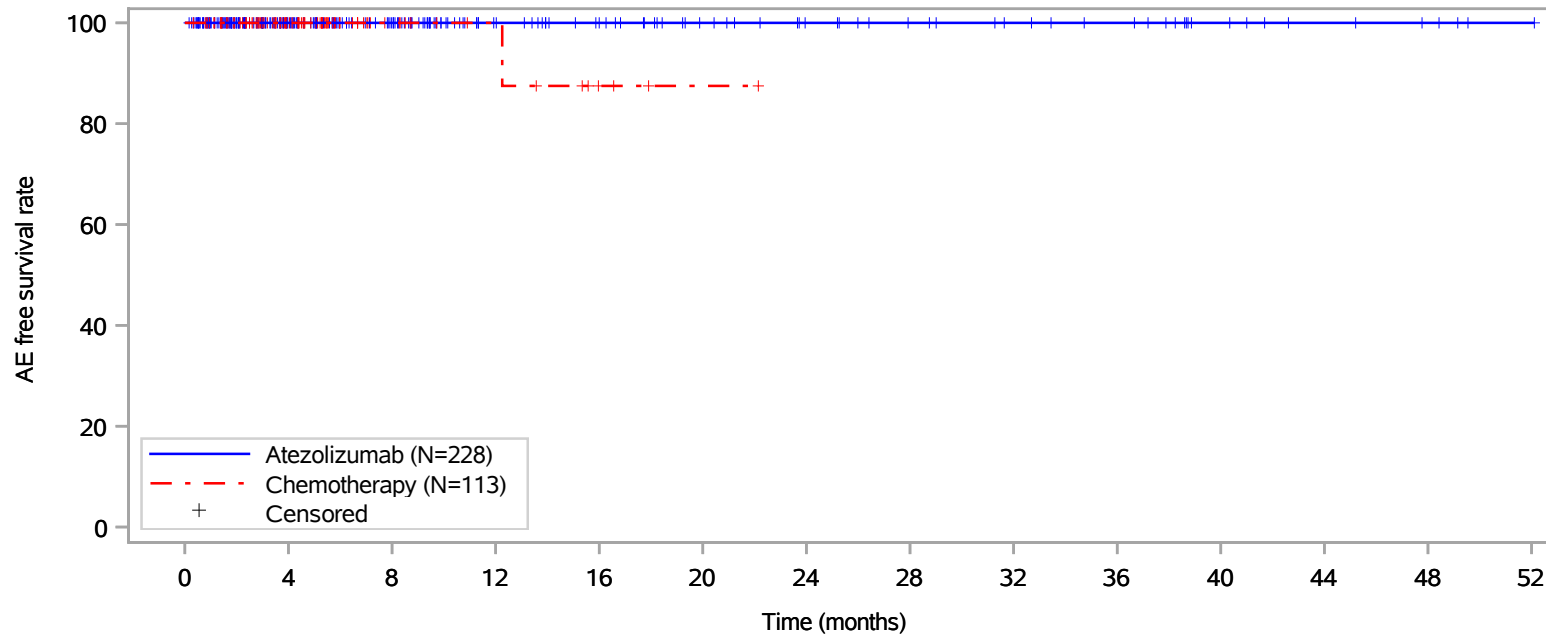
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Oedema



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

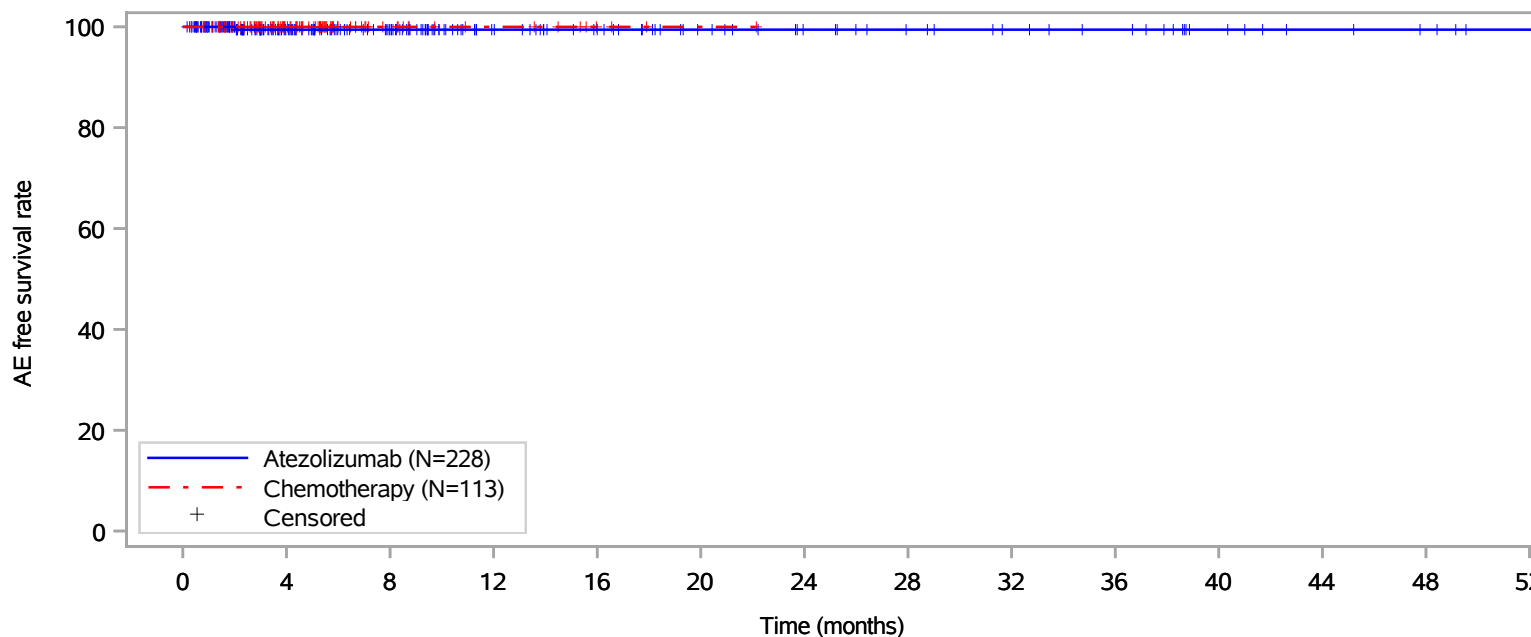
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Performance status decreased



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

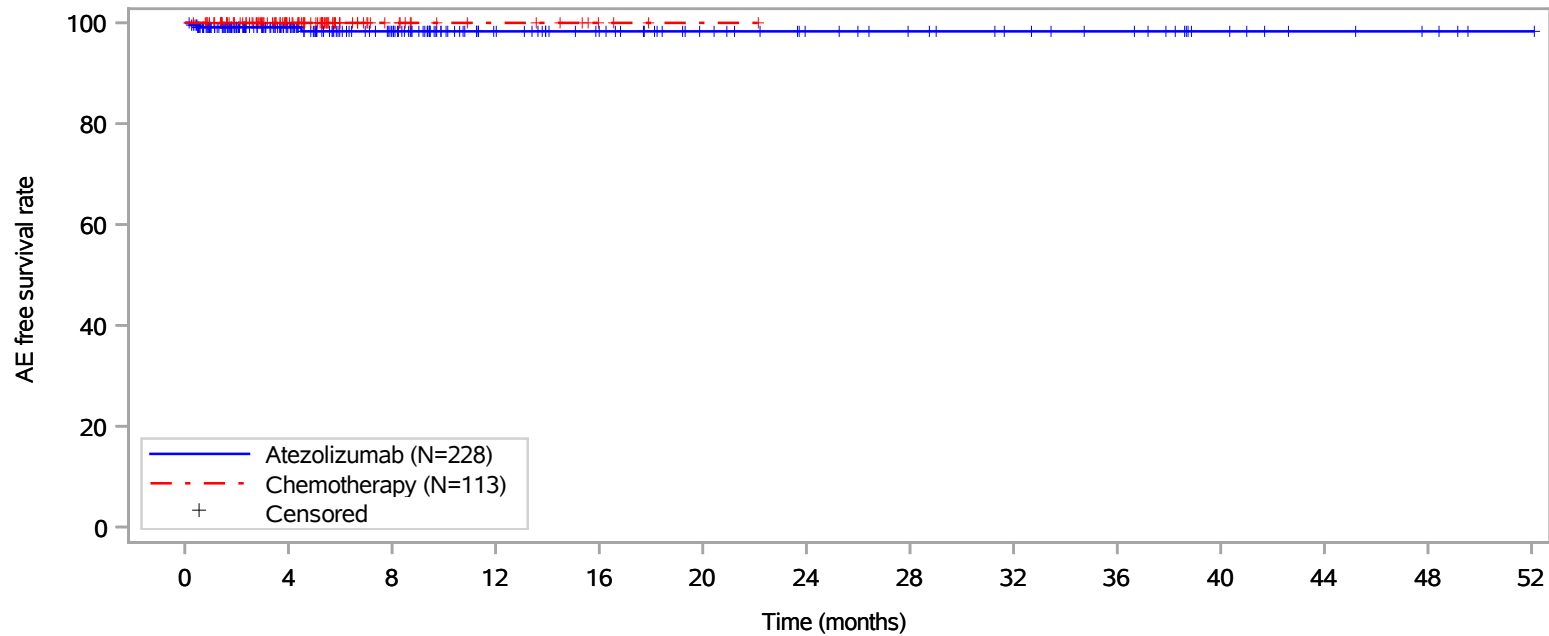
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Pyrexia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	131	167	178	189	196	200	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

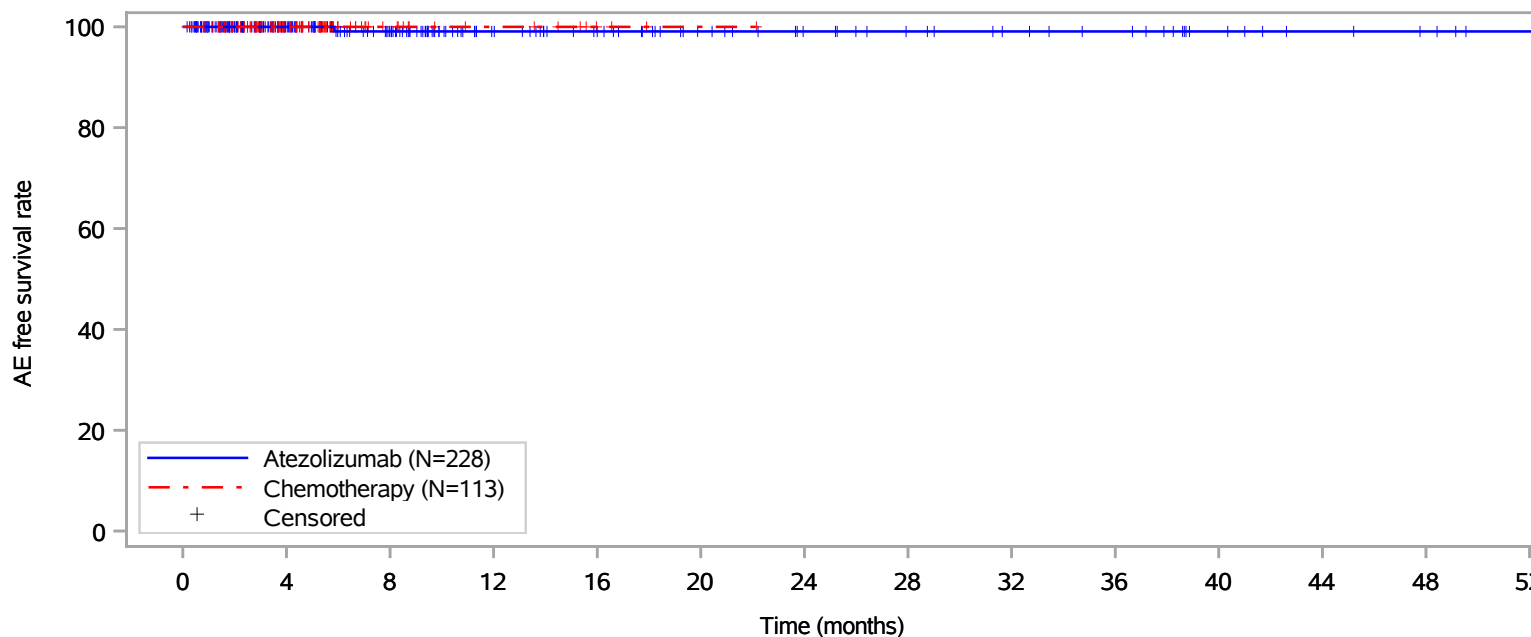
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

General disorders and administration site conditions, Sudden cardiac death



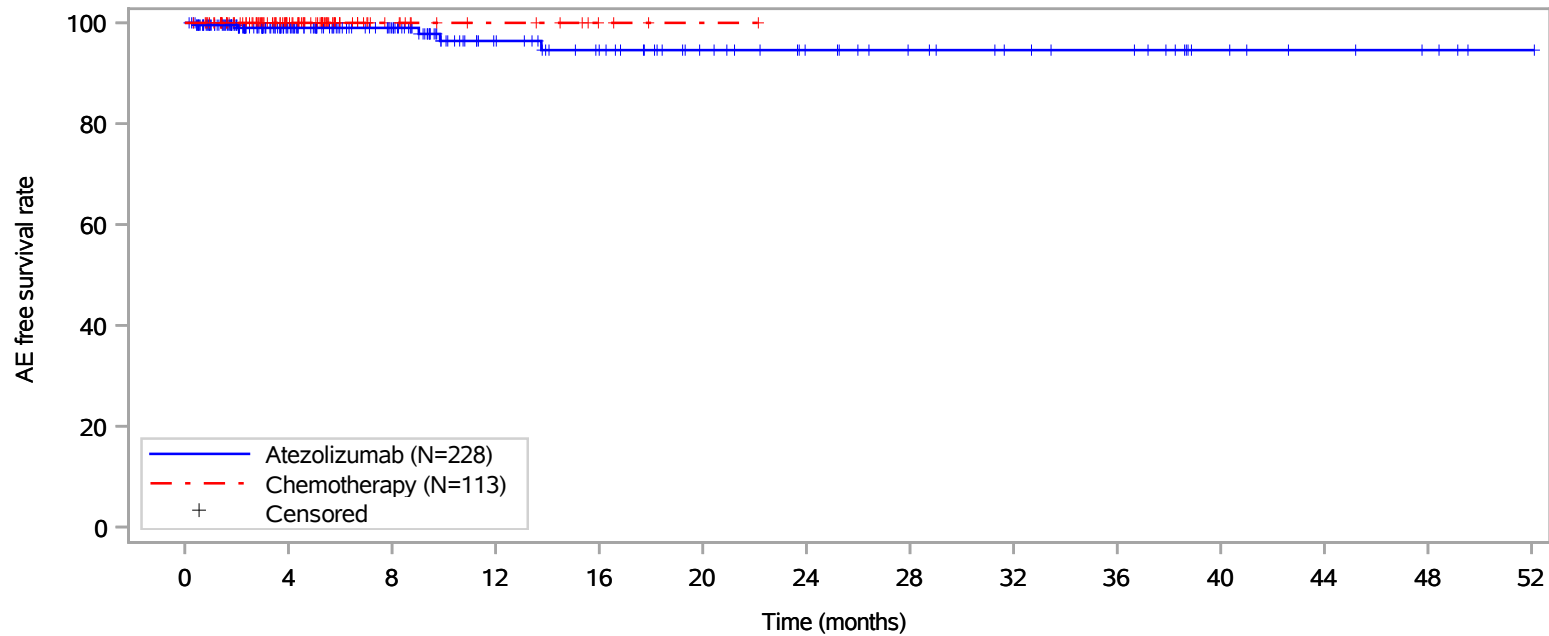
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	57	47	35	28	23	19	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	167	177	188	195	200	204	206	214	217	219	222
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

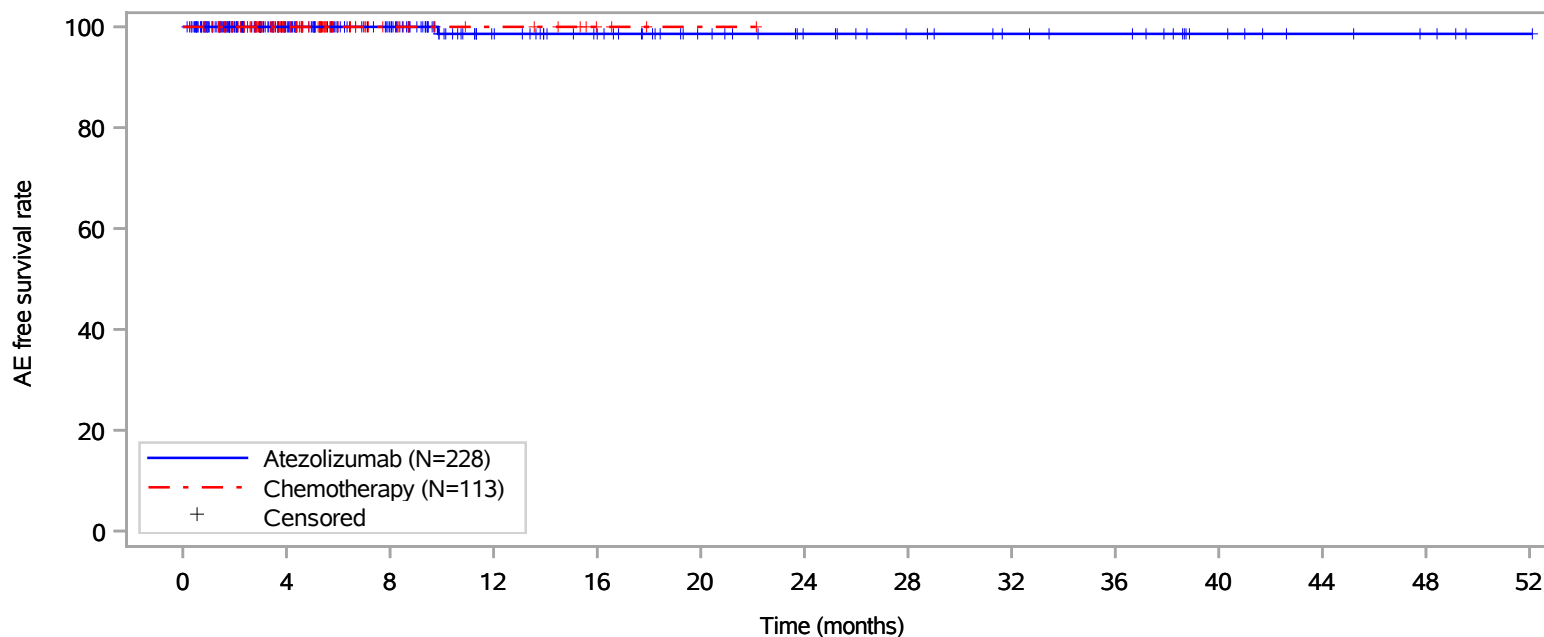
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Cholangitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	58	48	36	29	24	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

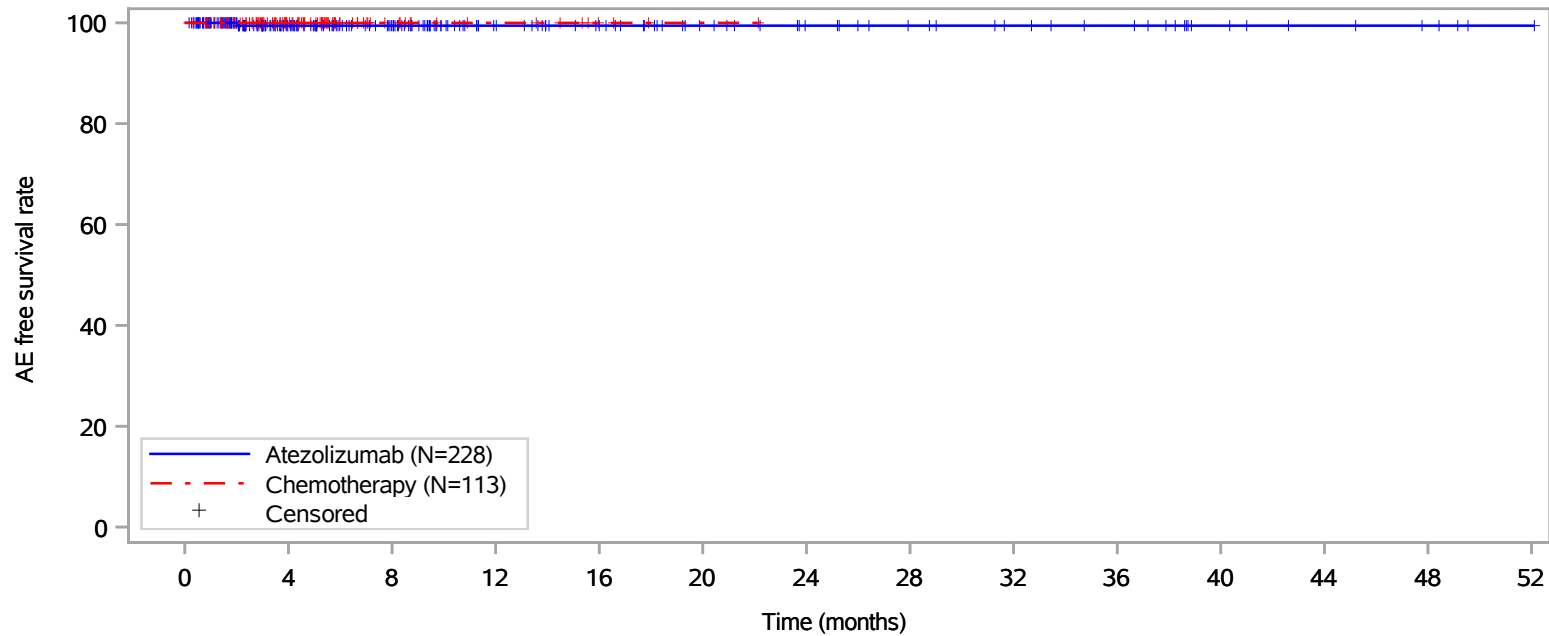
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Hepatitis



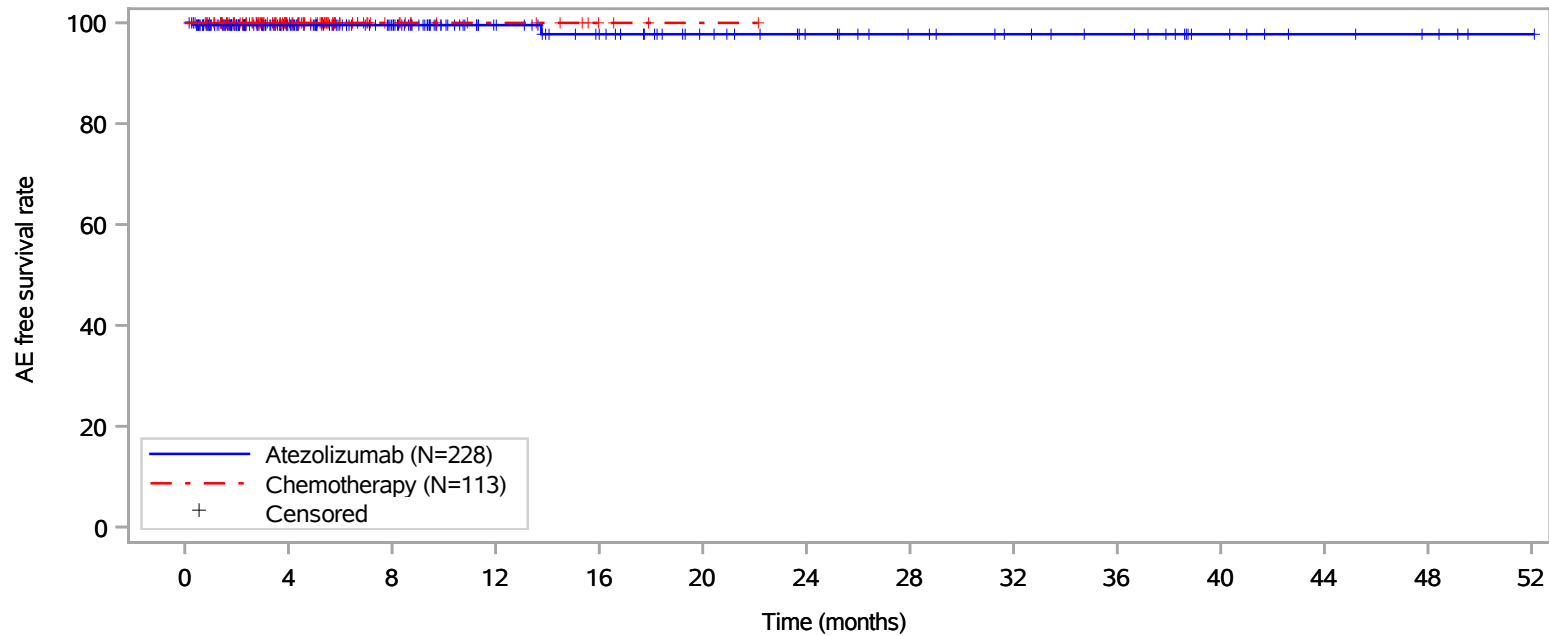
Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Immune-mediated hepatitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

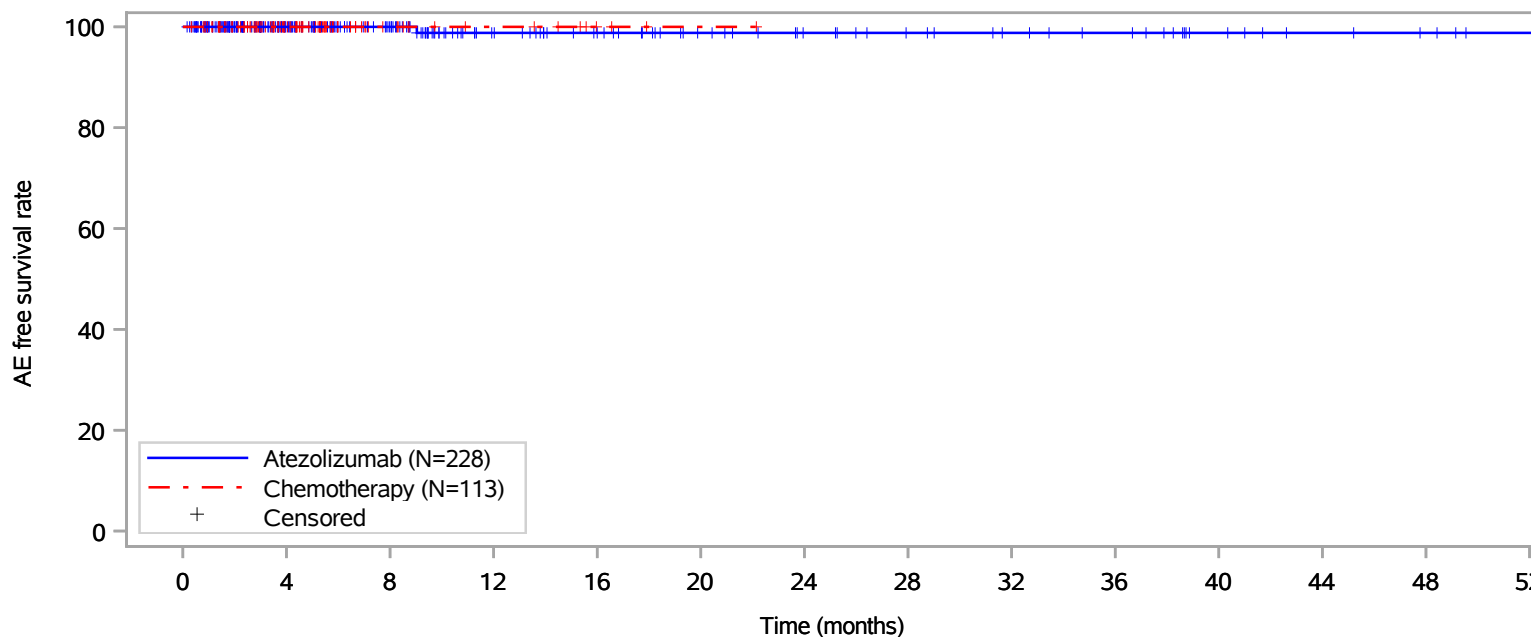
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Hepatobiliary disorders, Liver injury



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

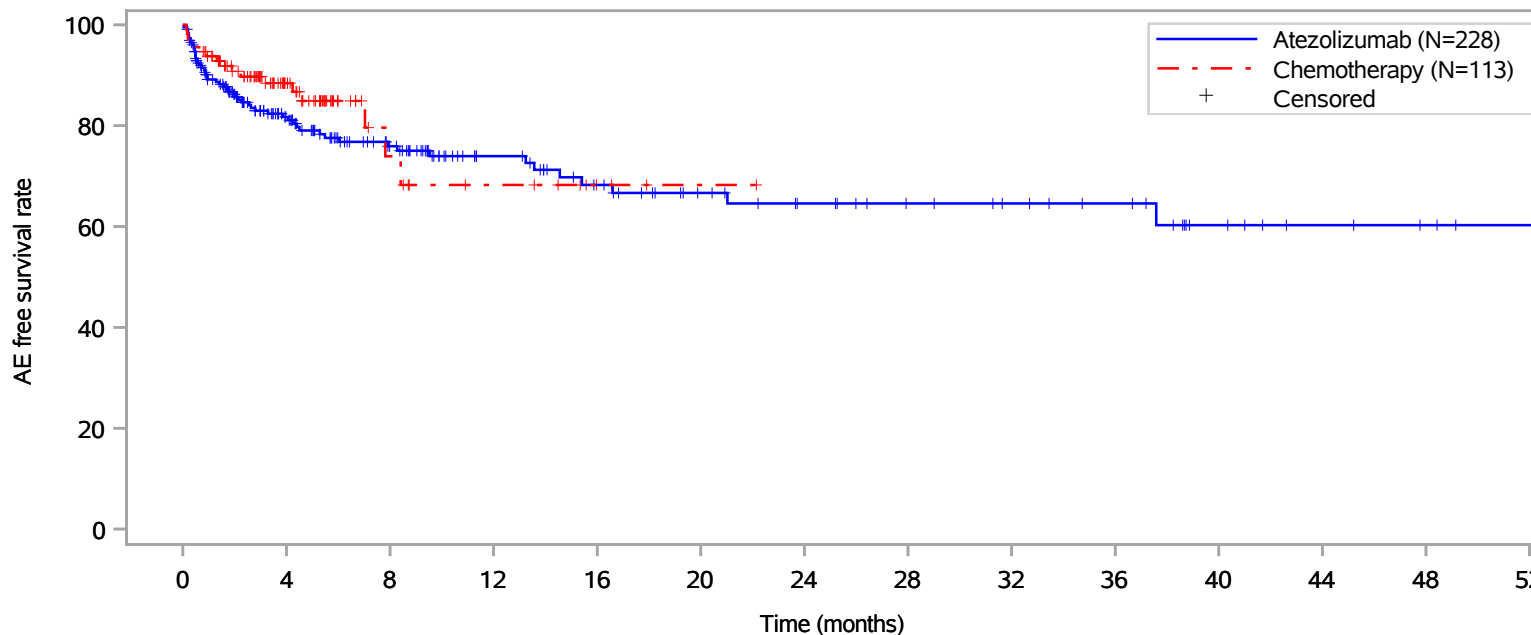
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	126	86	56	44	34	28	23	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	54	13	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	64	96	124	132	141	146	151	154	157	164	168	170	172
Chemotherapy	0	47	84	88	93	95	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

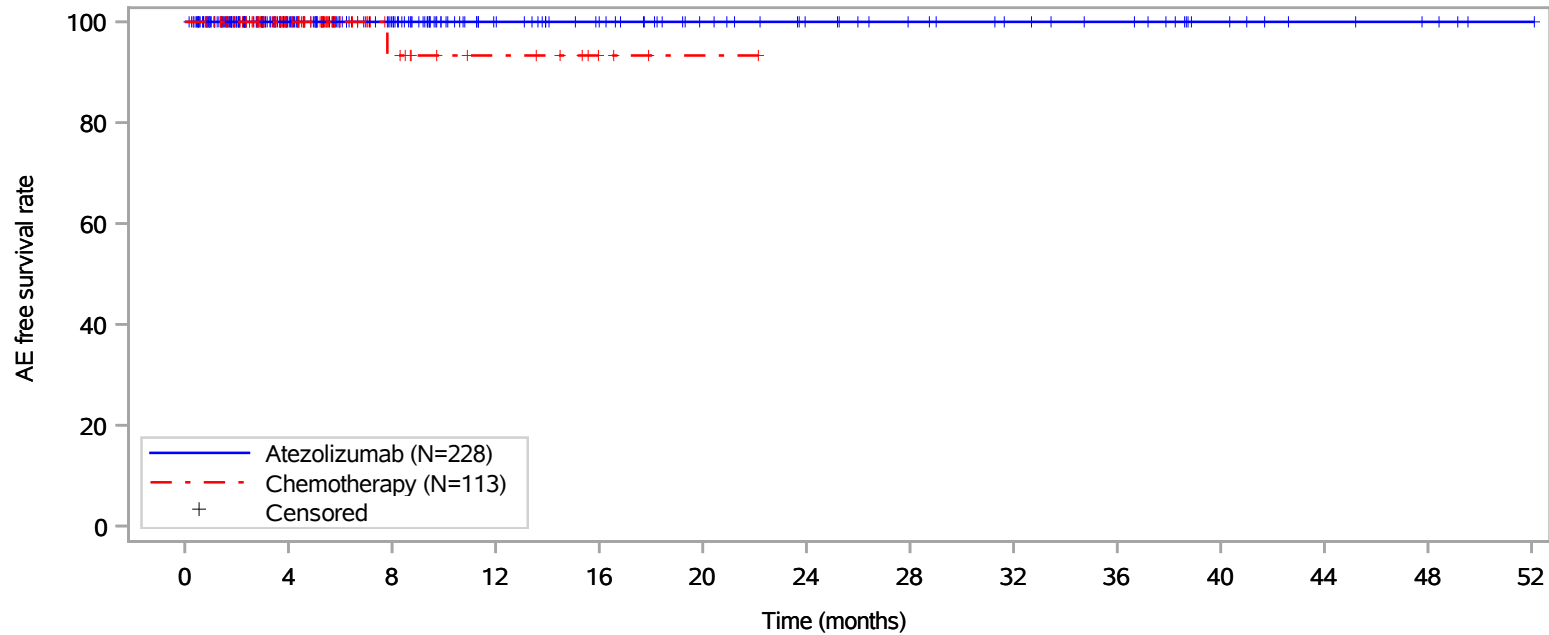
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Appendicitis



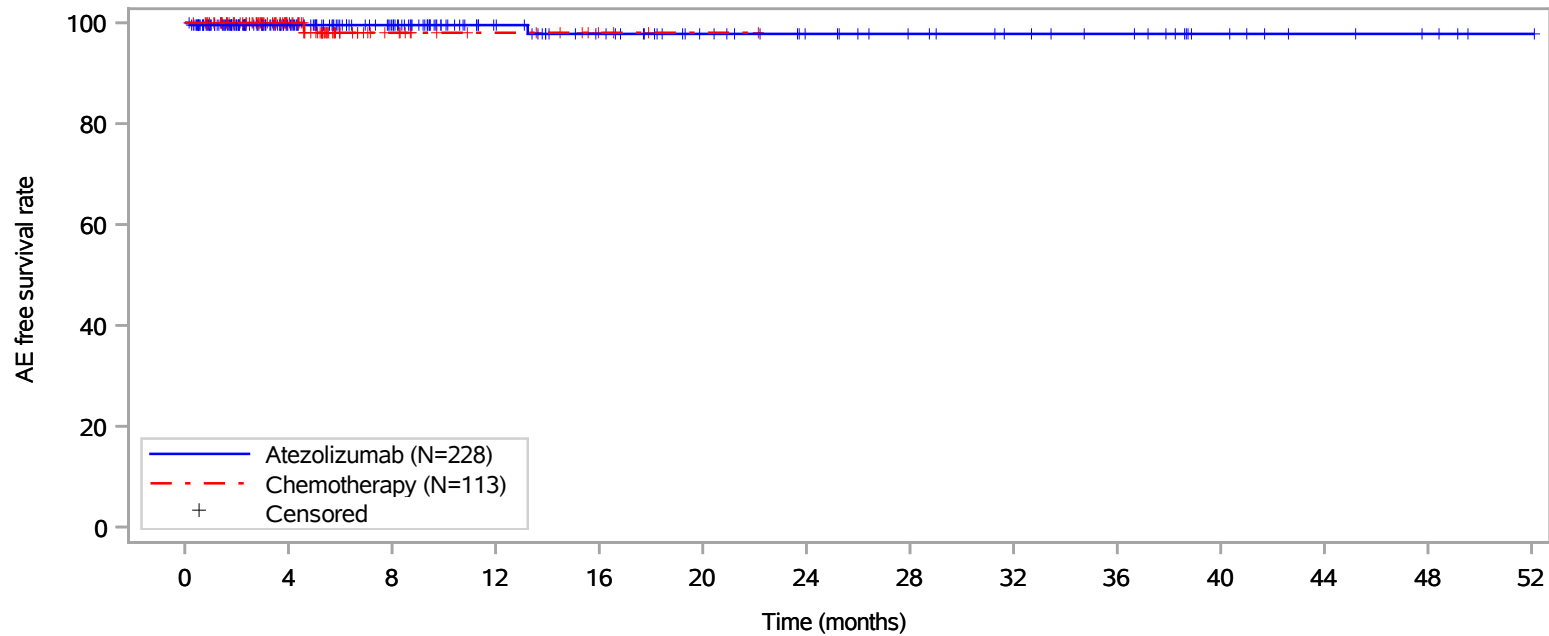
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	14	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Bronchitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

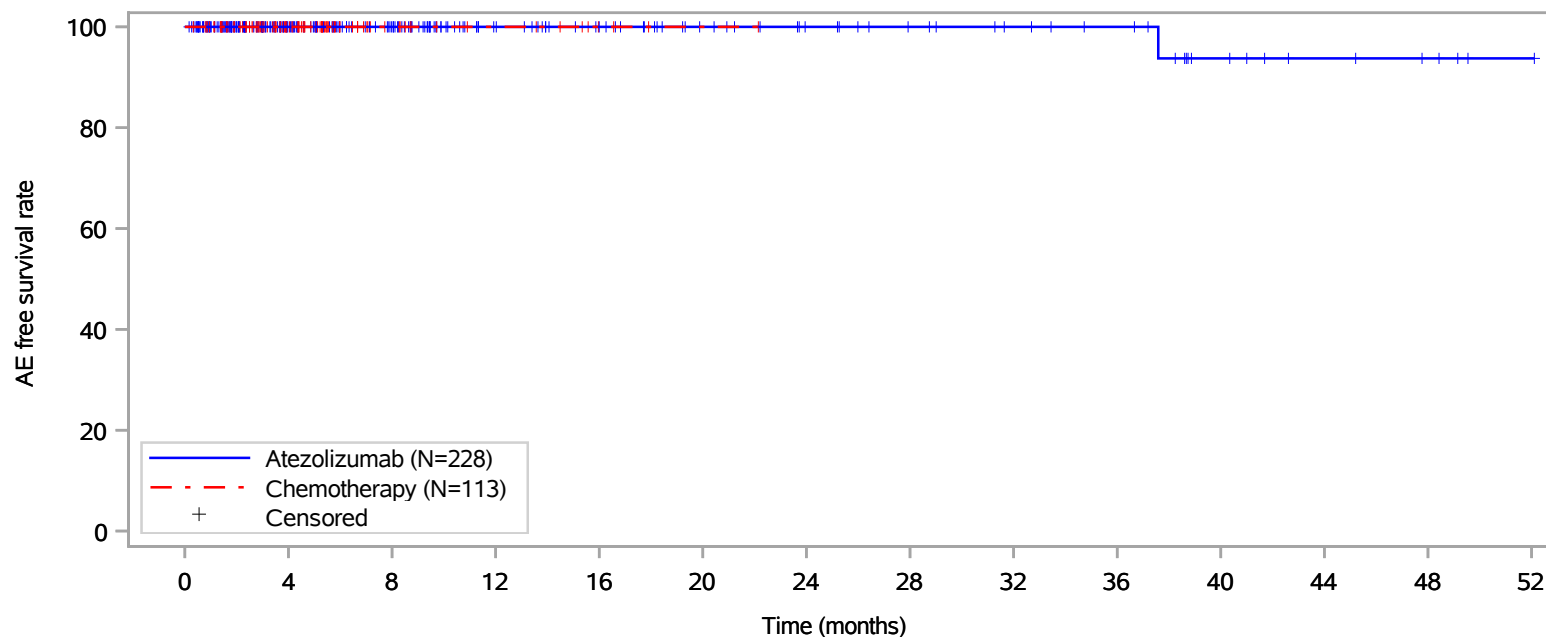
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, COVID-19



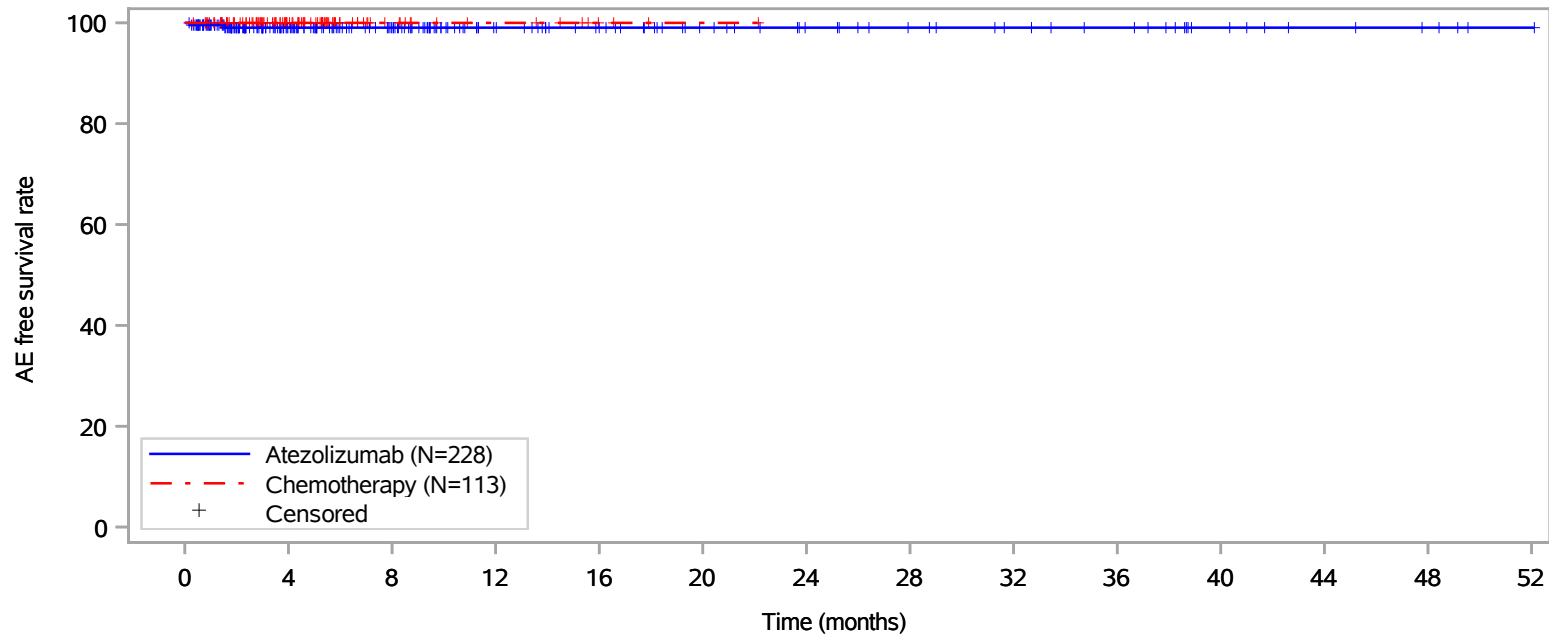
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Cellulitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

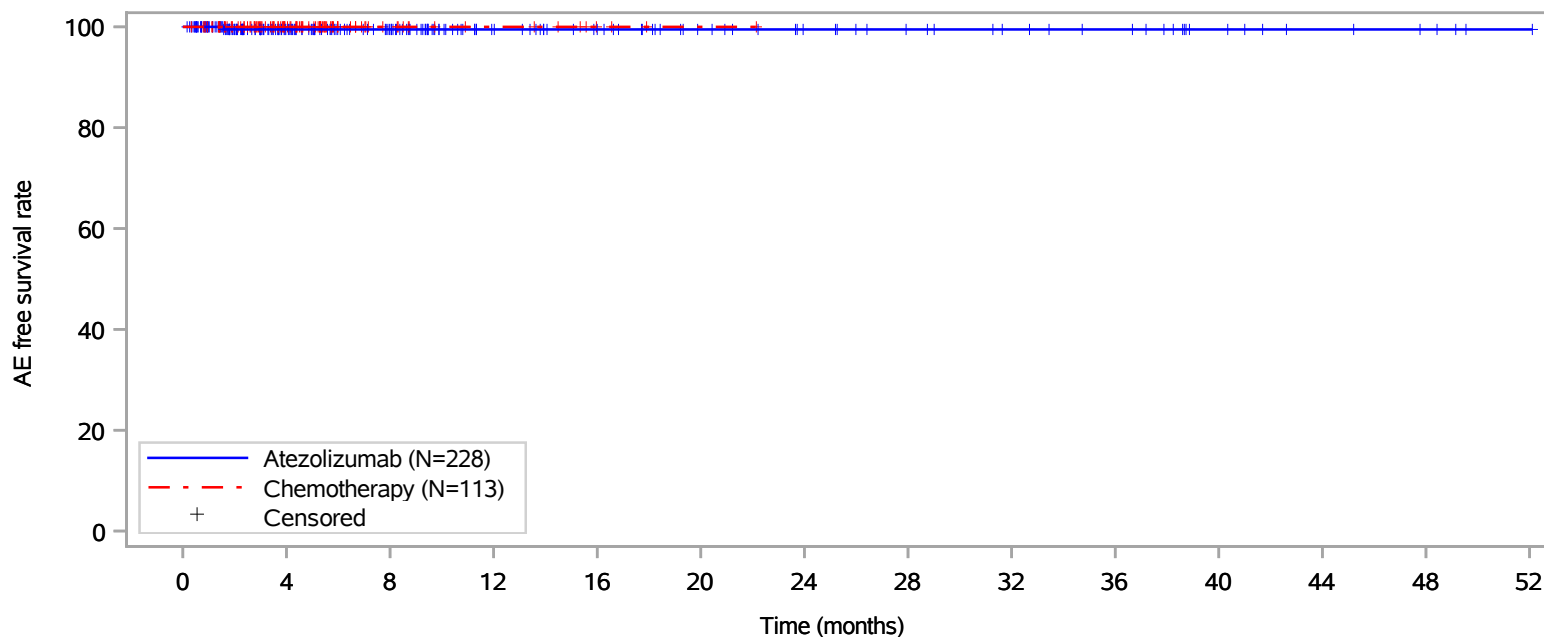
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Diarrhoea infectious



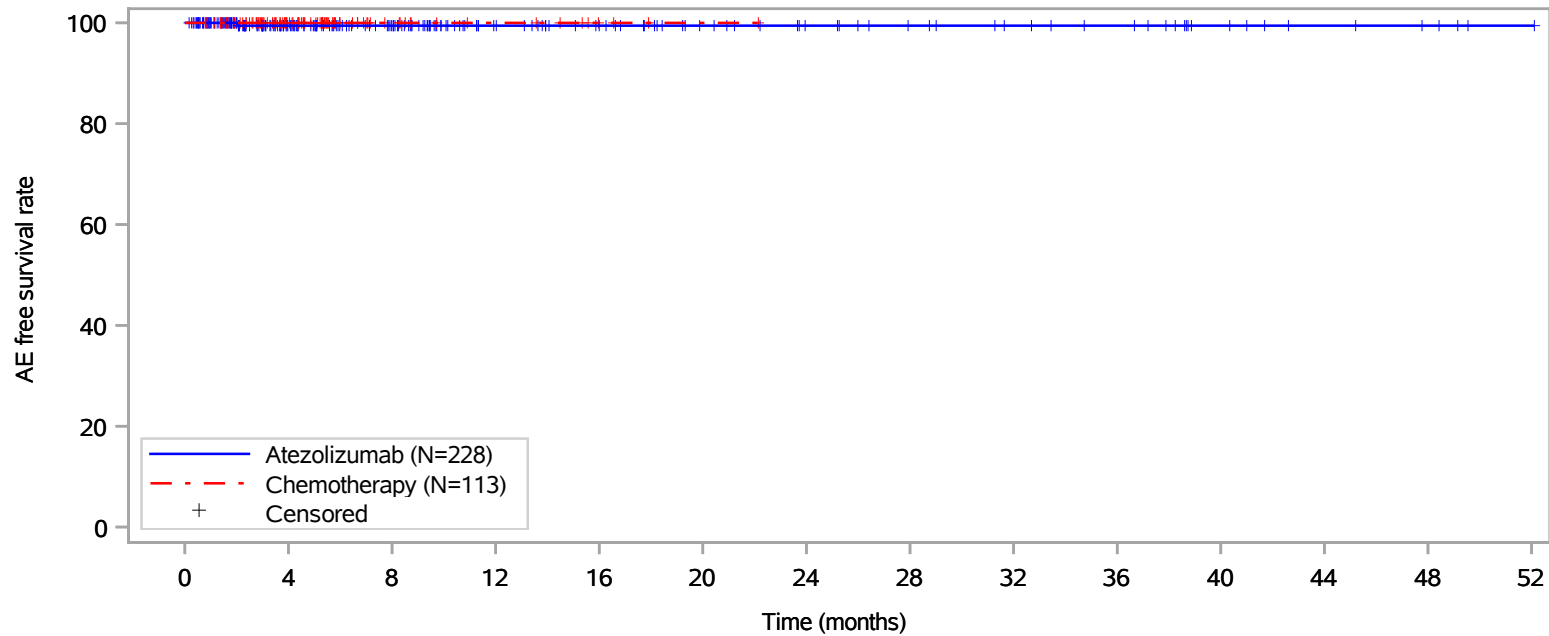
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Enterocolitis bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

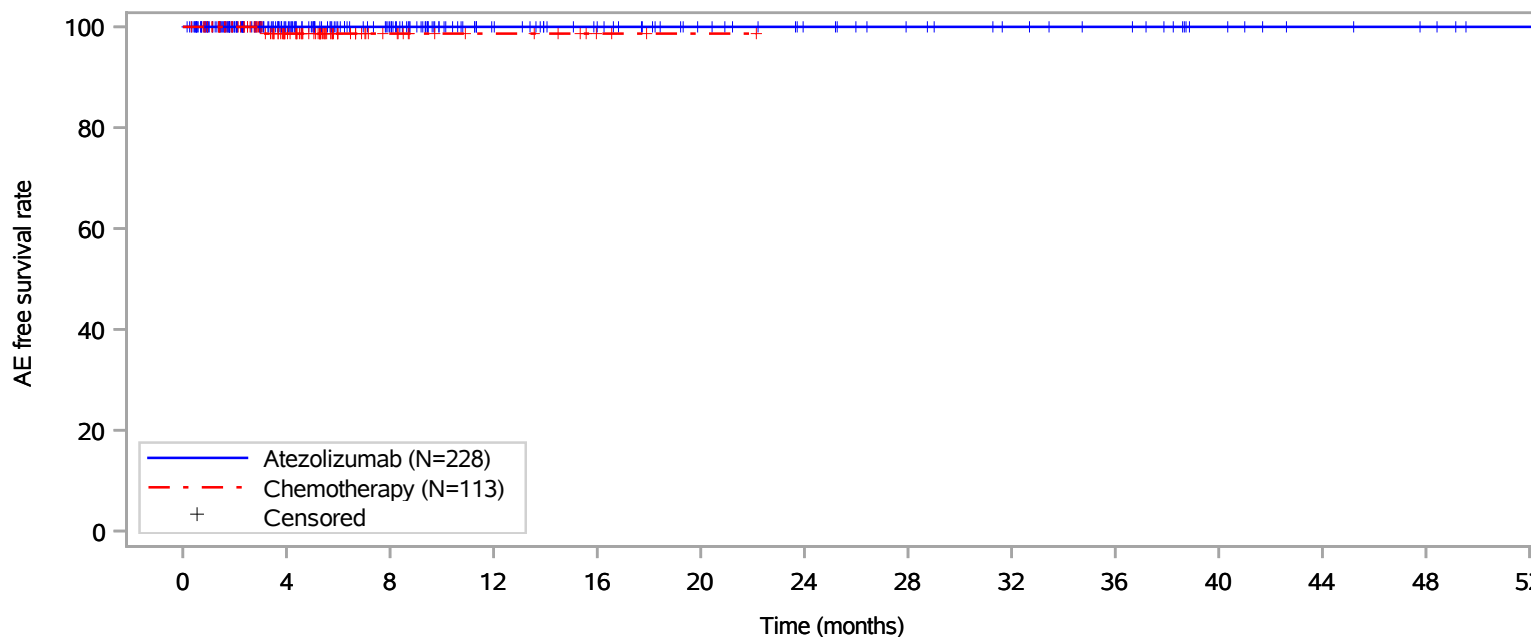
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Erysipelas



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

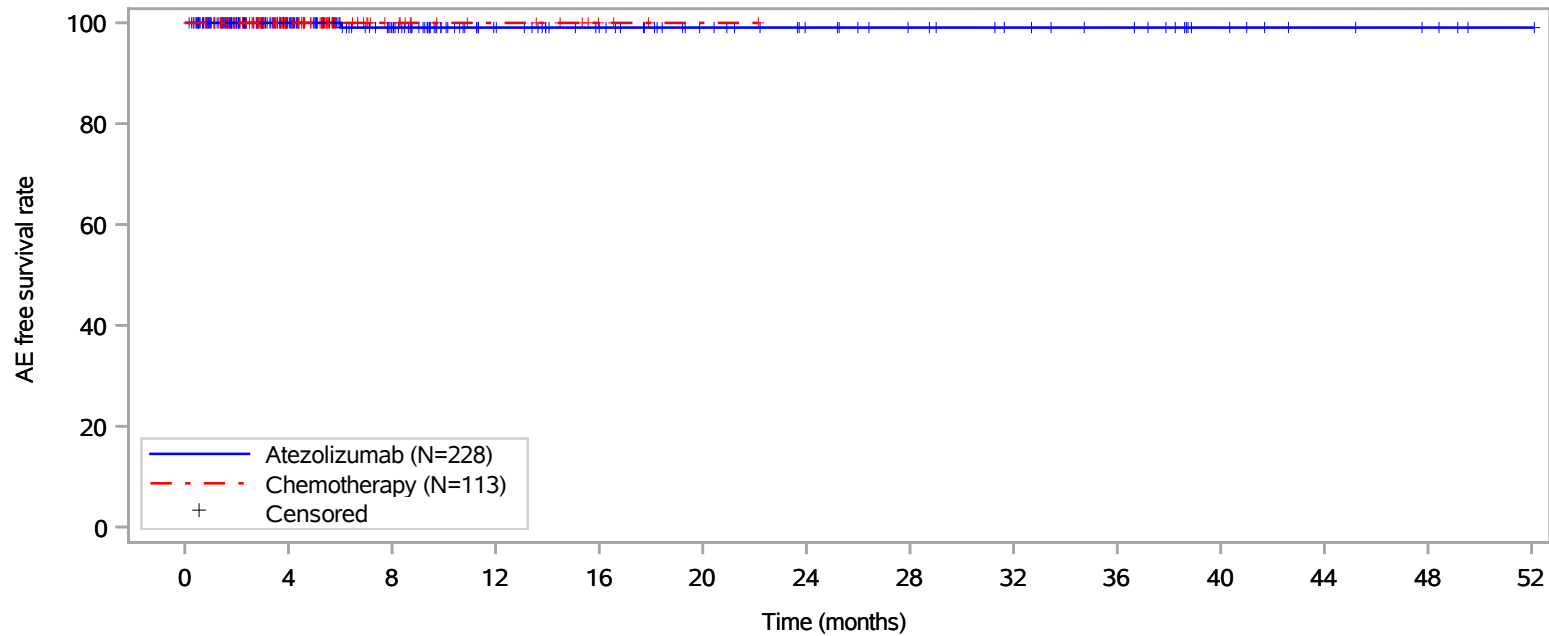
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infectious pleural effusion



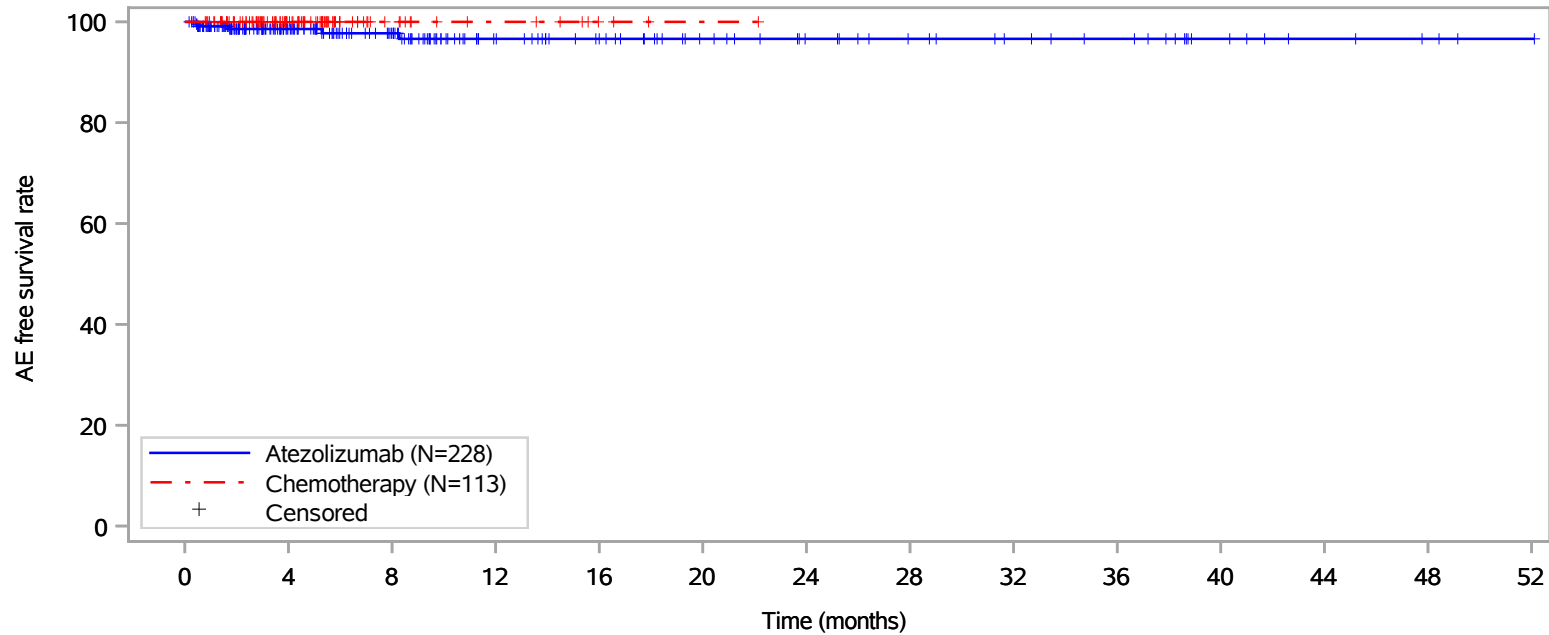
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Infective exacerbation of chronic obstructive airways disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	24	20	17	9	5	3	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	130	165	176	187	194	199	203	206	214	218	220	222
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

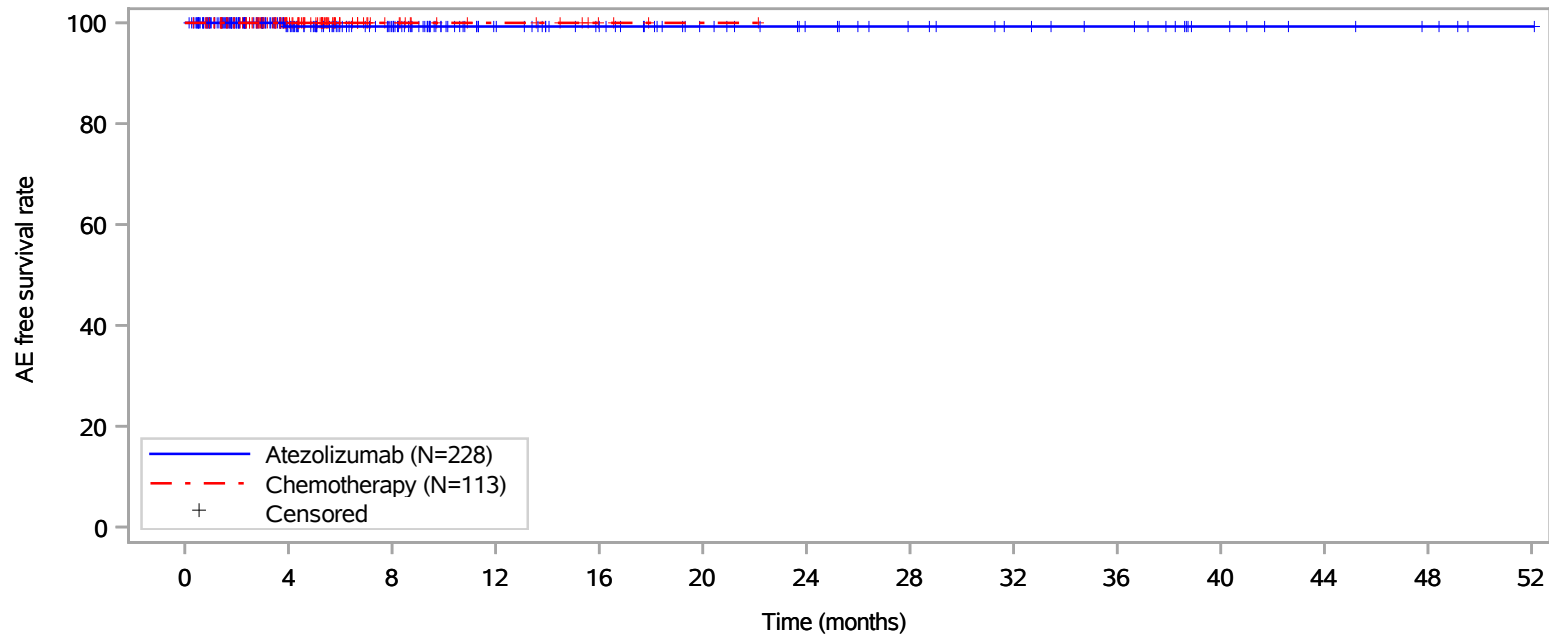
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Influenza



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

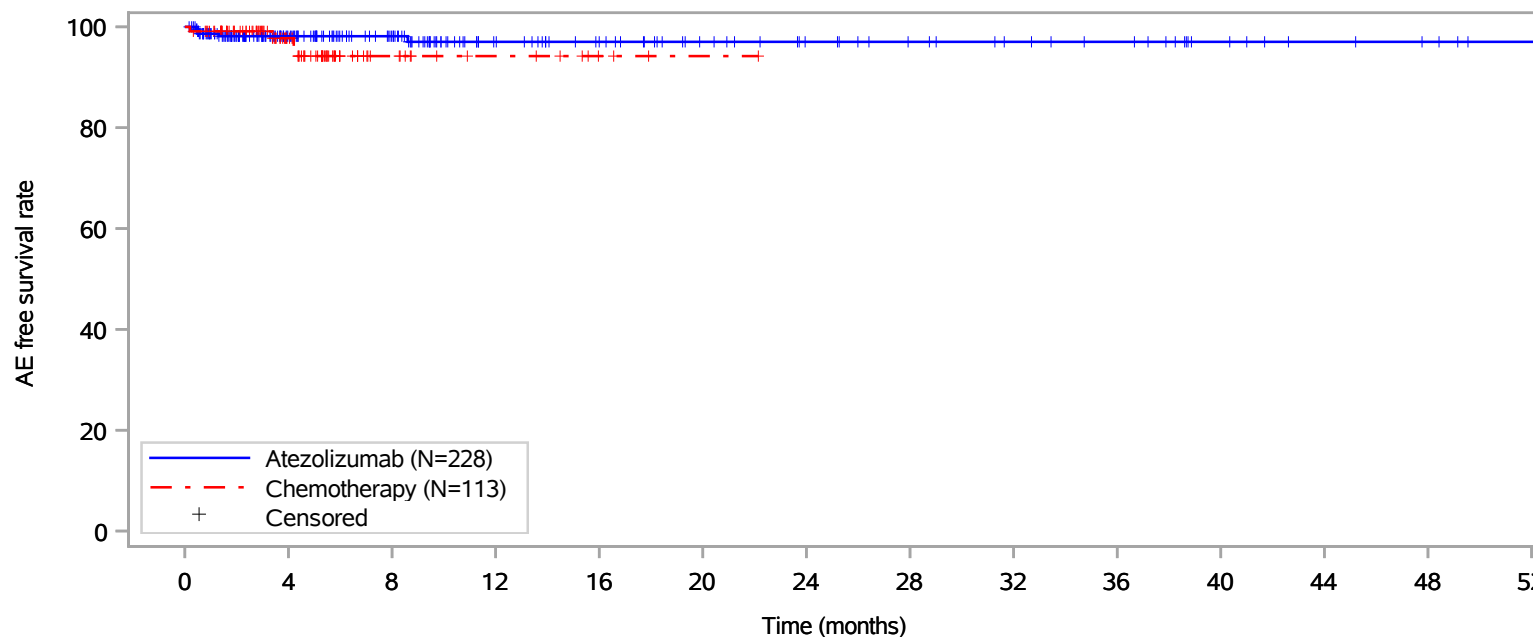
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Lower respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	58	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	90	129	164	175	186	193	198	202	205	213	217	219	222
Chemotherapy	0	53	94	101	106	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

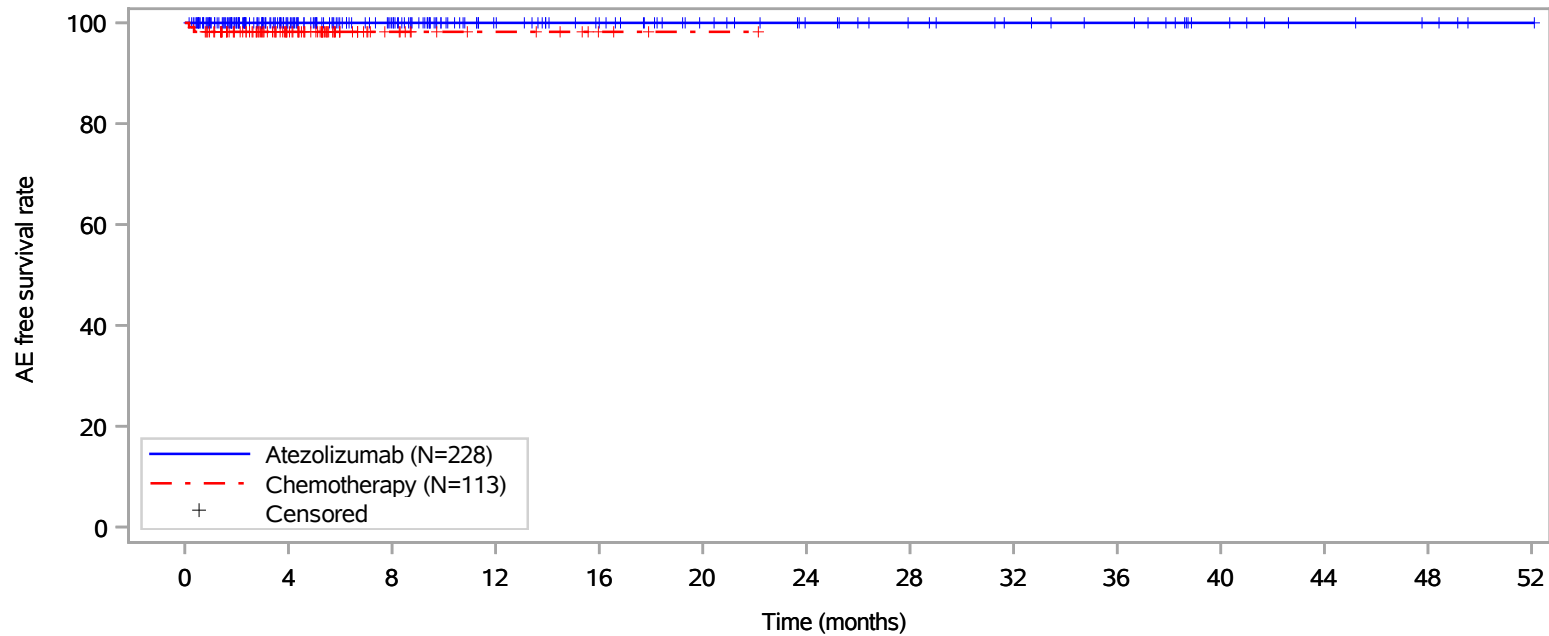
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Neutropenic sepsis



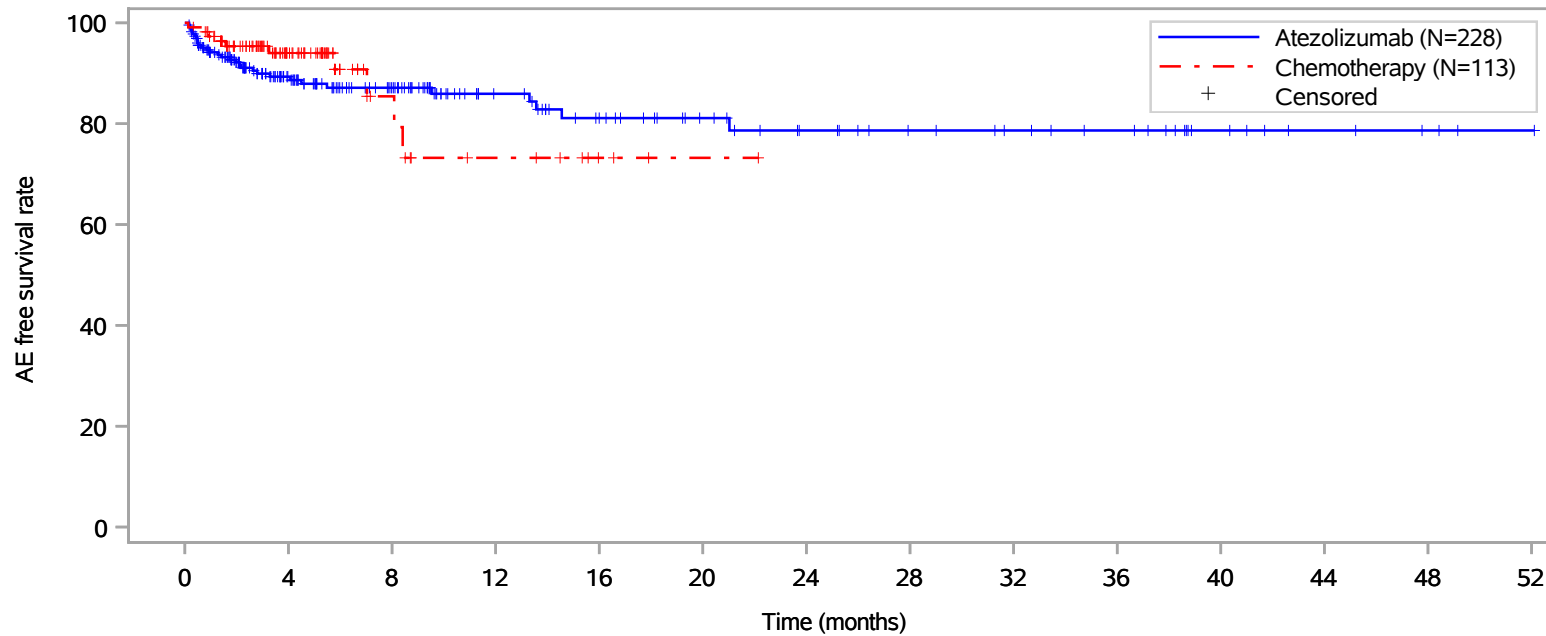
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia



Patients at risk															
Atezolizumab	228	131	92	57	45	35	28	23	20	17	9	5	3	1	
Chemotherapy	113	56	14	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored															
Atezolizumab	0	75	111	145	155	164	170	175	178	181	189	193	195	197	
Chemotherapy	0	51	91	95	100	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

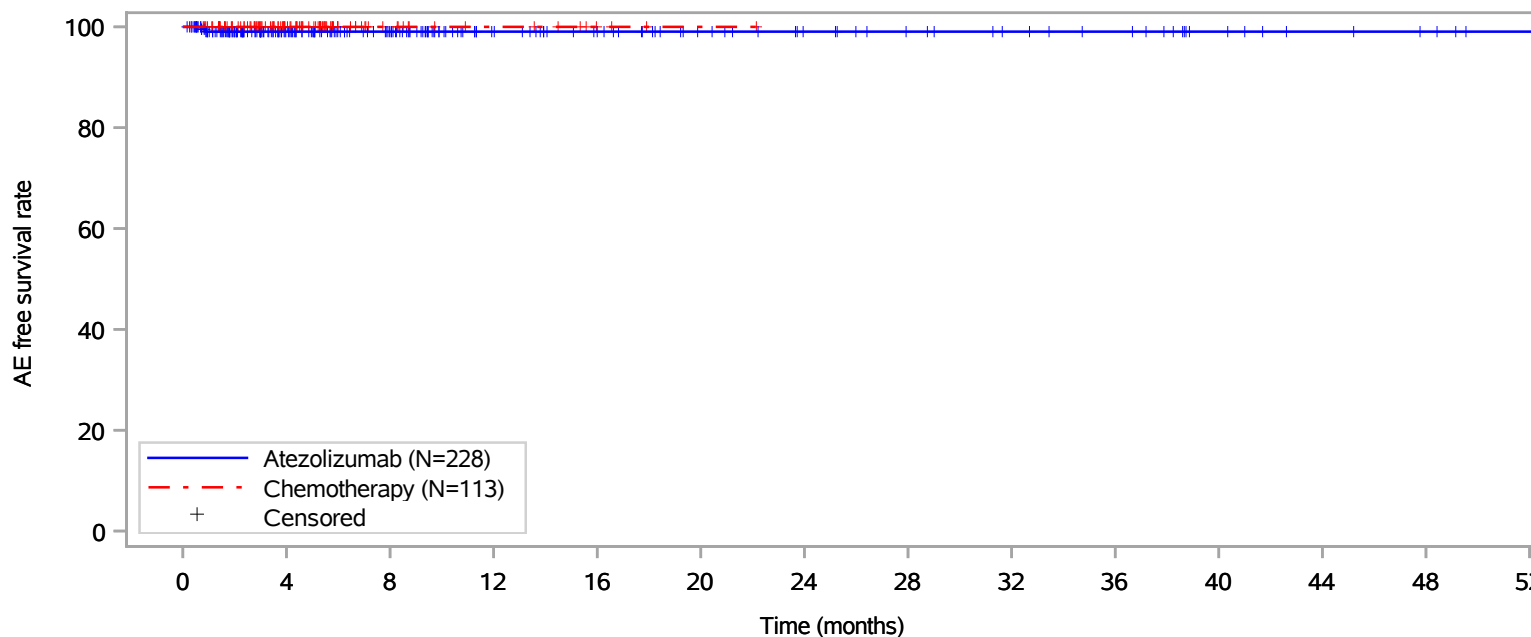
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia aspiration



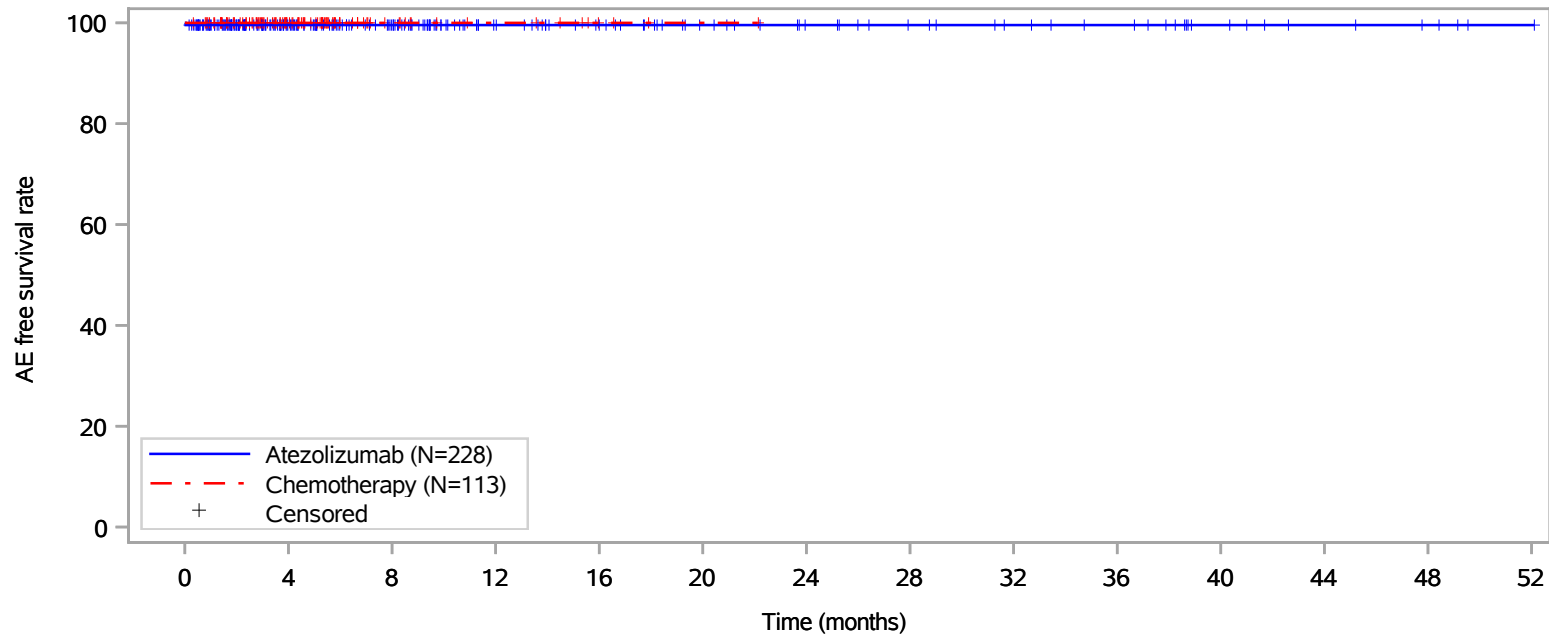
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

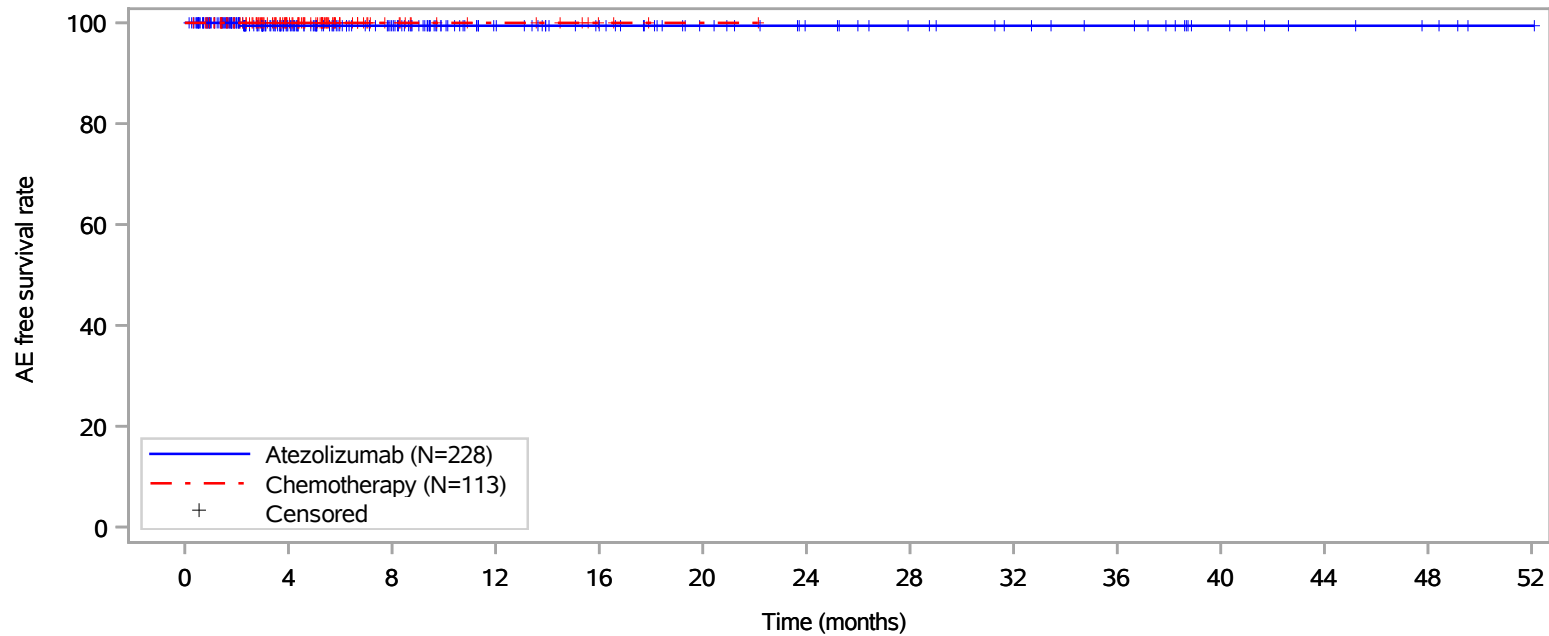
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia fungal



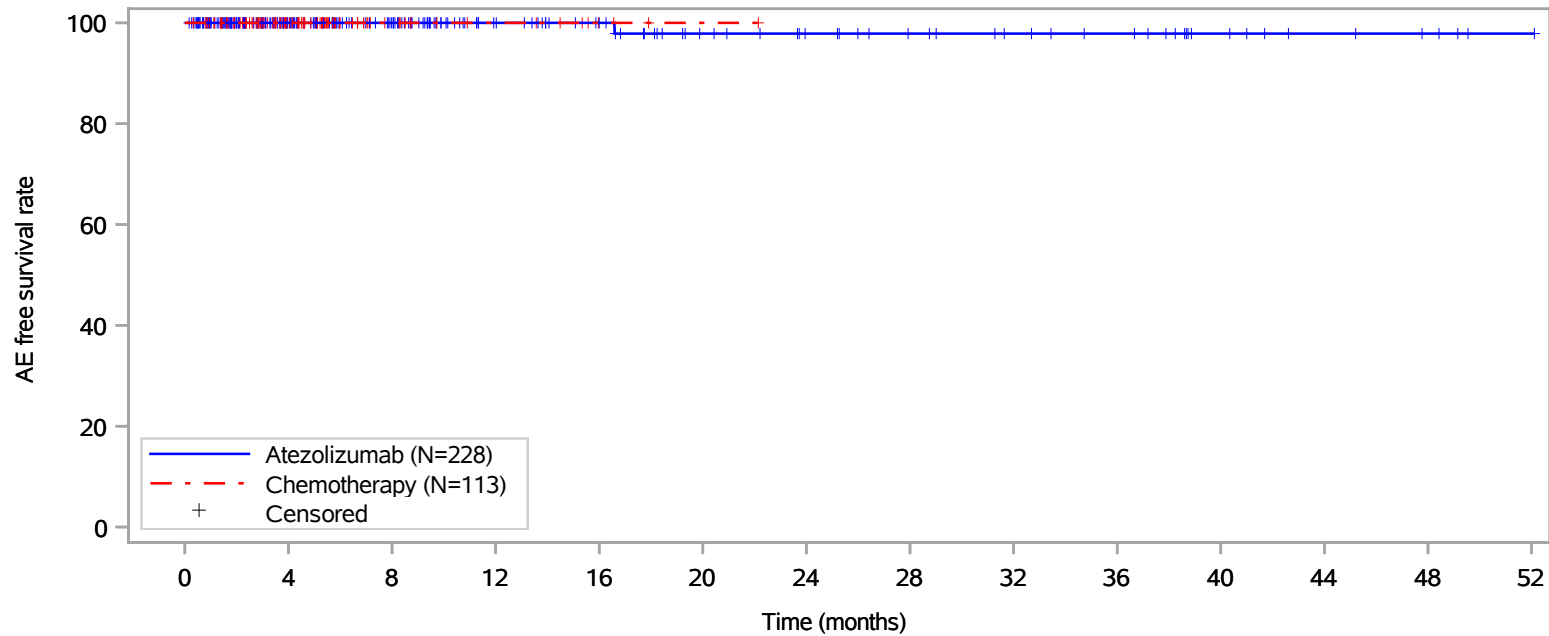
Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Pneumonia pneumococcal



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	36	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

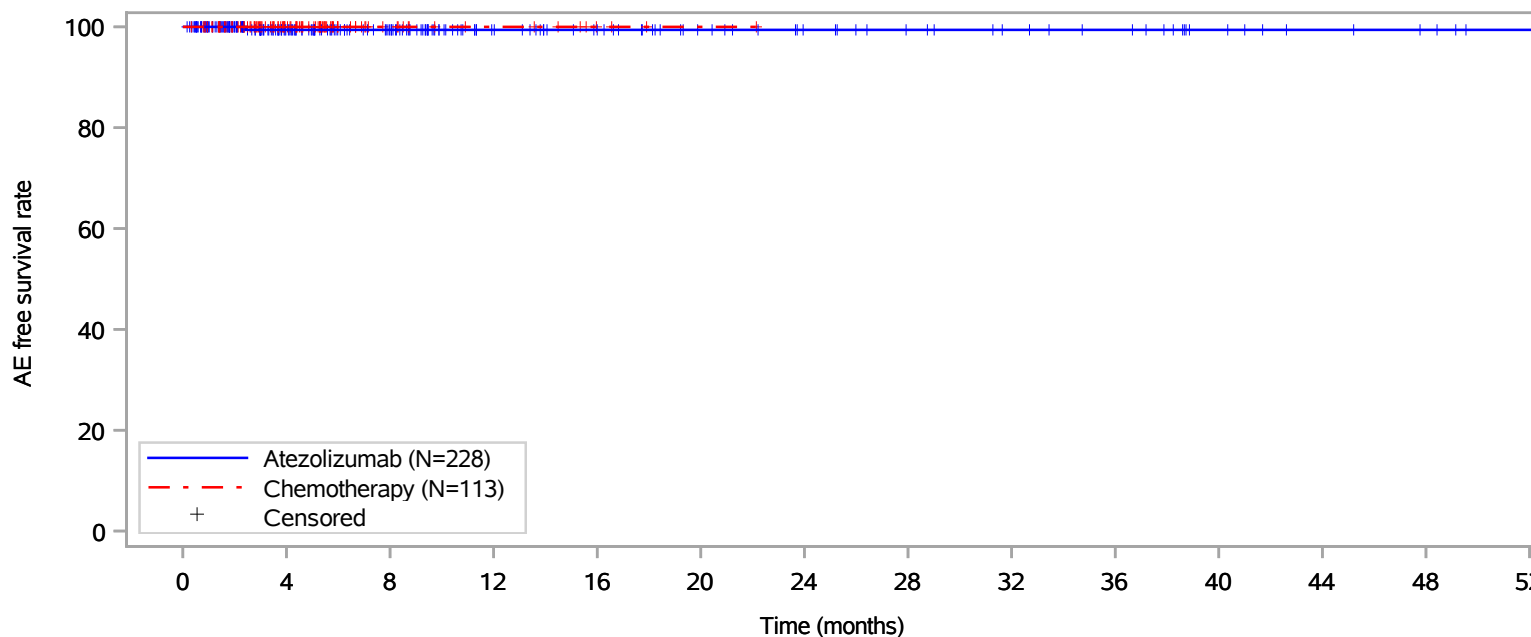
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Relapsing fever



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

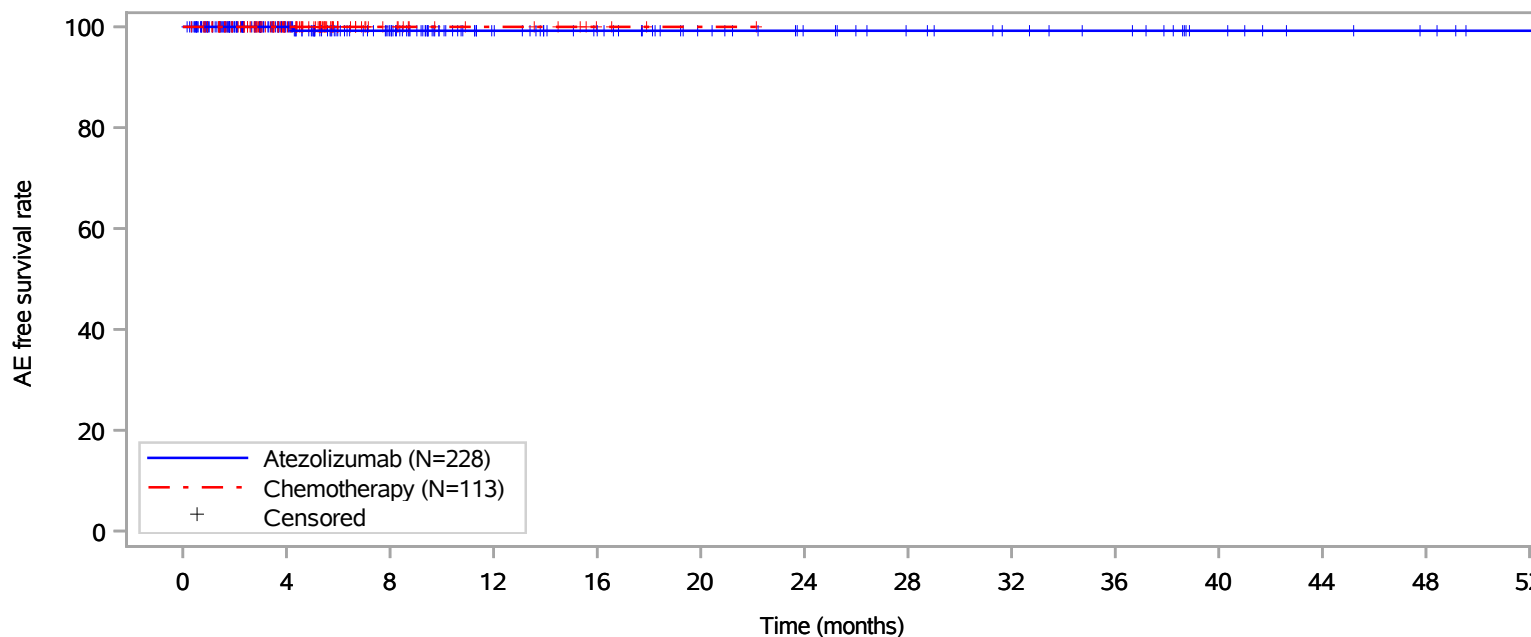
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Respiratory tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

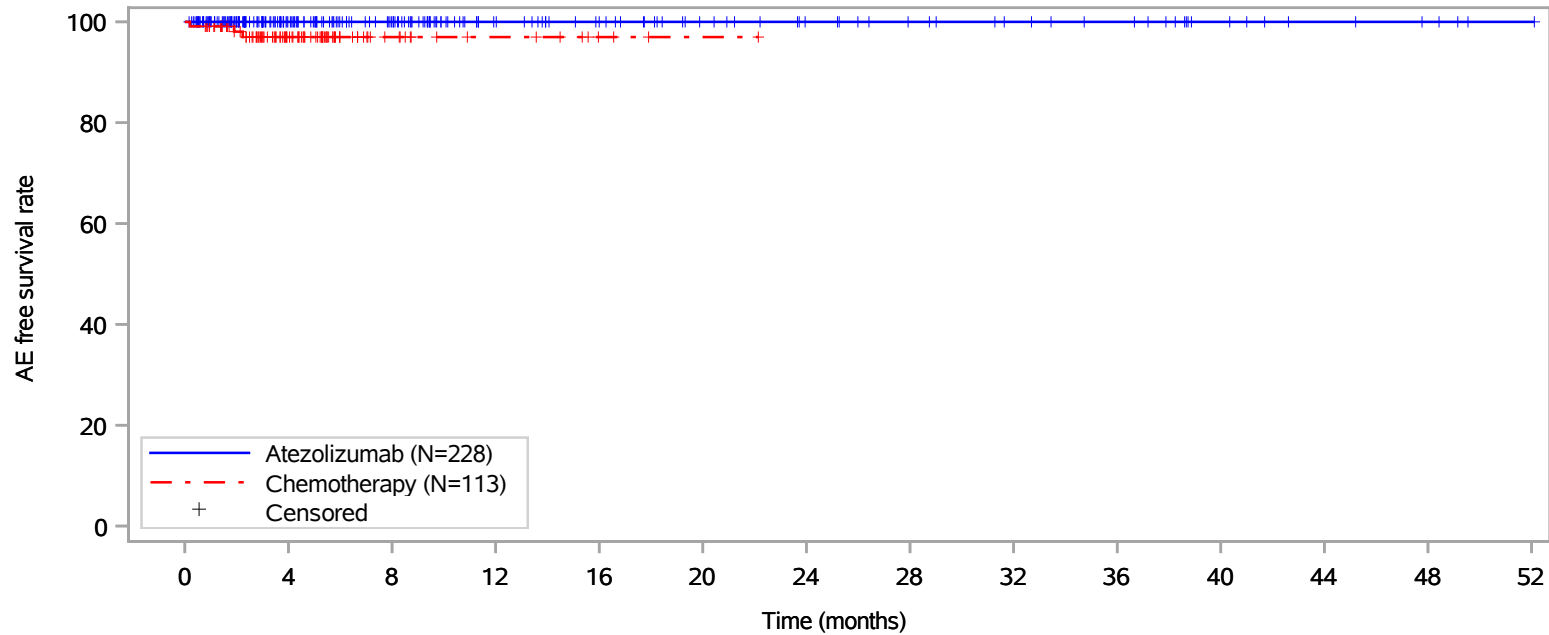
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Sepsis



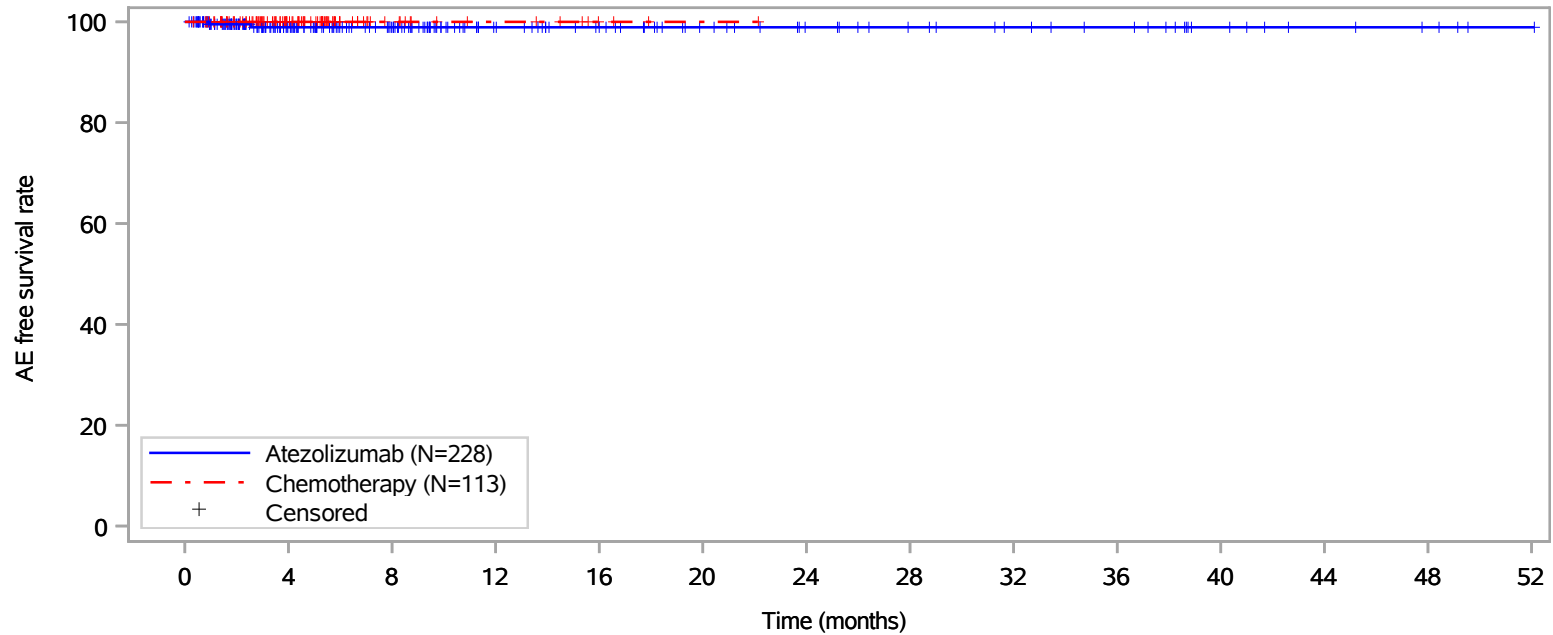
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	50	95	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Septic shock



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

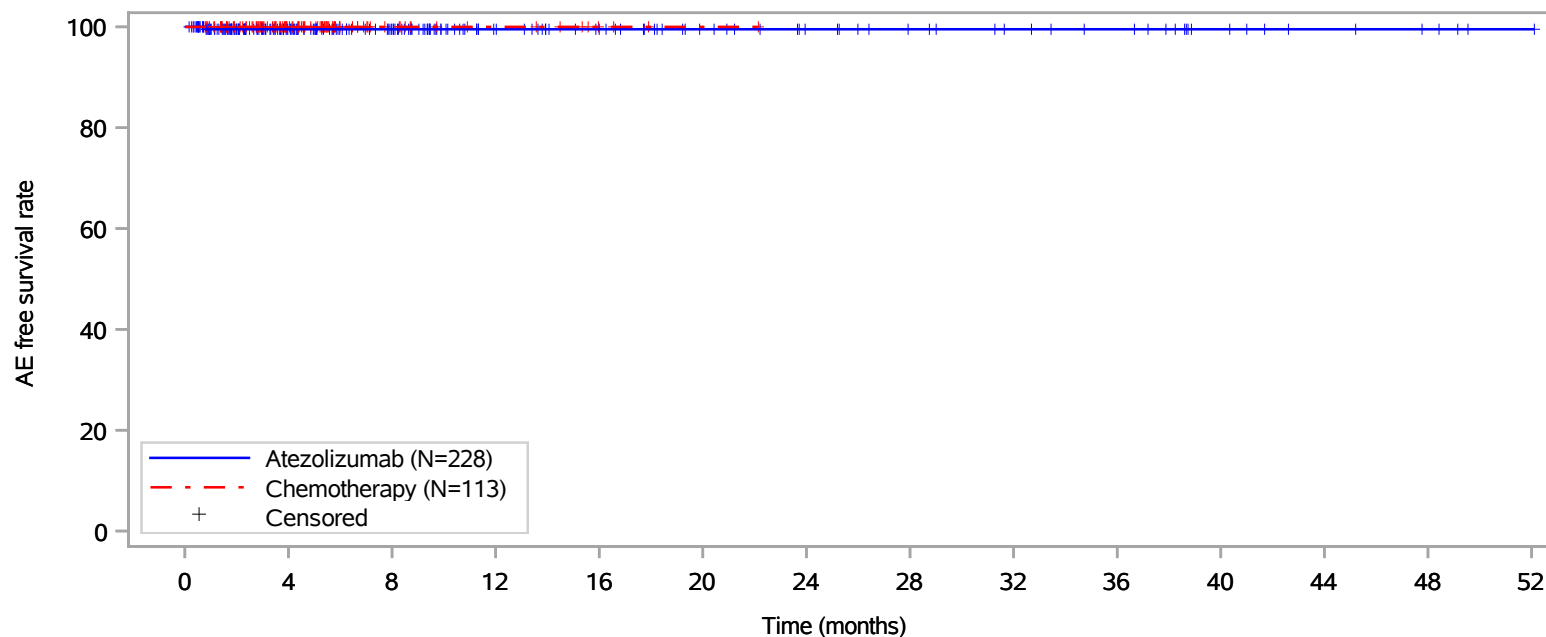
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Skin infection



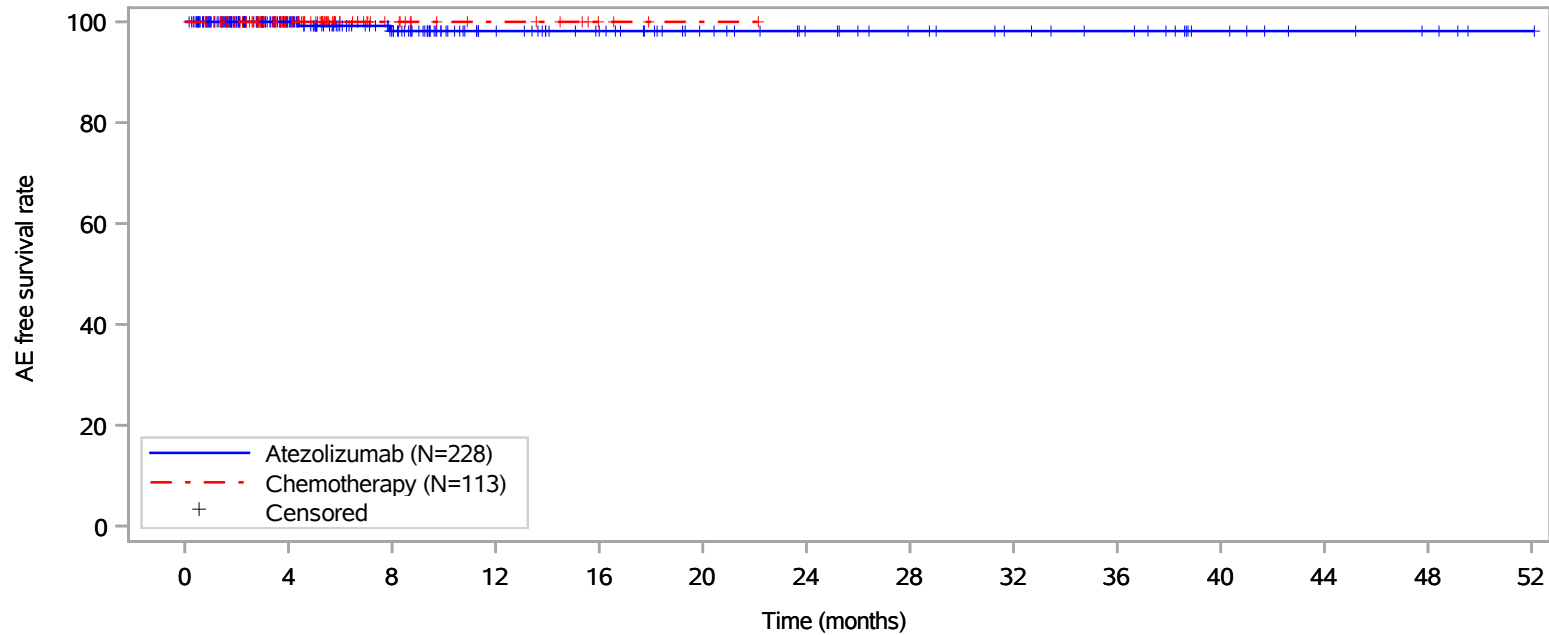
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Upper respiratory tract infection



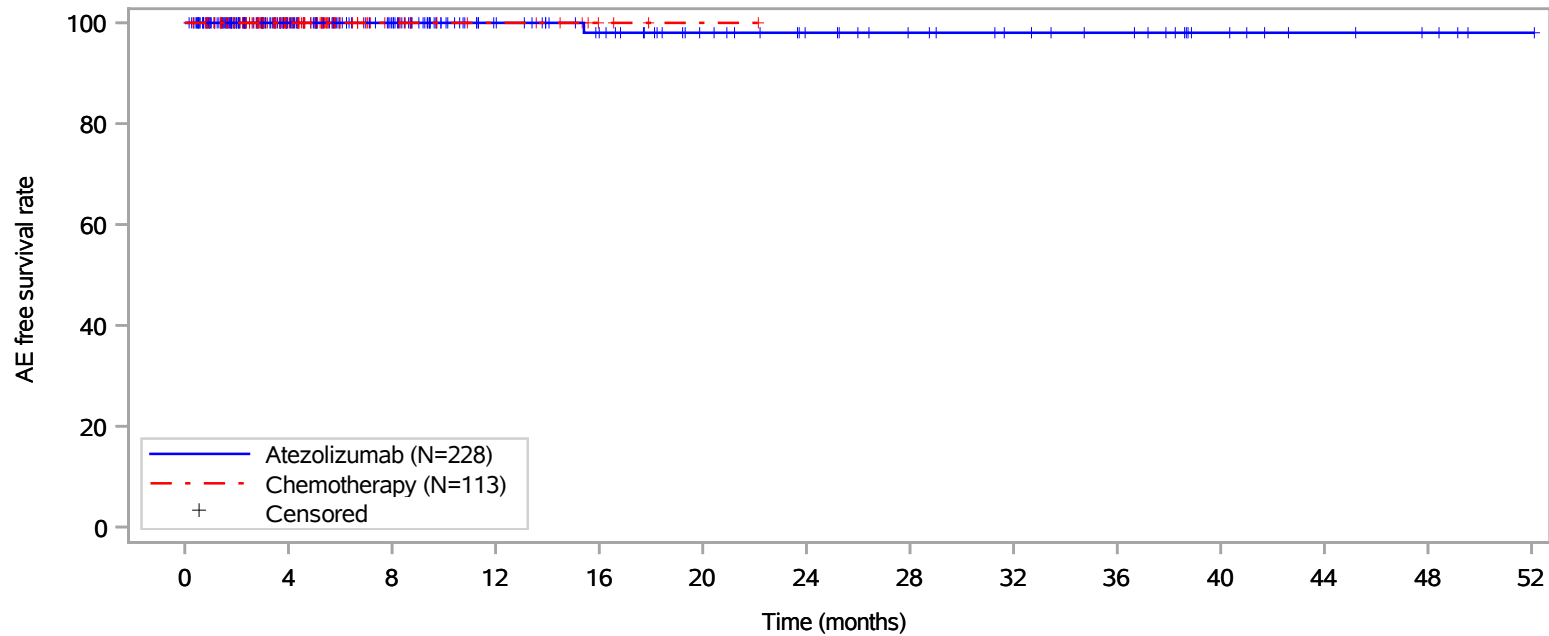
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	93	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

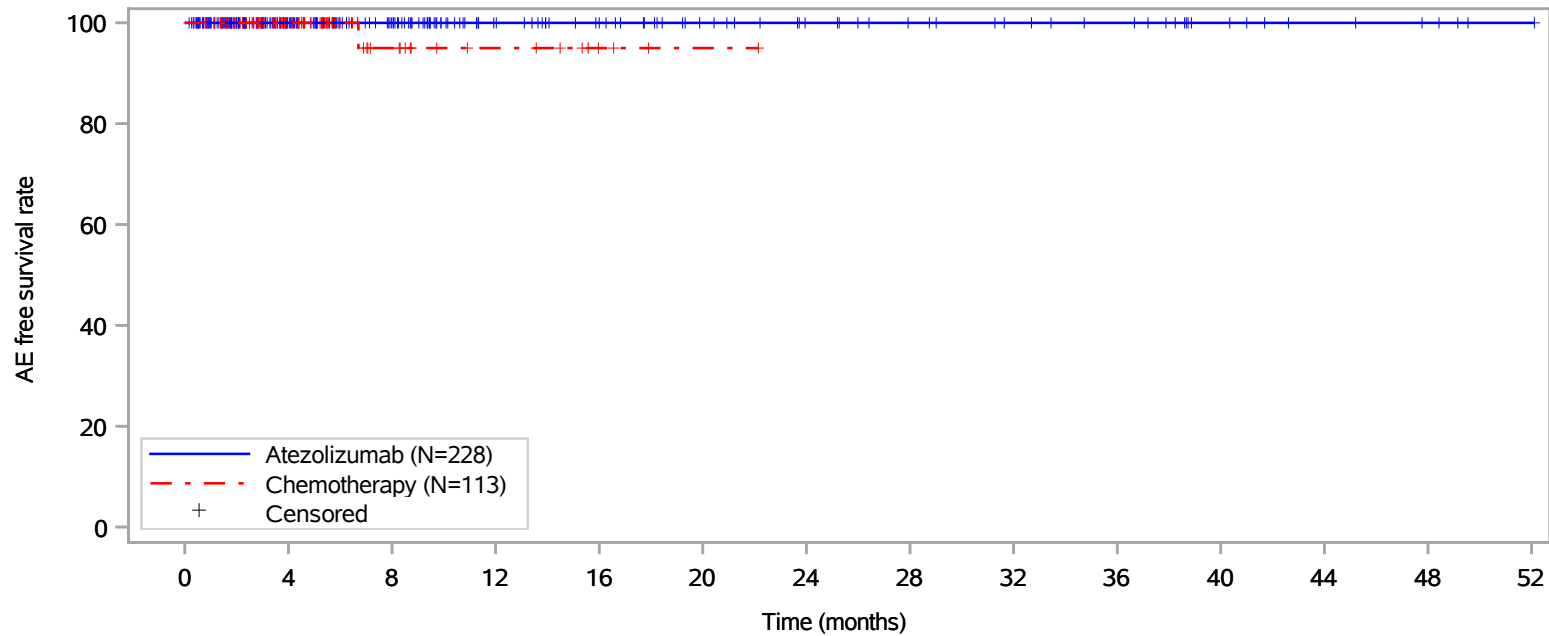
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Infections and infestations, Urinary tract infection bacterial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

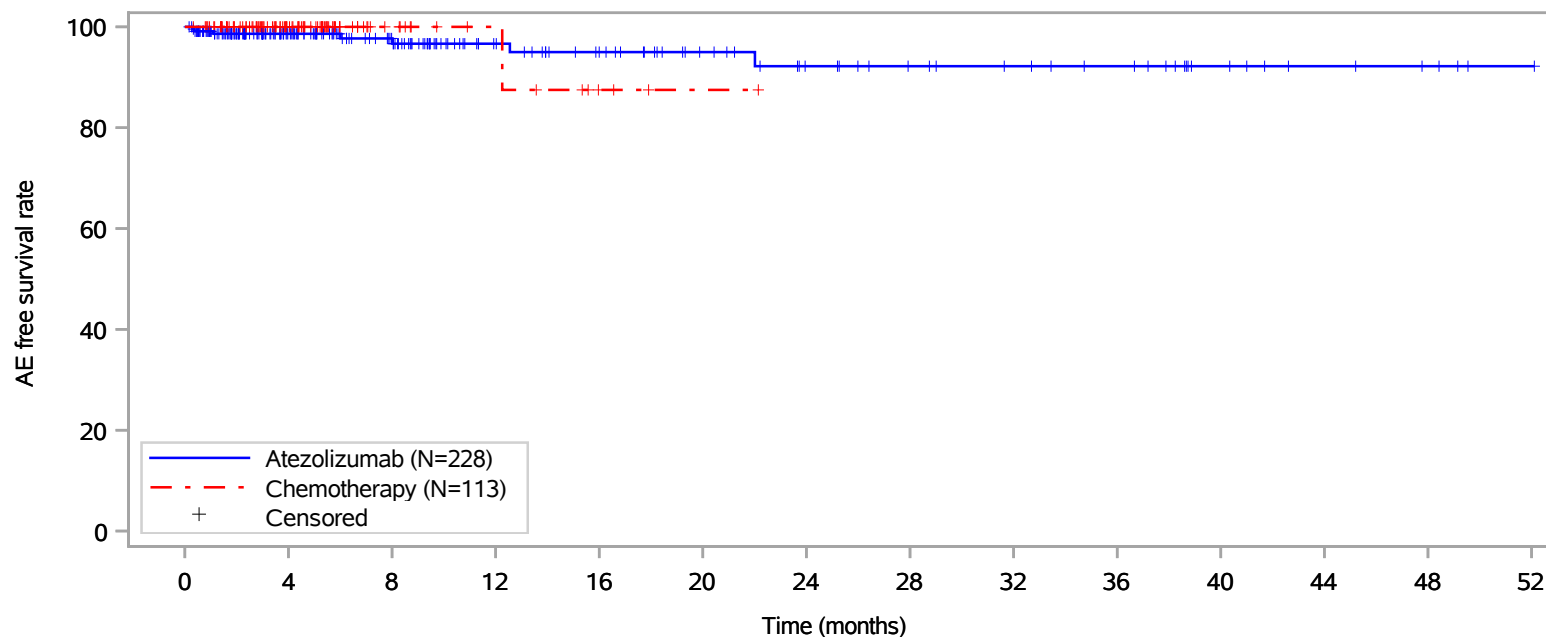
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, All



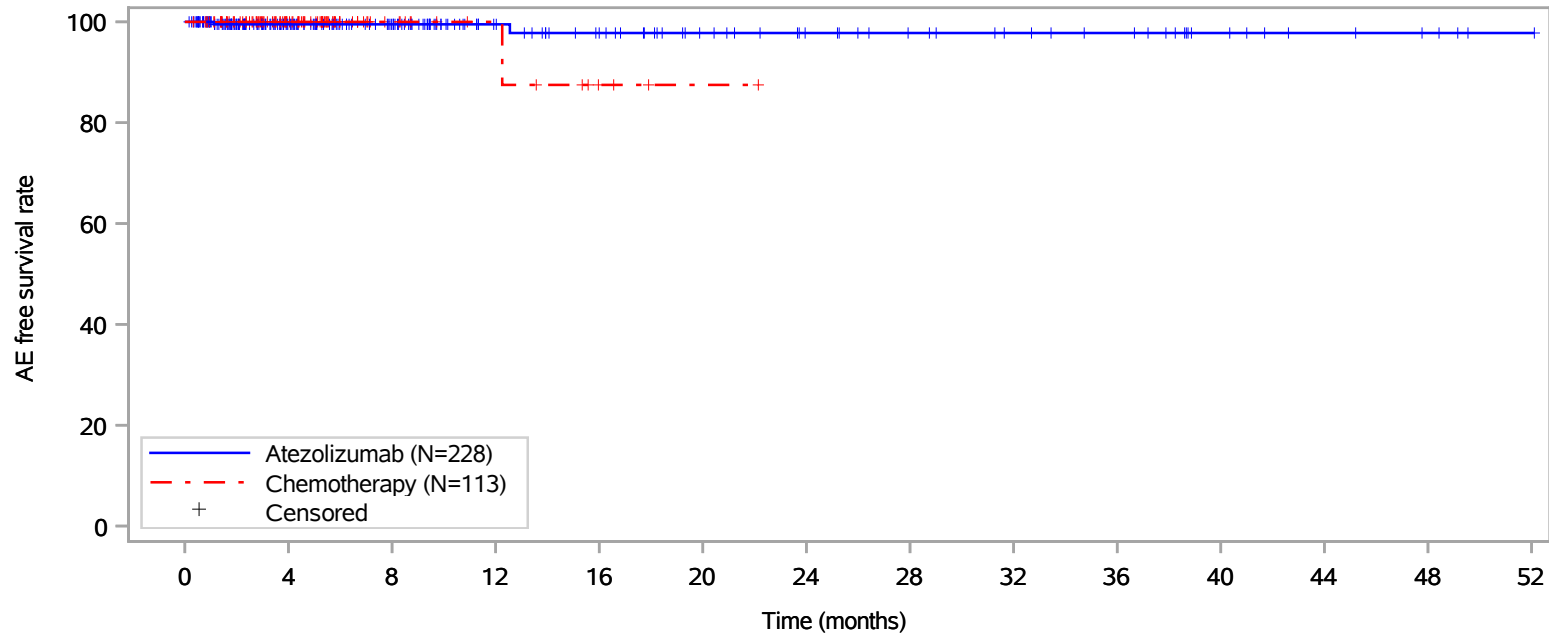
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	59	49	37	29	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	90	130	164	174	185	192	197	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	53	98	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Fall



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

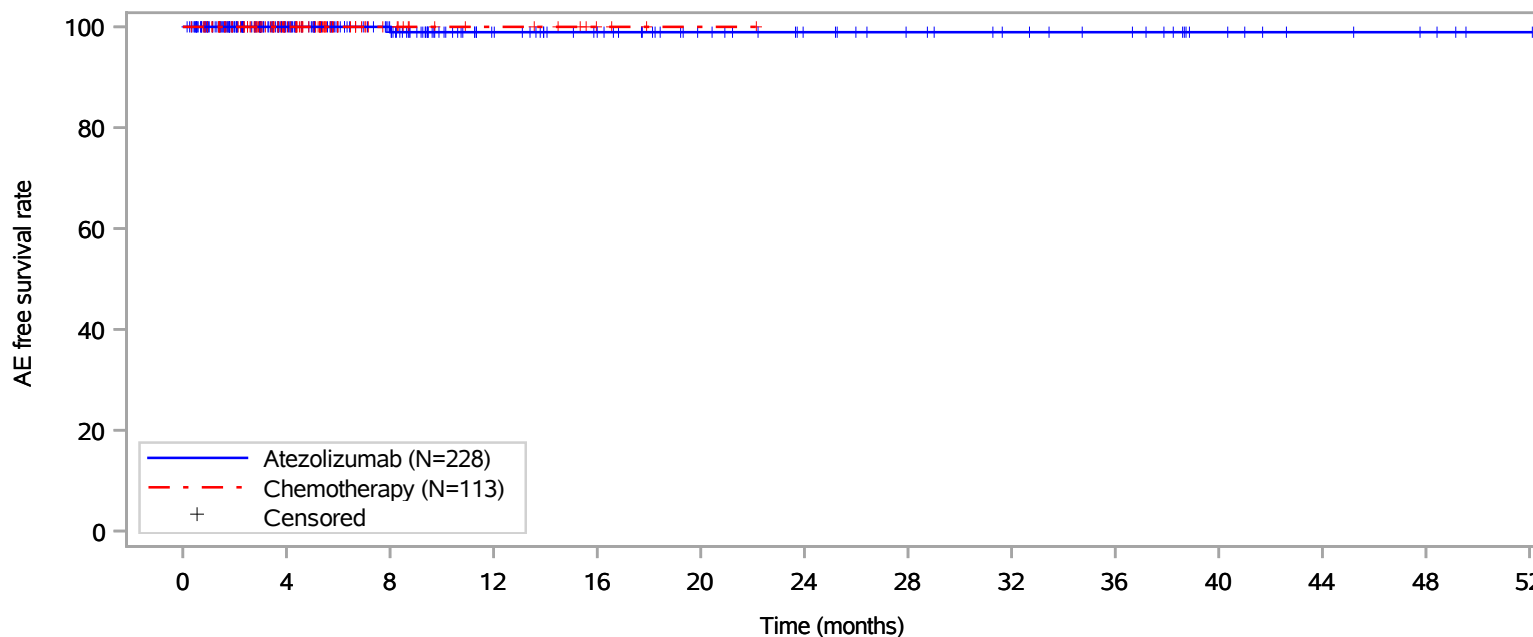
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femoral neck fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

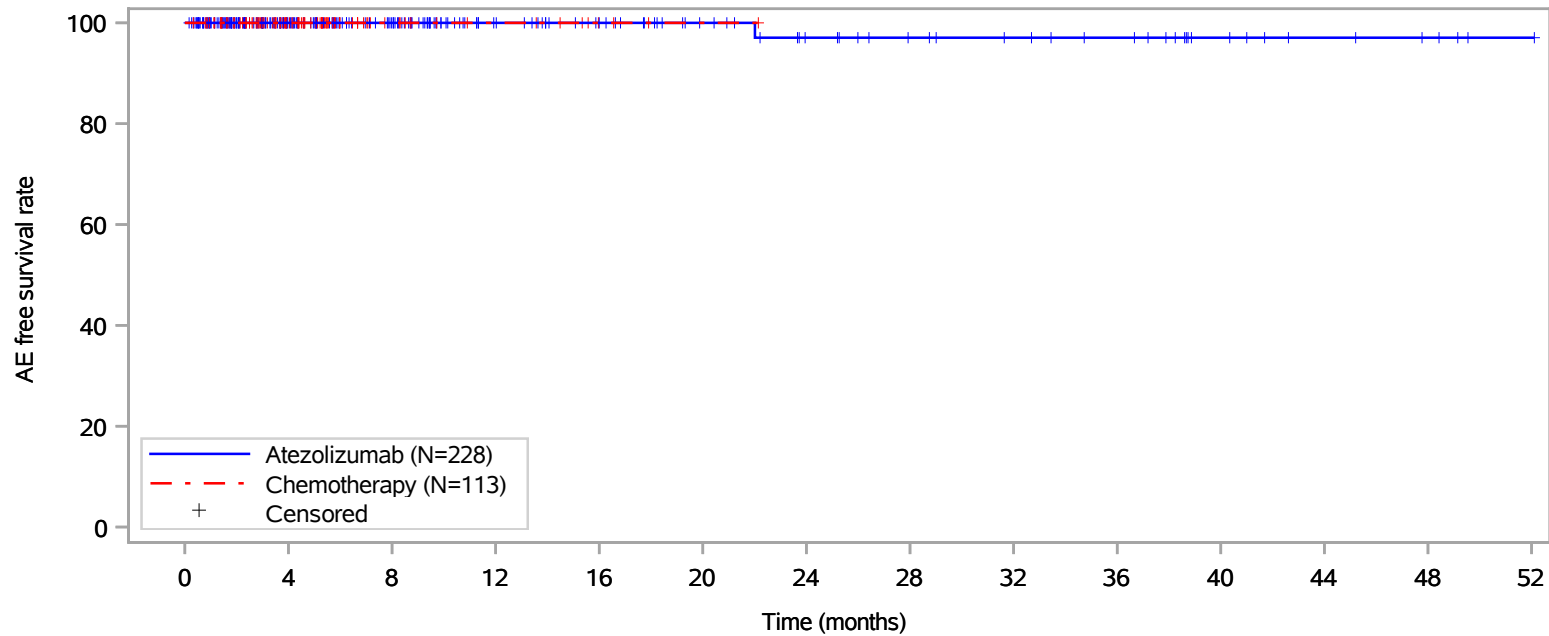
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Femur fracture



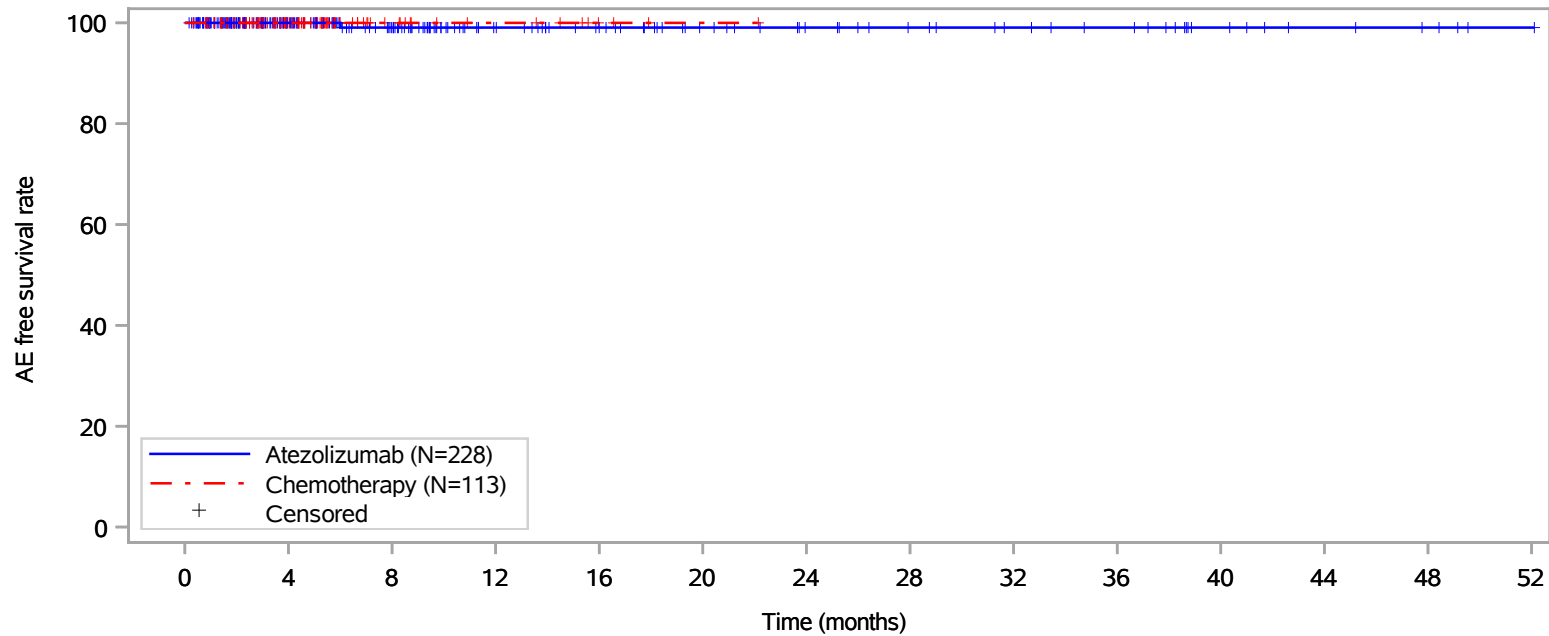
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	29	24	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Lumbar vertebral fracture



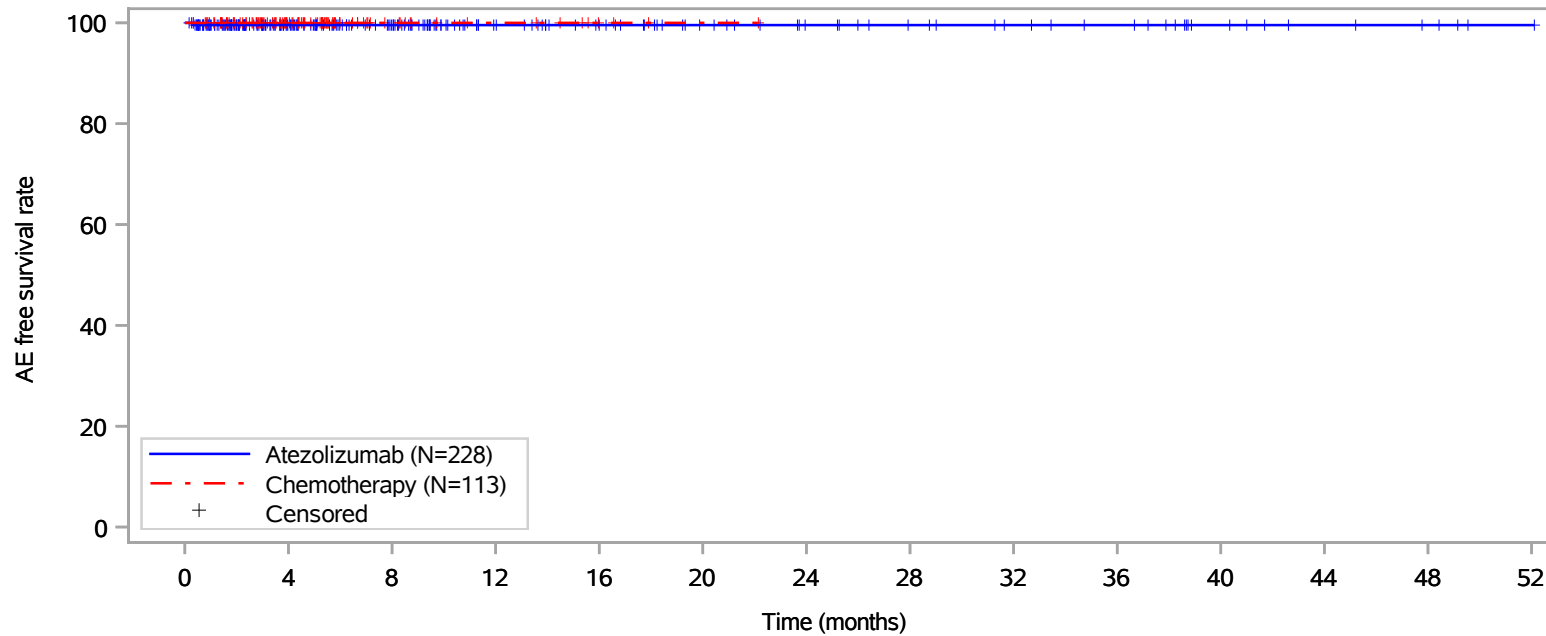
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Radiation oesophagitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

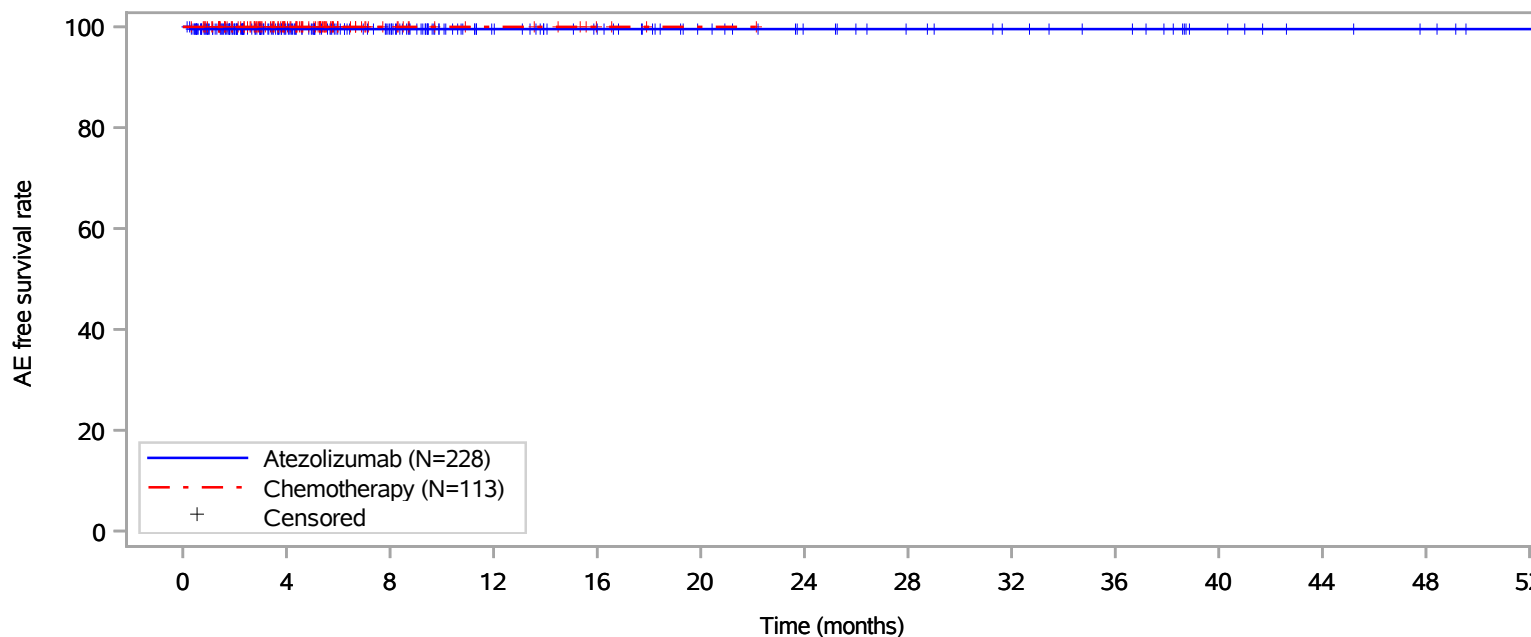
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Injury, poisoning and procedural complications, Rib fracture



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

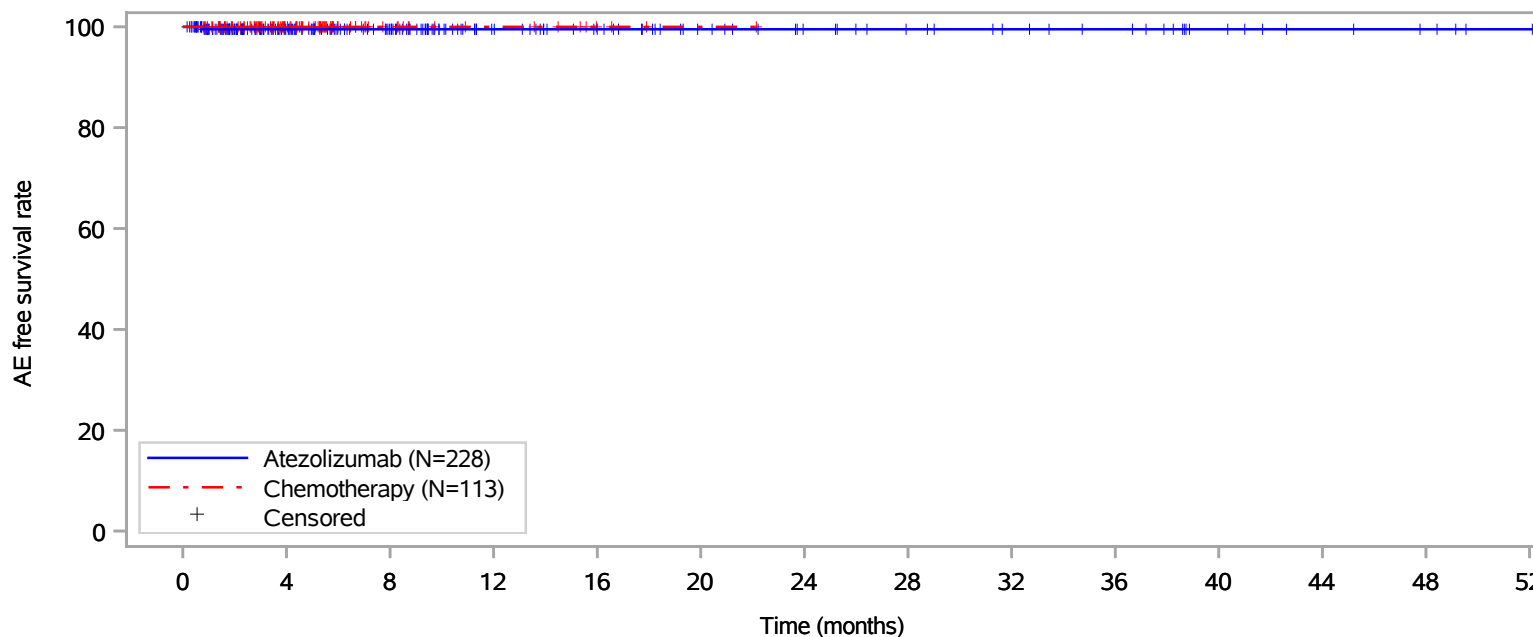
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

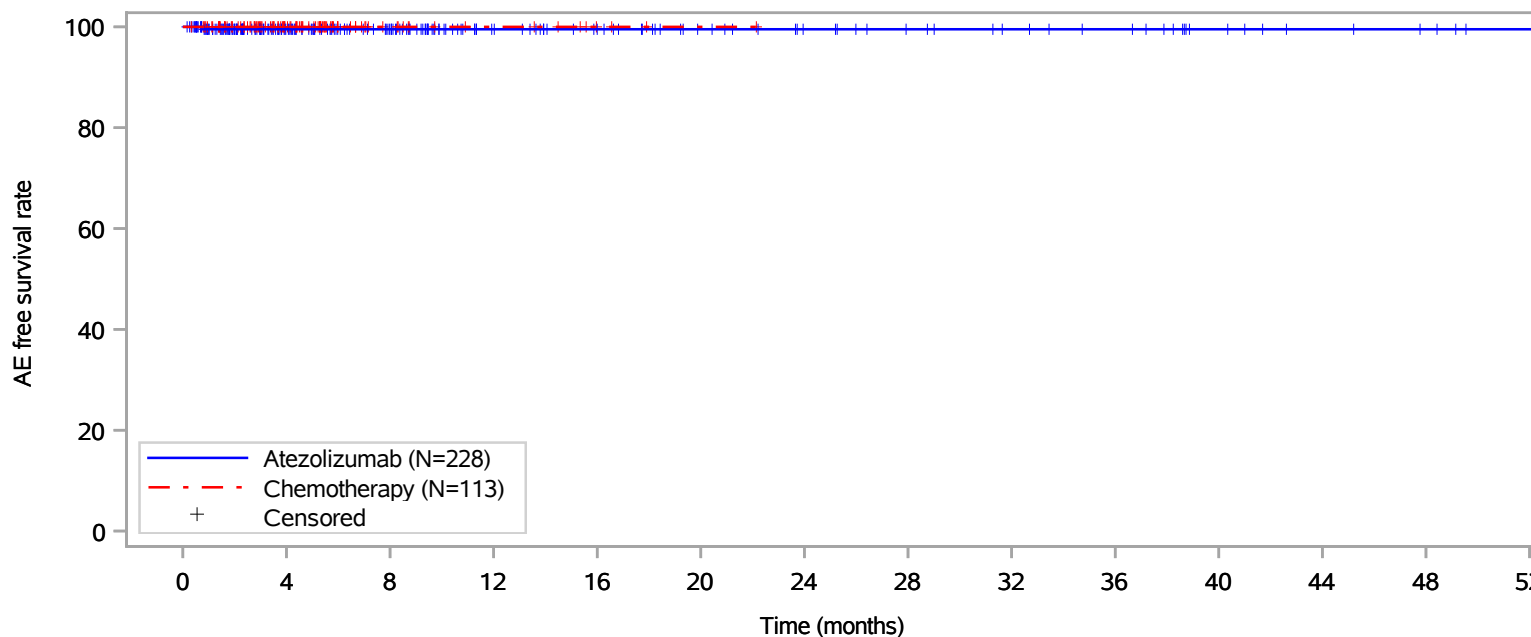
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Investigations, Eastern Cooperative Oncology Group performance status worsened



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

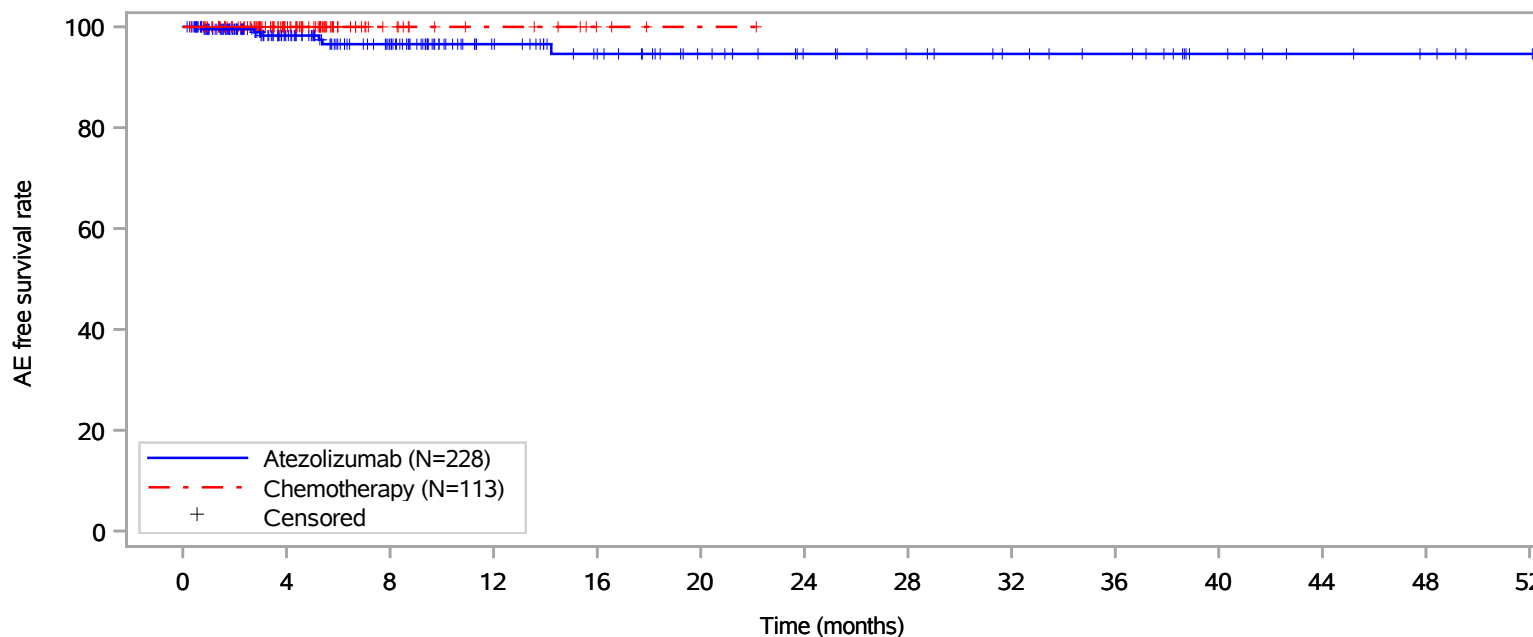
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, All



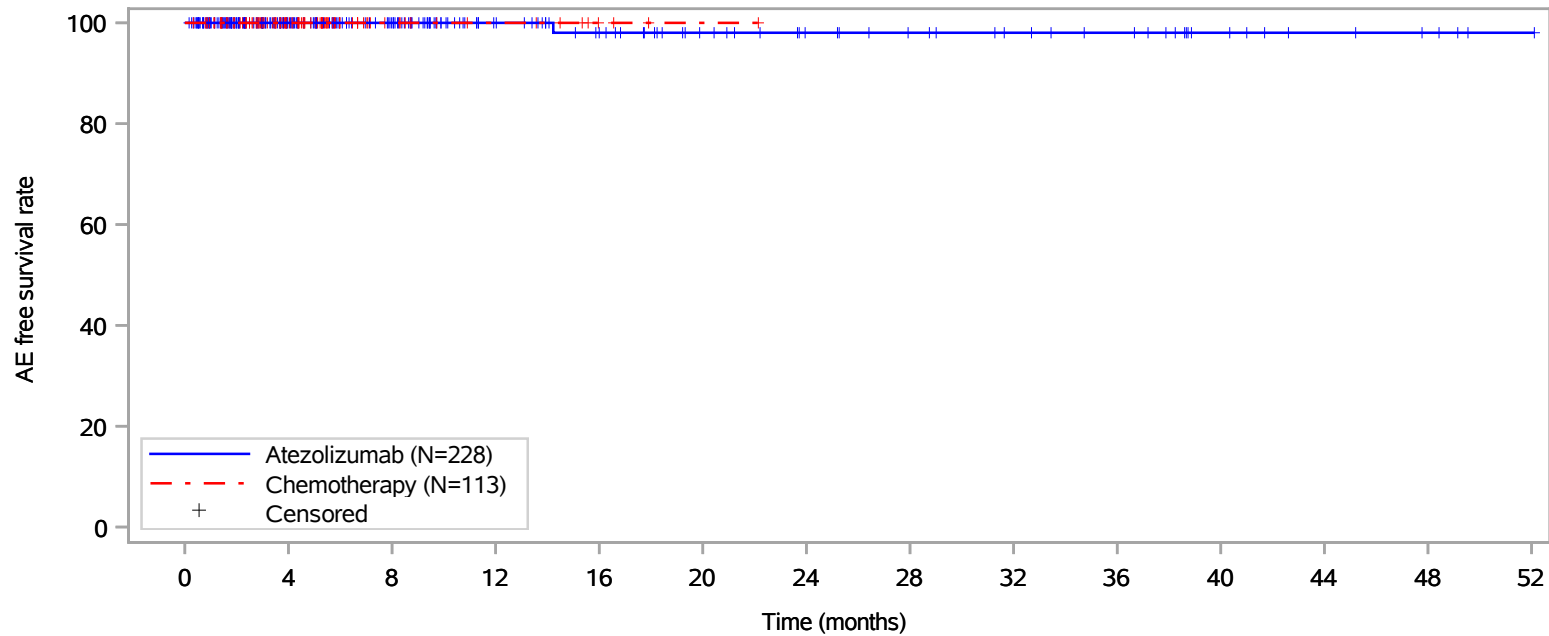
Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	94	58	47	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	129	165	176	186	193	197	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Diabetic ketoacidosis



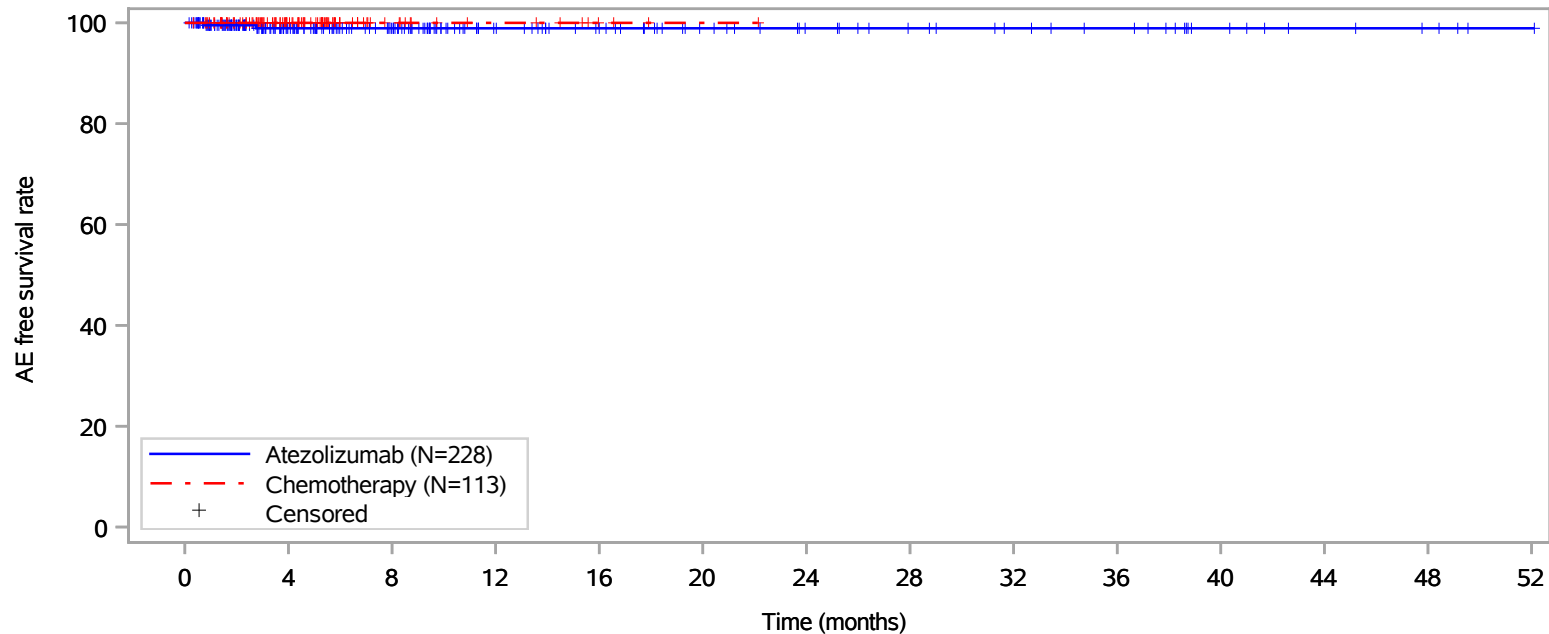
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypercalcaemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

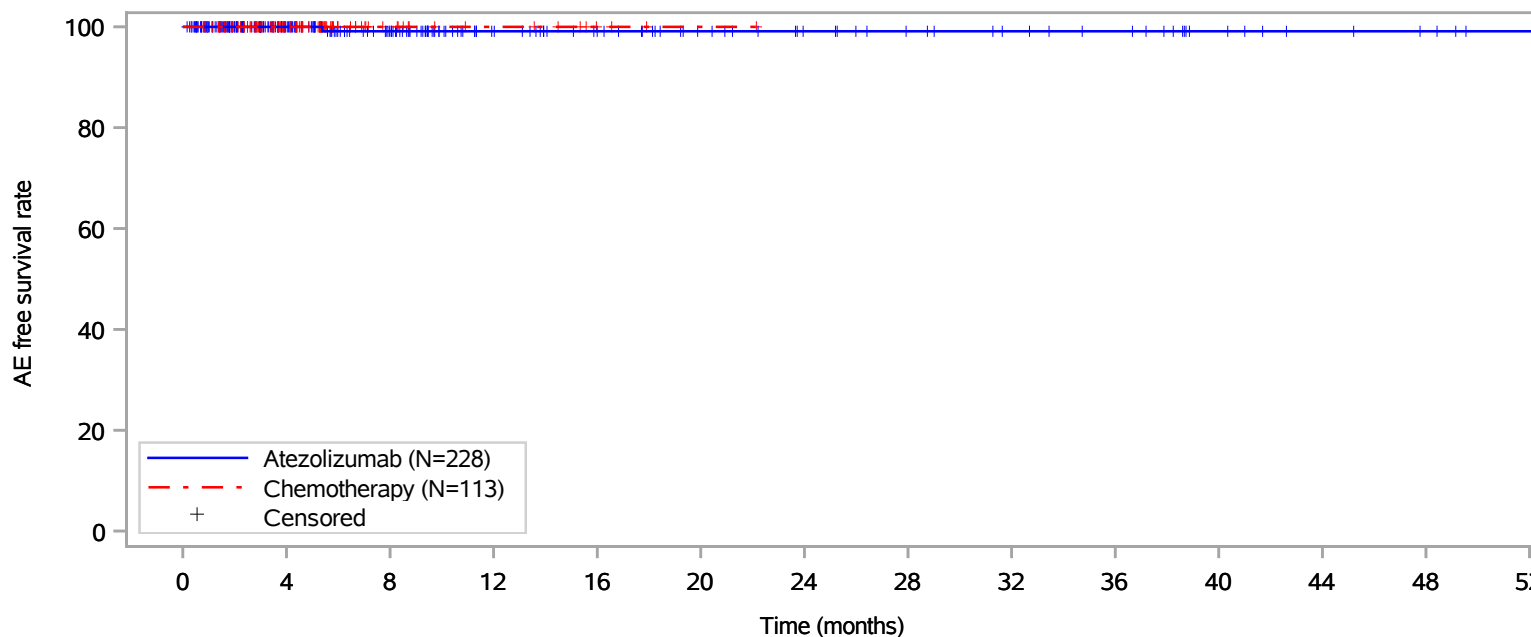
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyperglycaemia



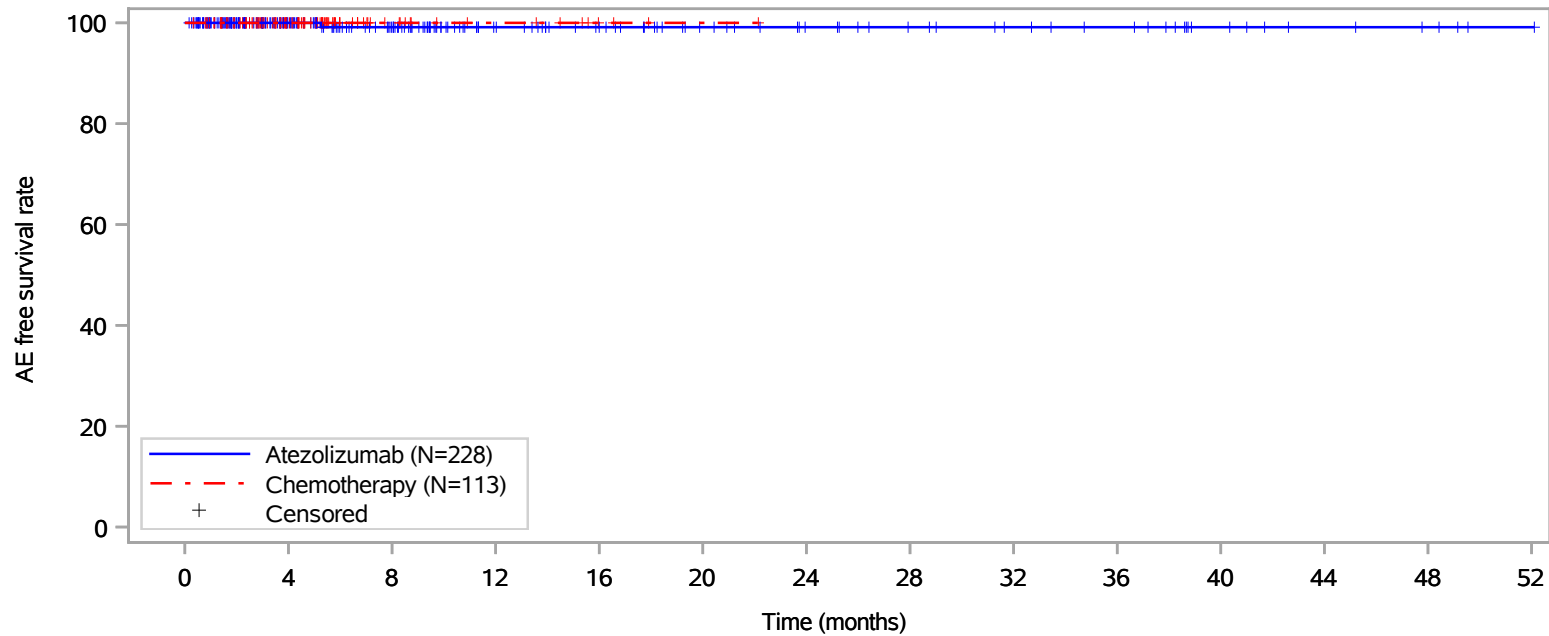
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	58	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hypokalaemia



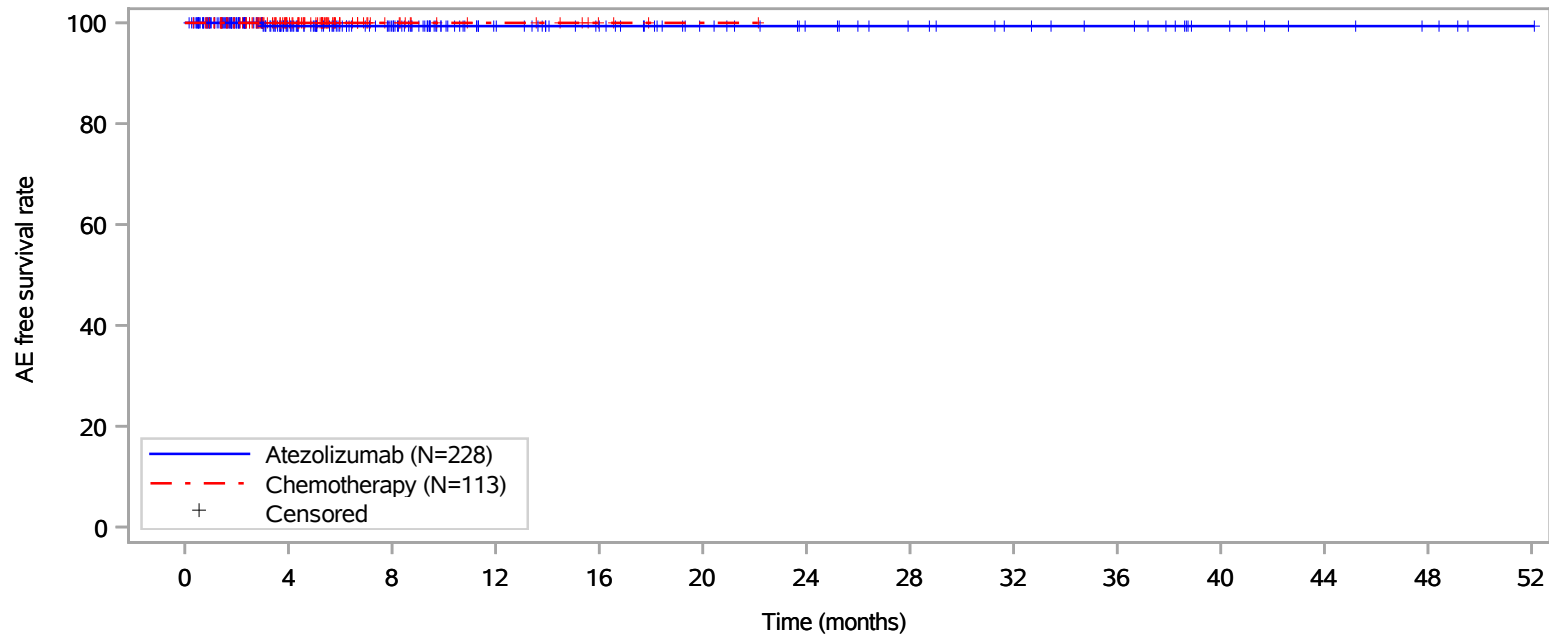
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Metabolism and nutrition disorders, Hyponatraemia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

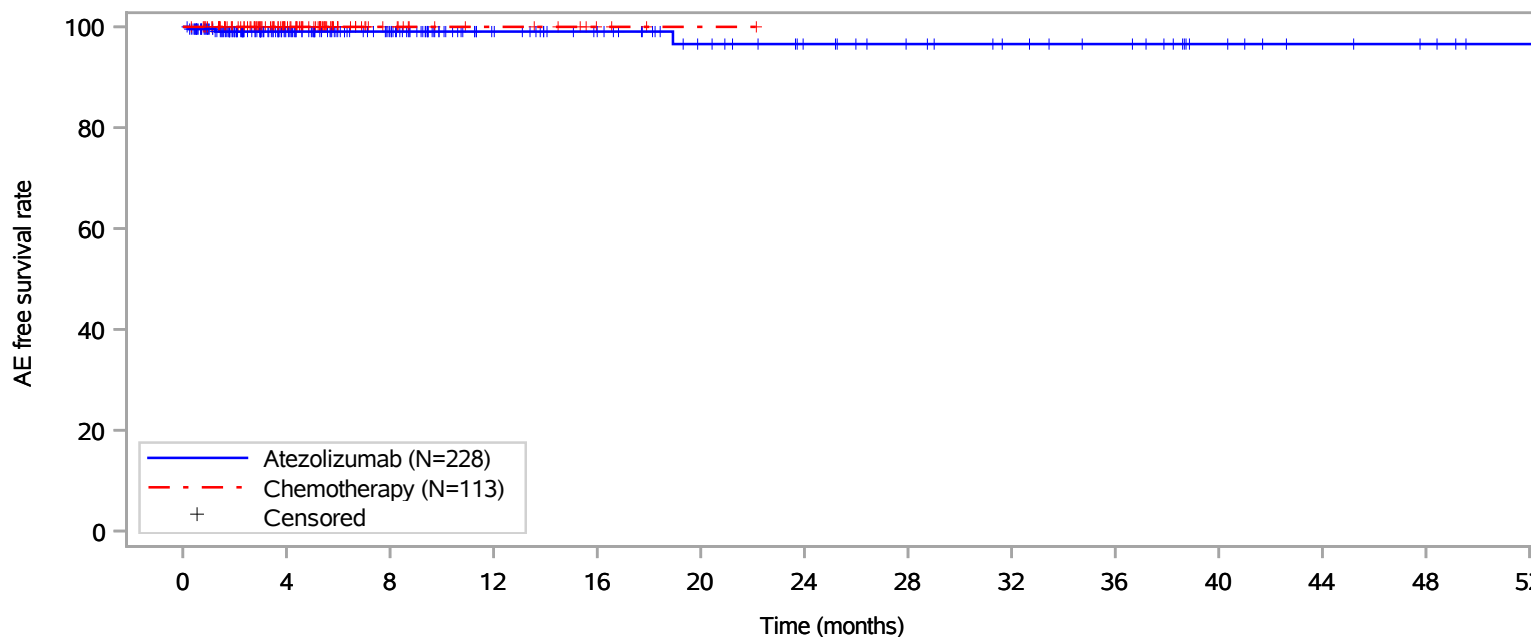
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	167	178	188	195	200	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

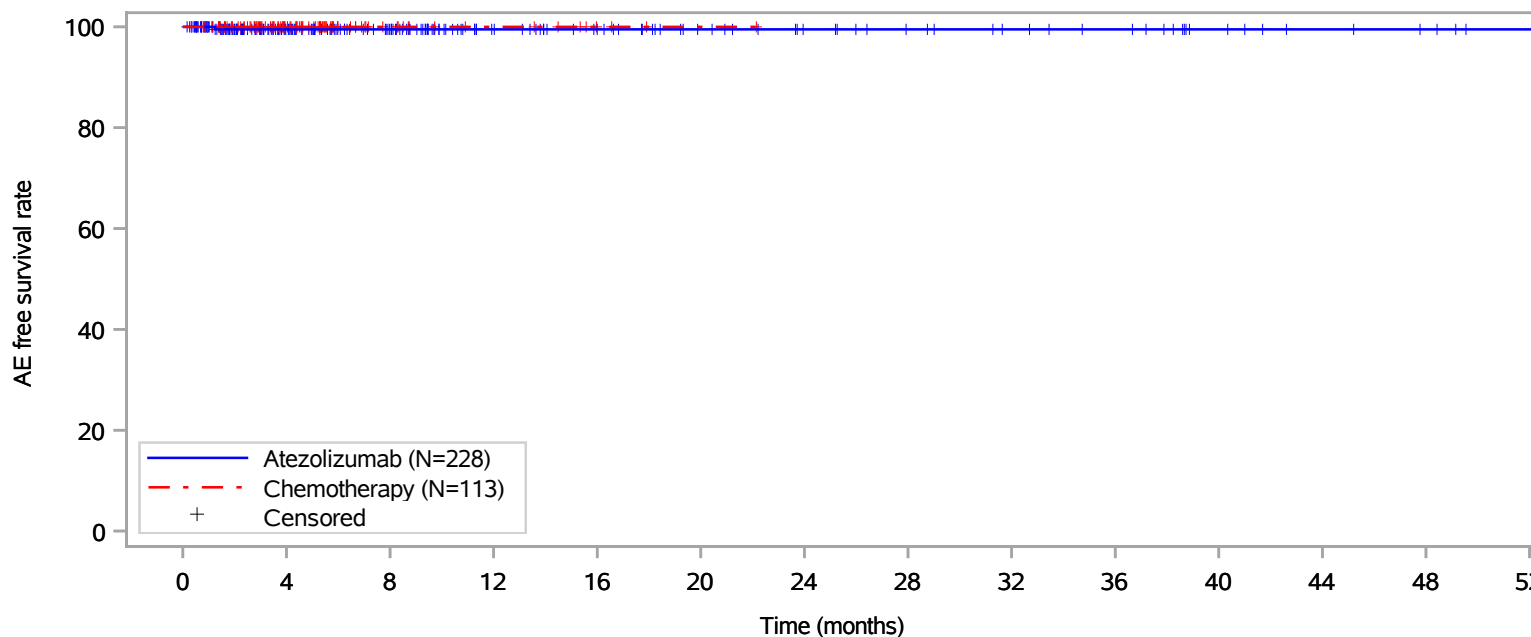
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Flank pain



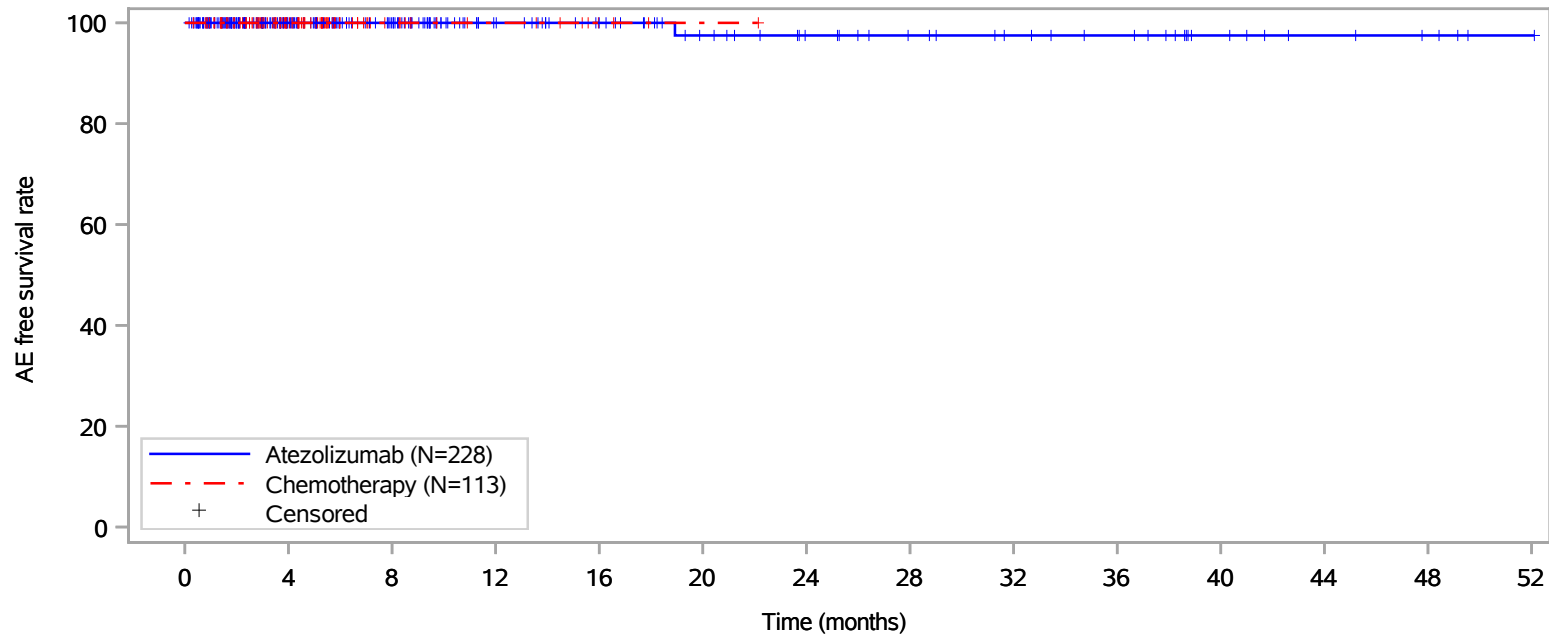
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Fracture pain



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

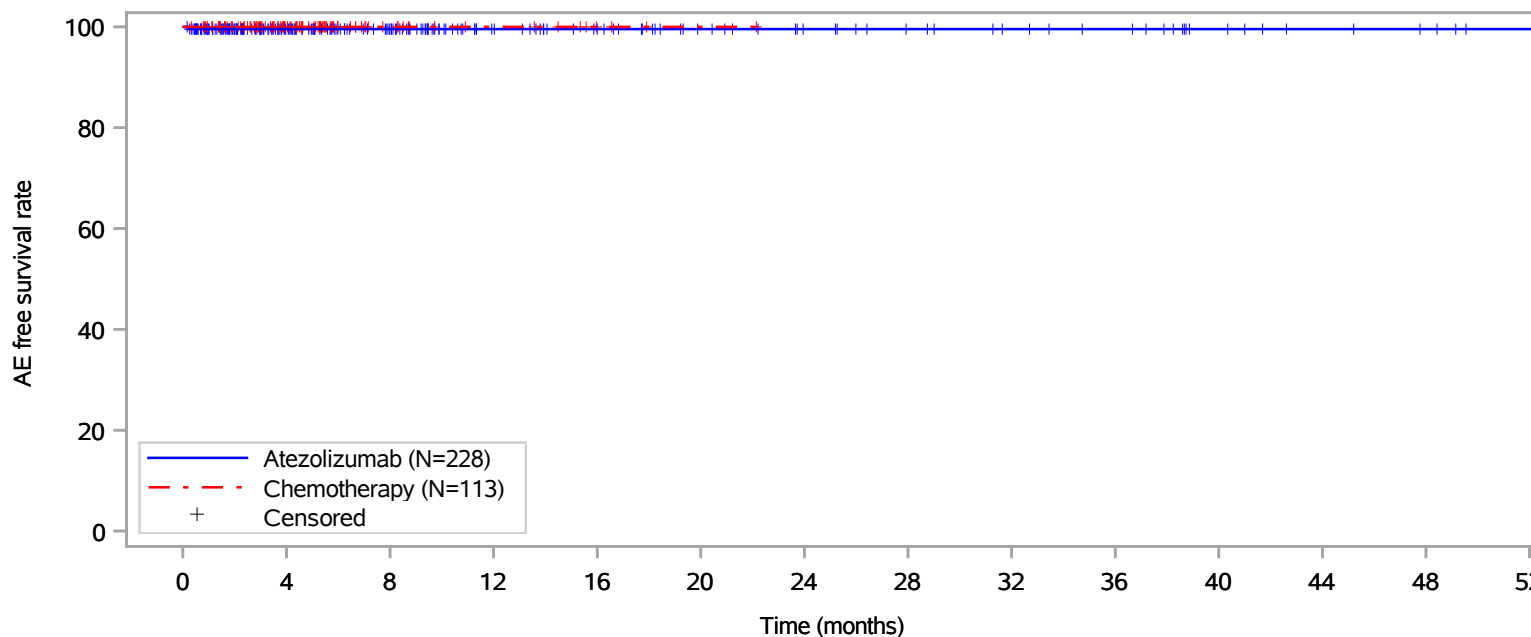
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Musculoskeletal and connective tissue disorders, Rheumatoid arthritis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

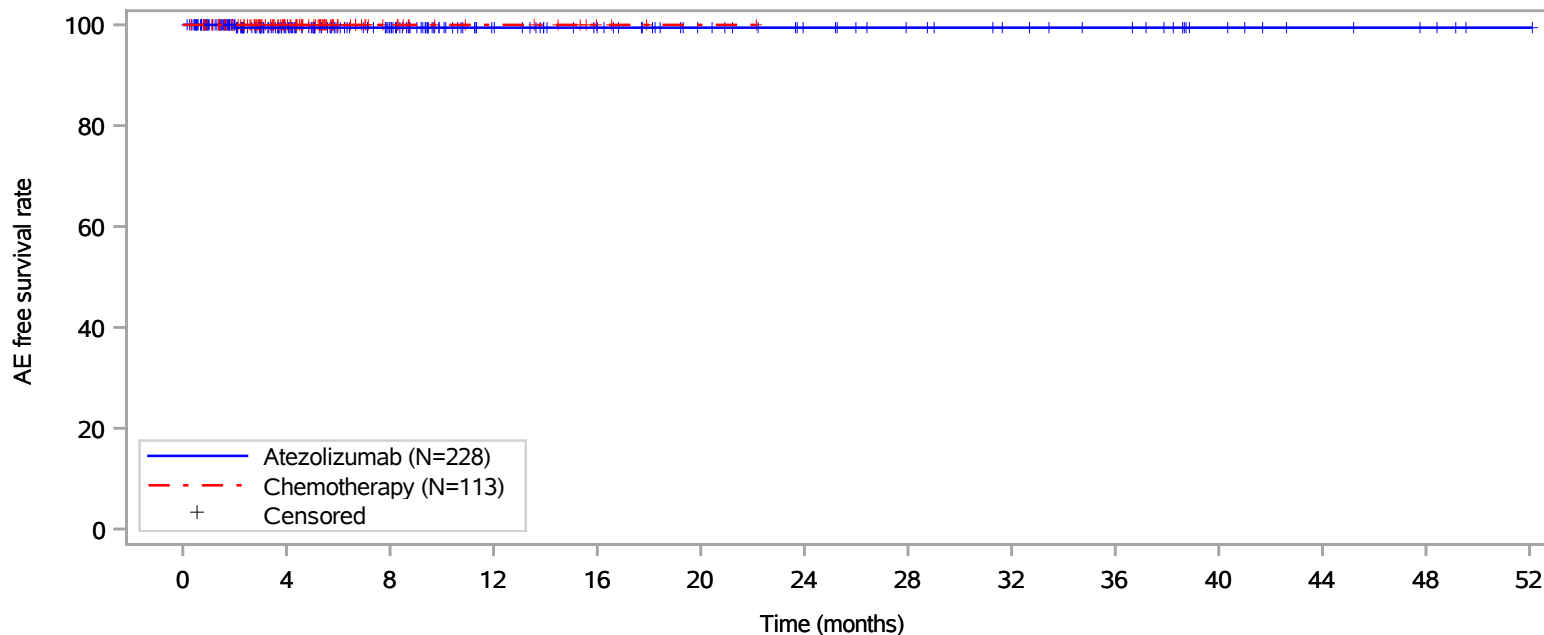
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

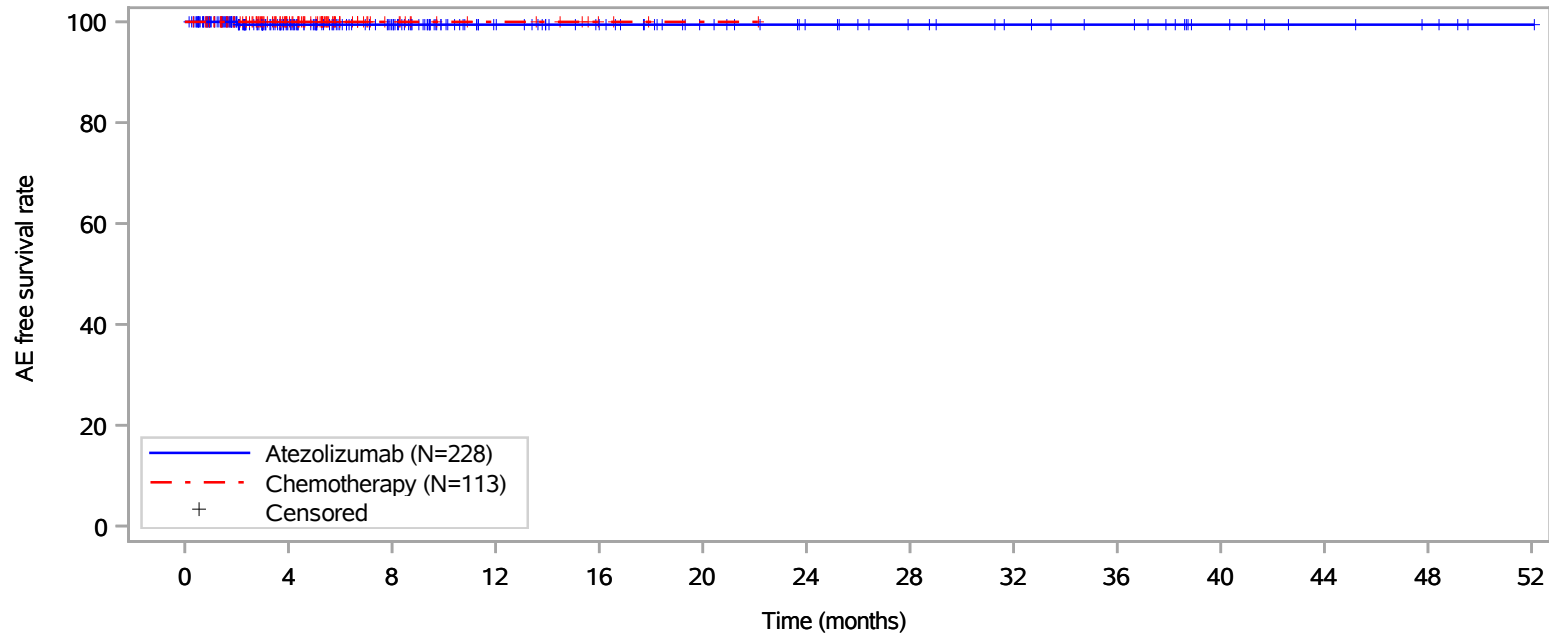
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps), Adenocarcinoma of colon



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

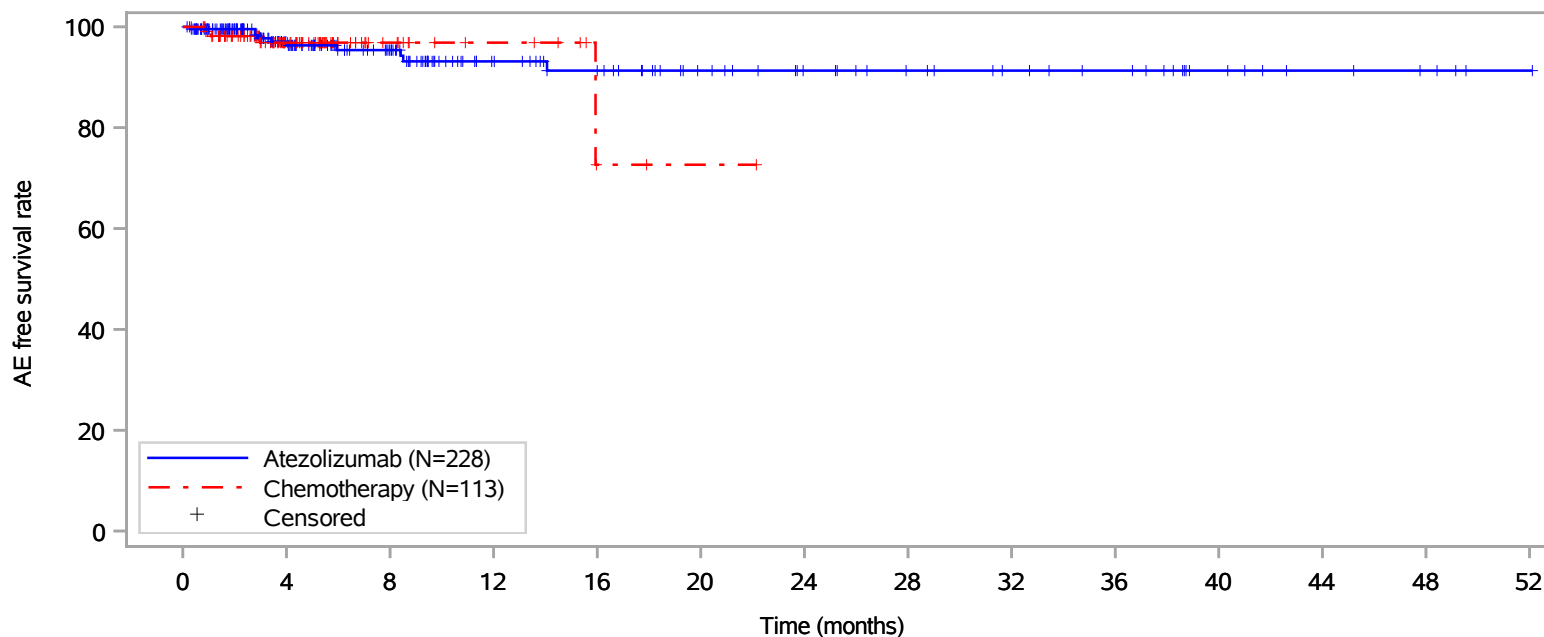
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	131	91	57	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	130	162	170	181	188	193	197	200	208	212	214	217
Chemotherapy	0	51	95	102	107	108	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

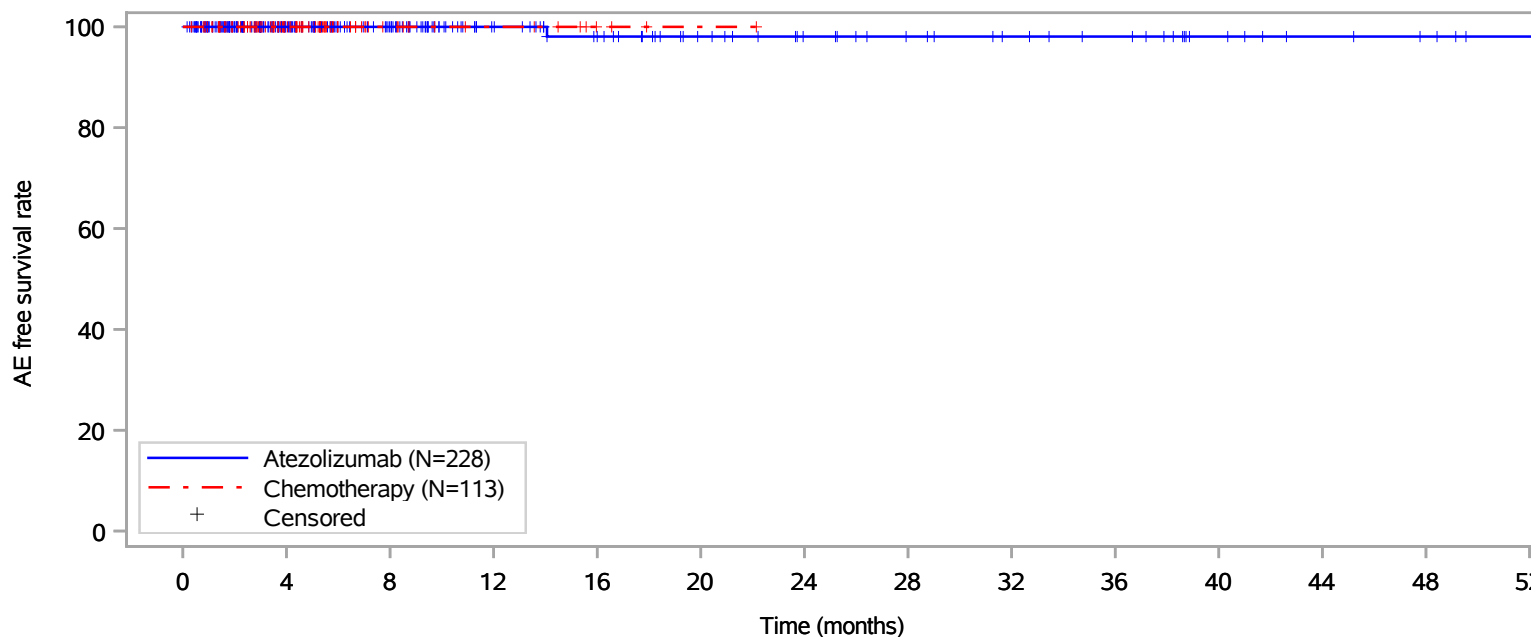
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebral infarction



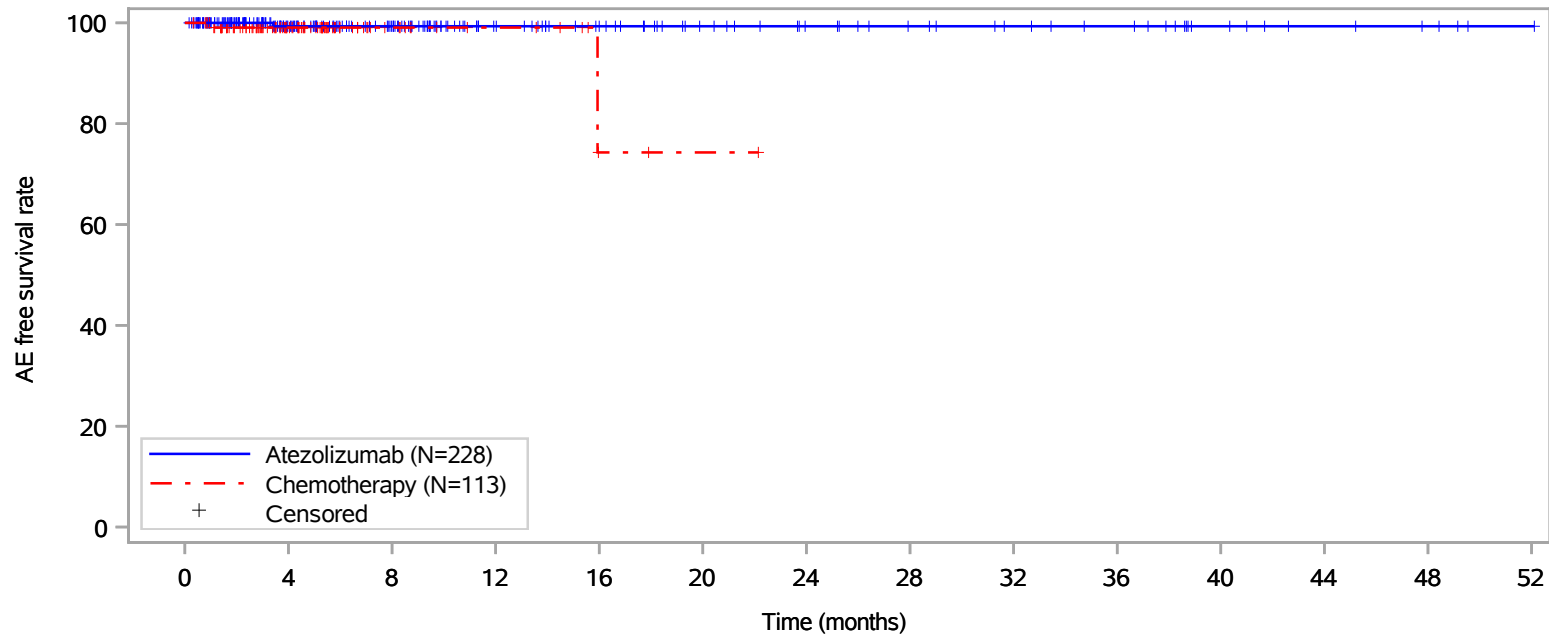
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Cerebrovascular accident



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	52	97	104	109	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

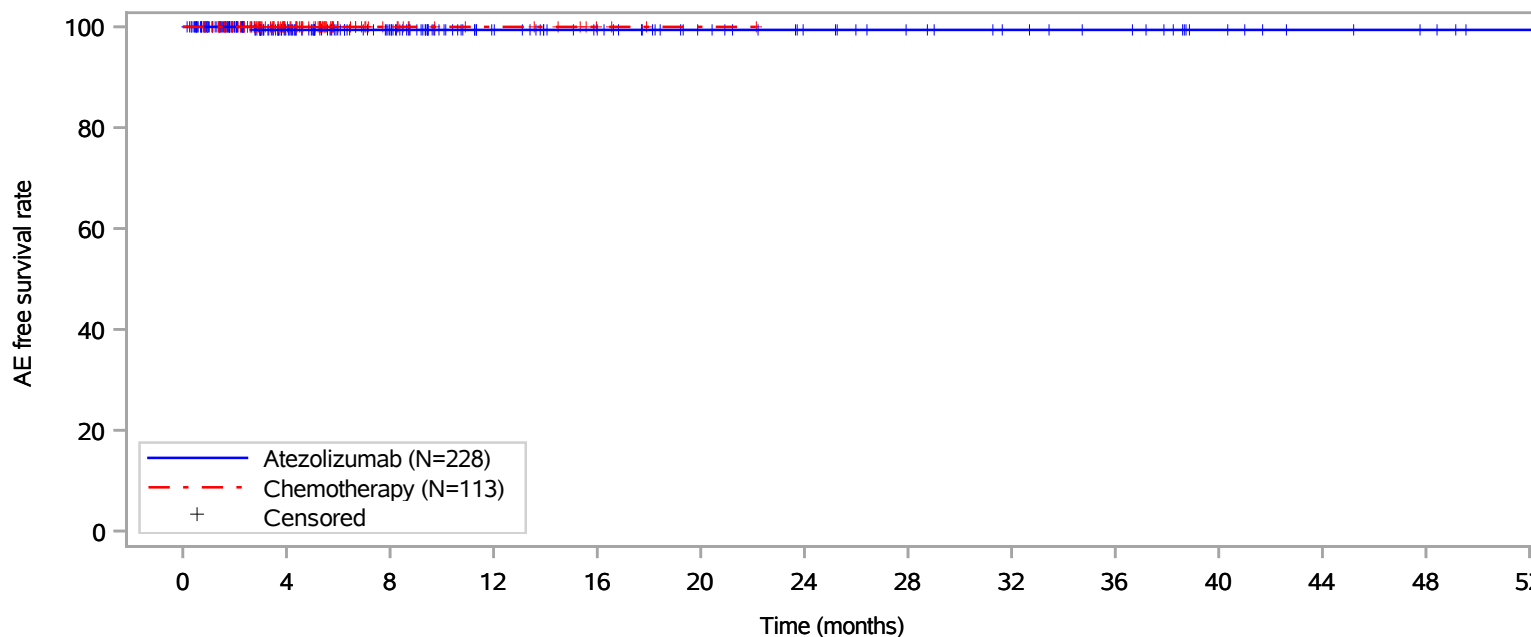
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Generalised tonic-clonic seizure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

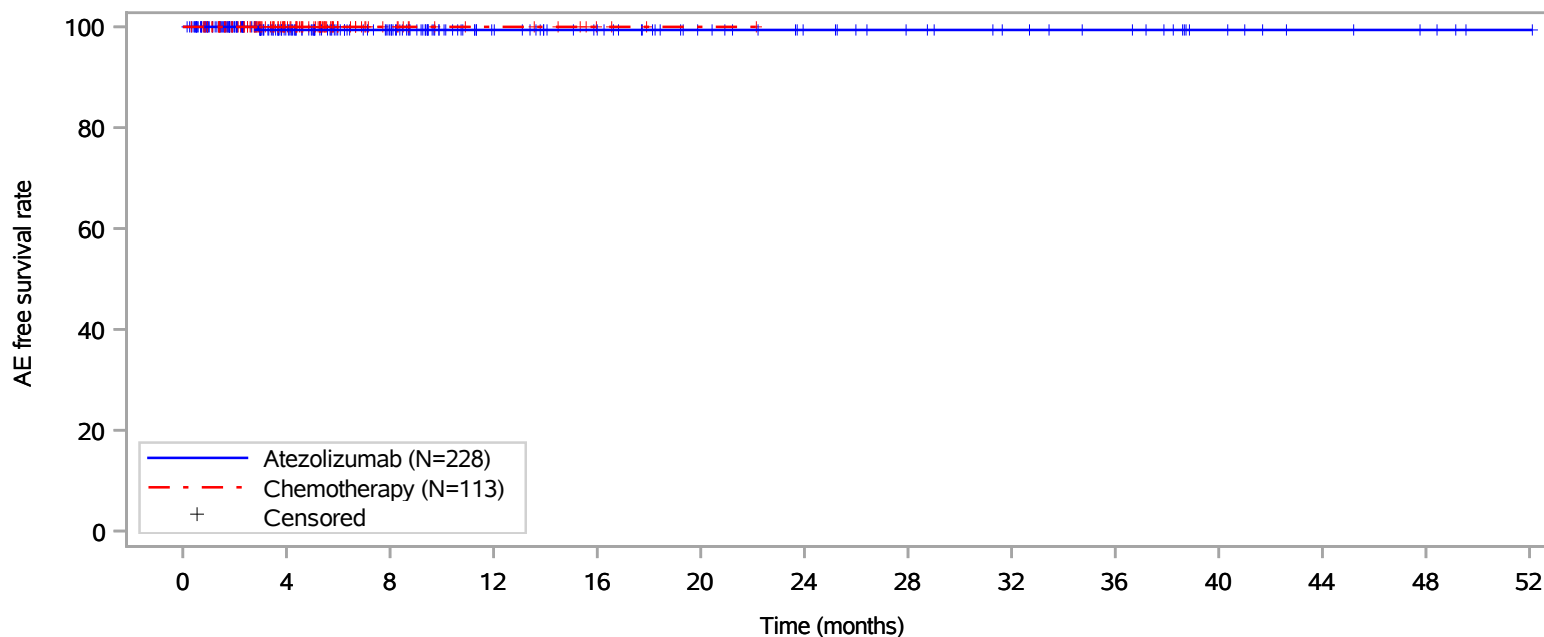
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Haemorrhage intracranial



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

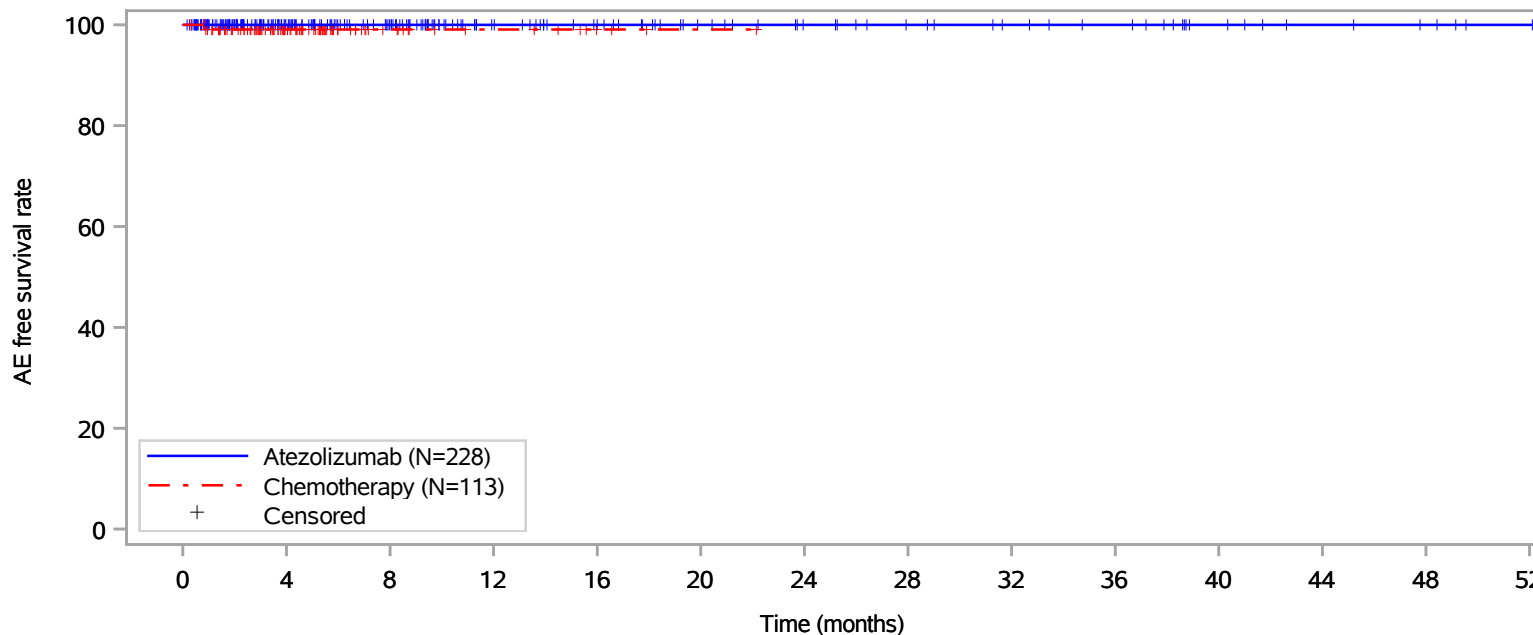
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ischaemic cerebral infarction



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

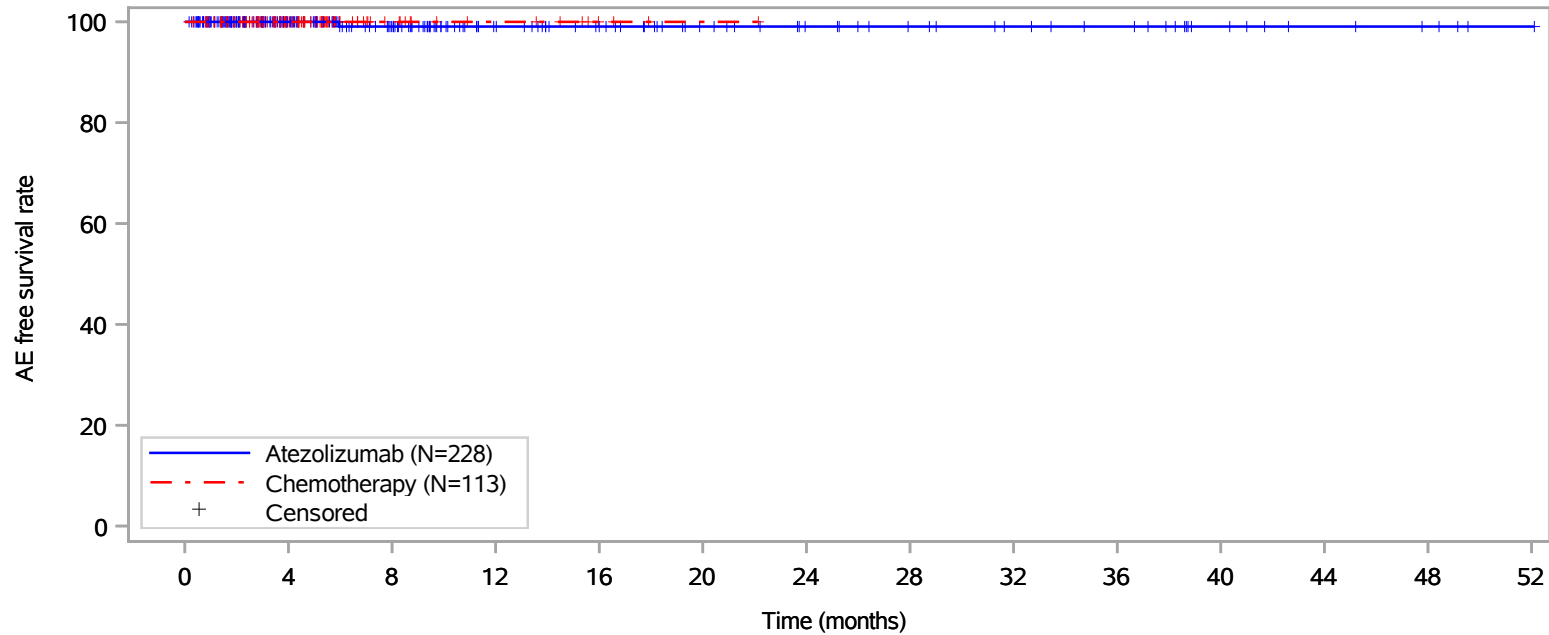
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Ischaemic stroke



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

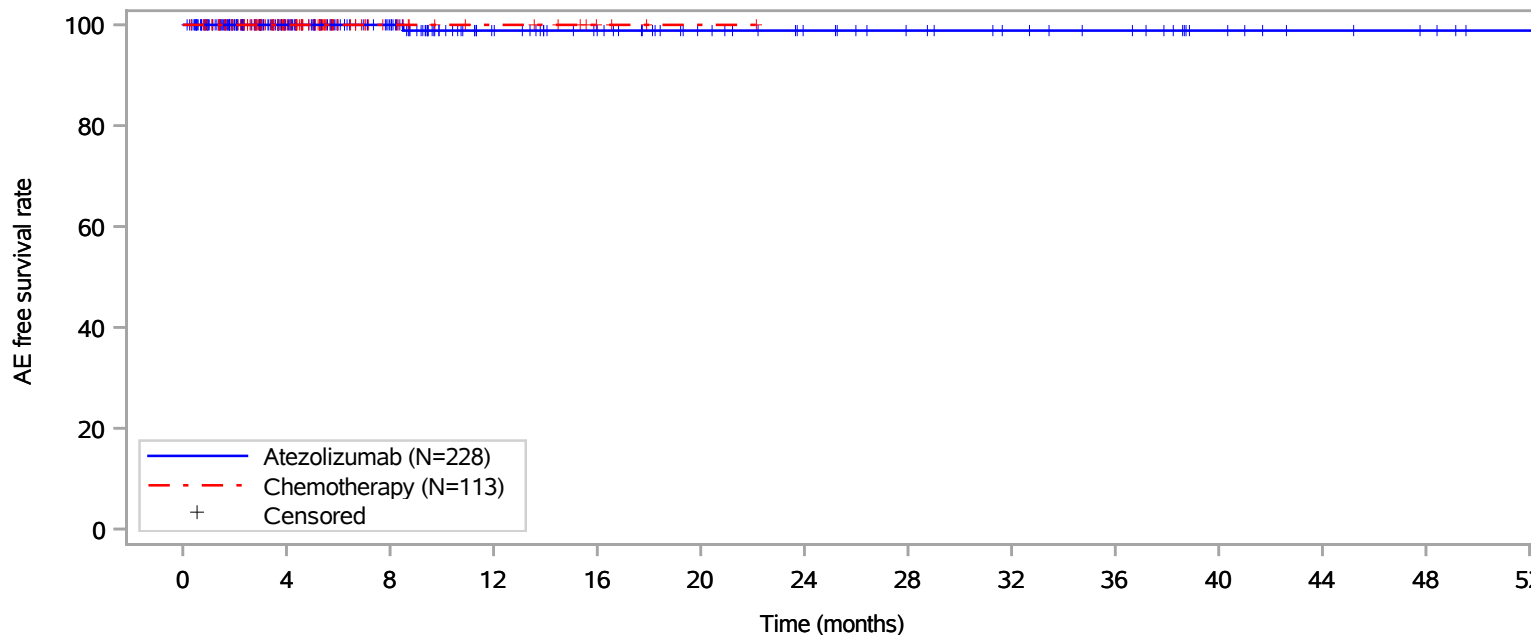
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Lacunar stroke



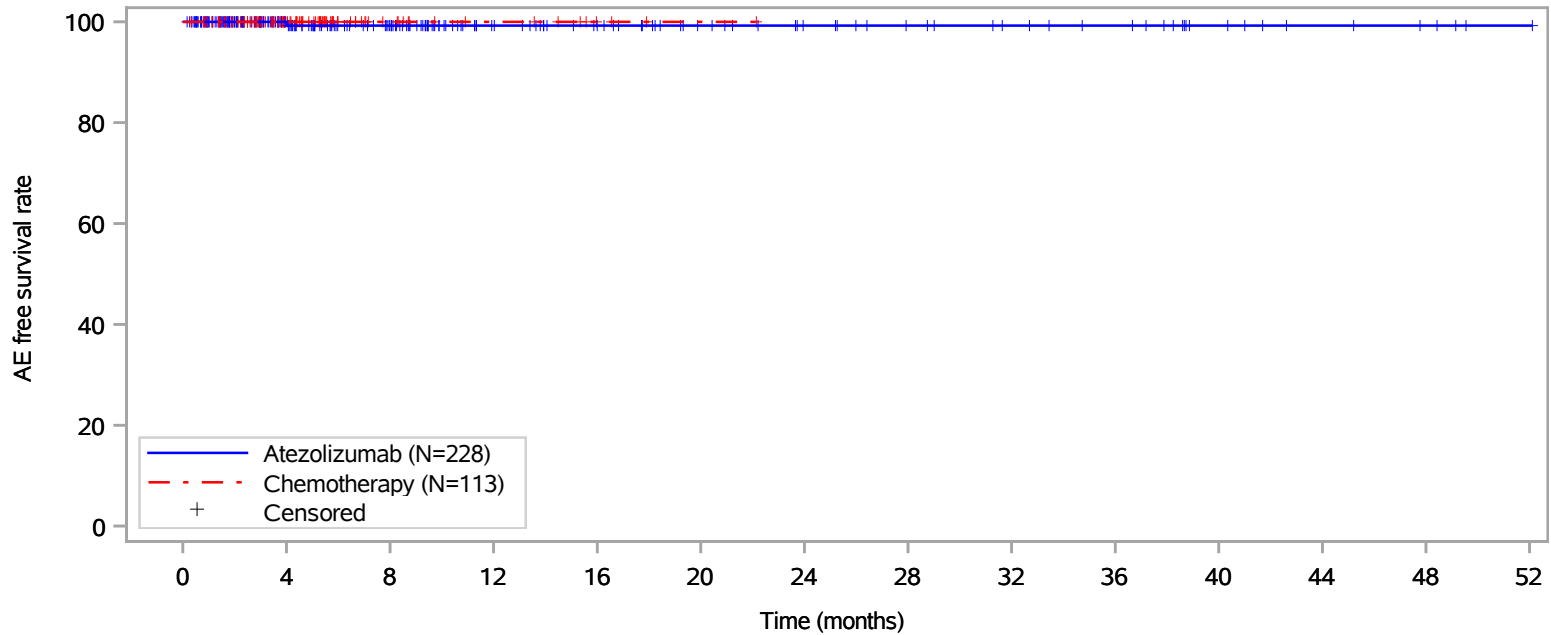
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Myasthenia gravis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

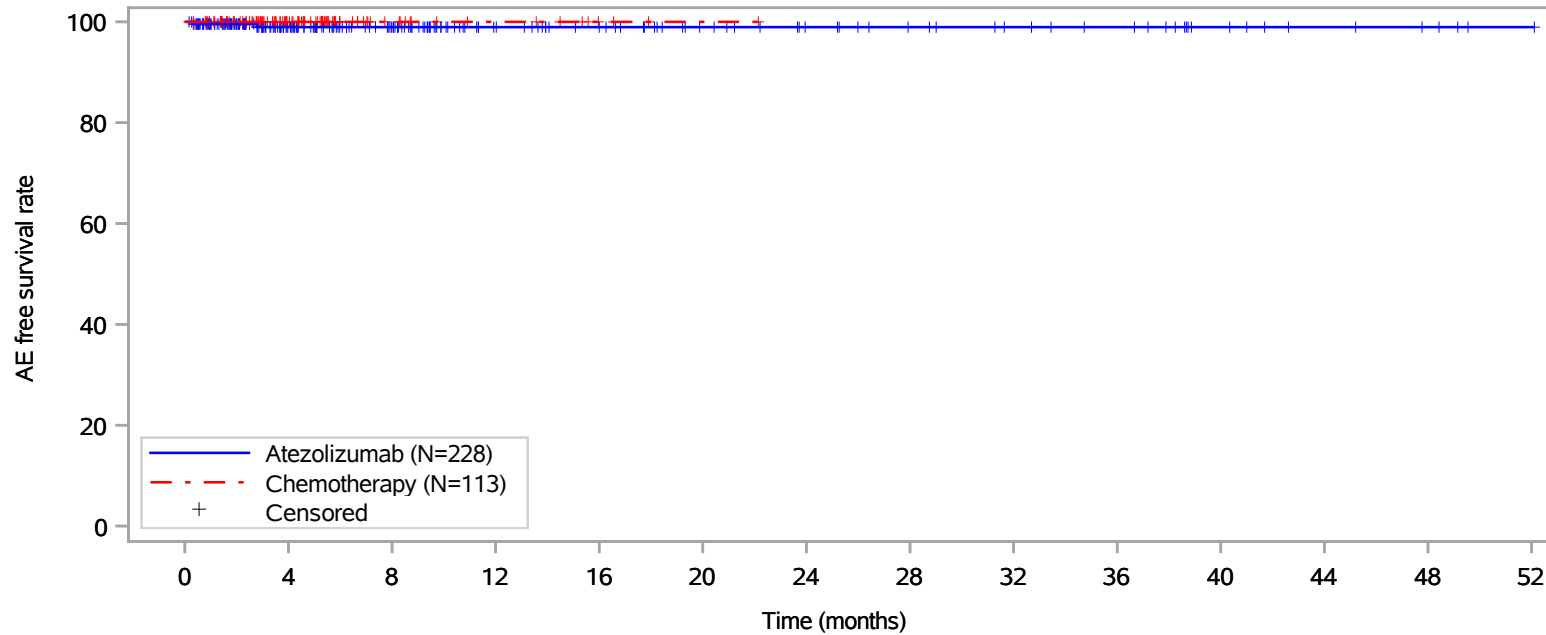
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Syncope



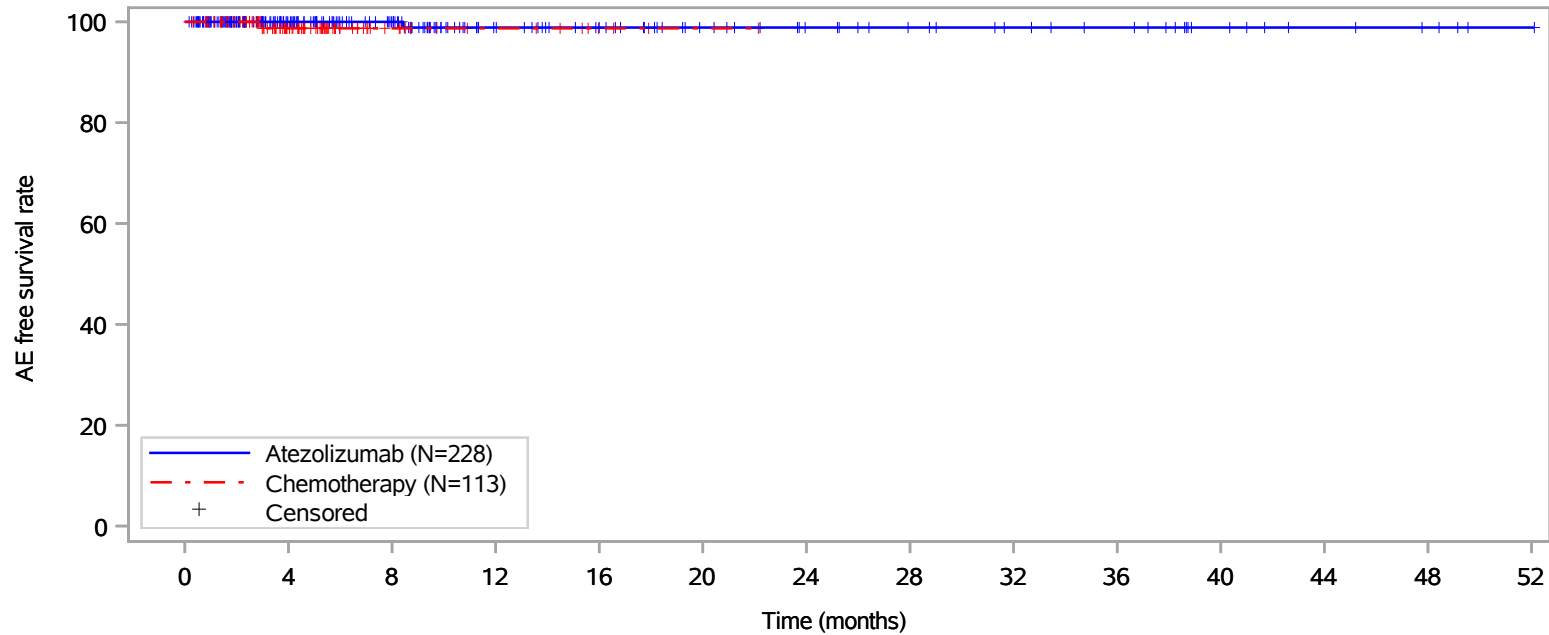
Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	93	58	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Nervous system disorders, Transient ischaemic attack



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	58	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

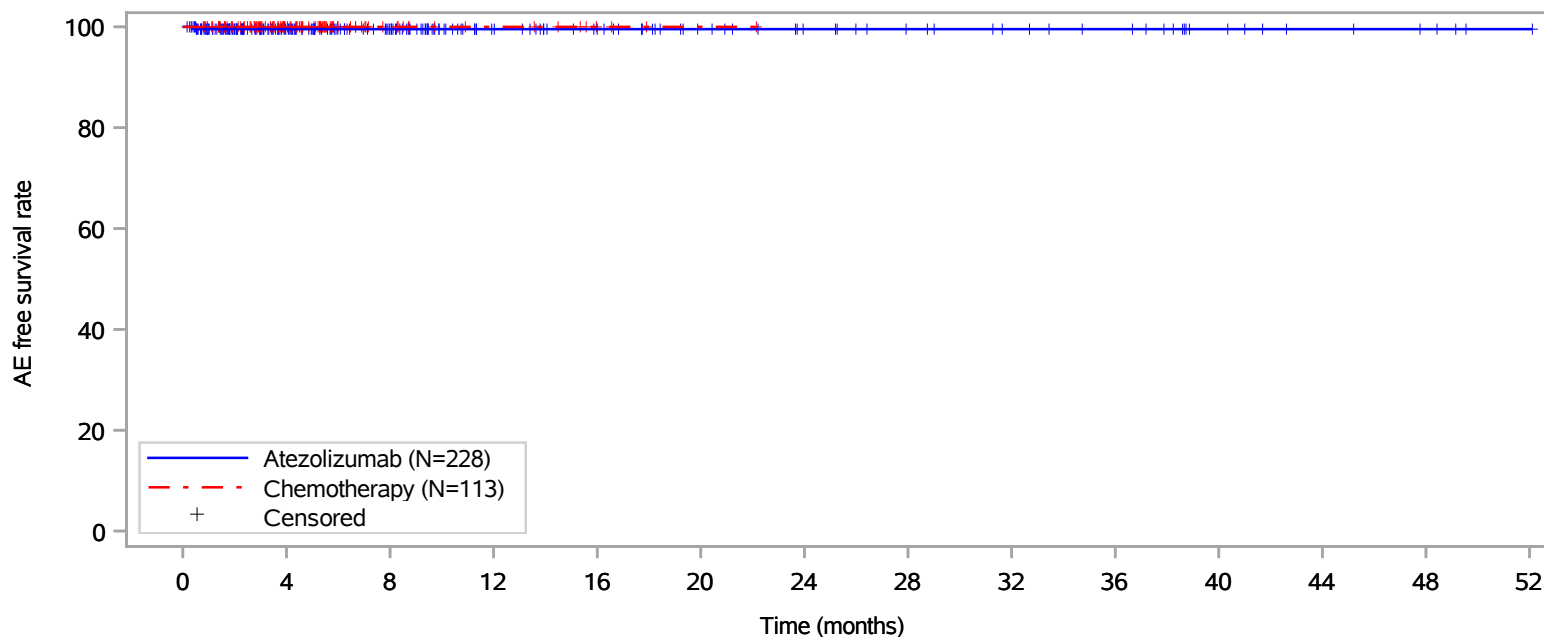
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

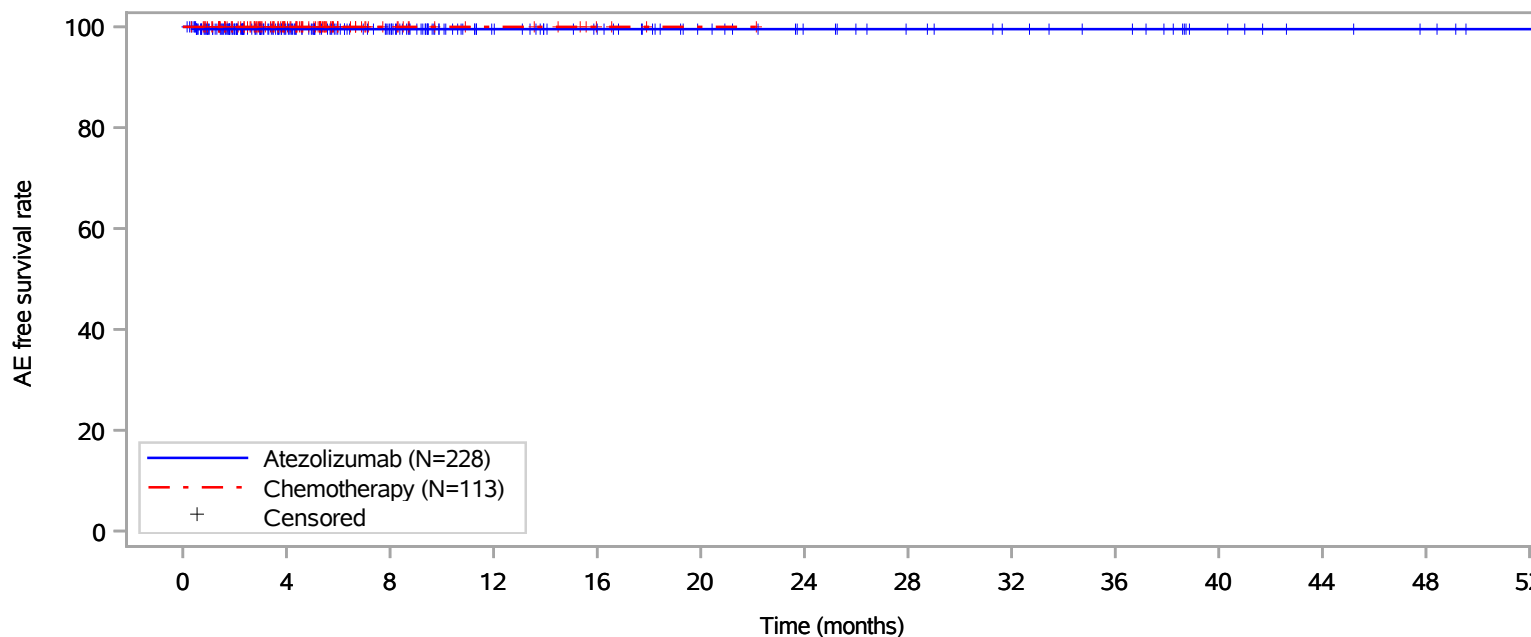
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Psychiatric disorders, Confusional state



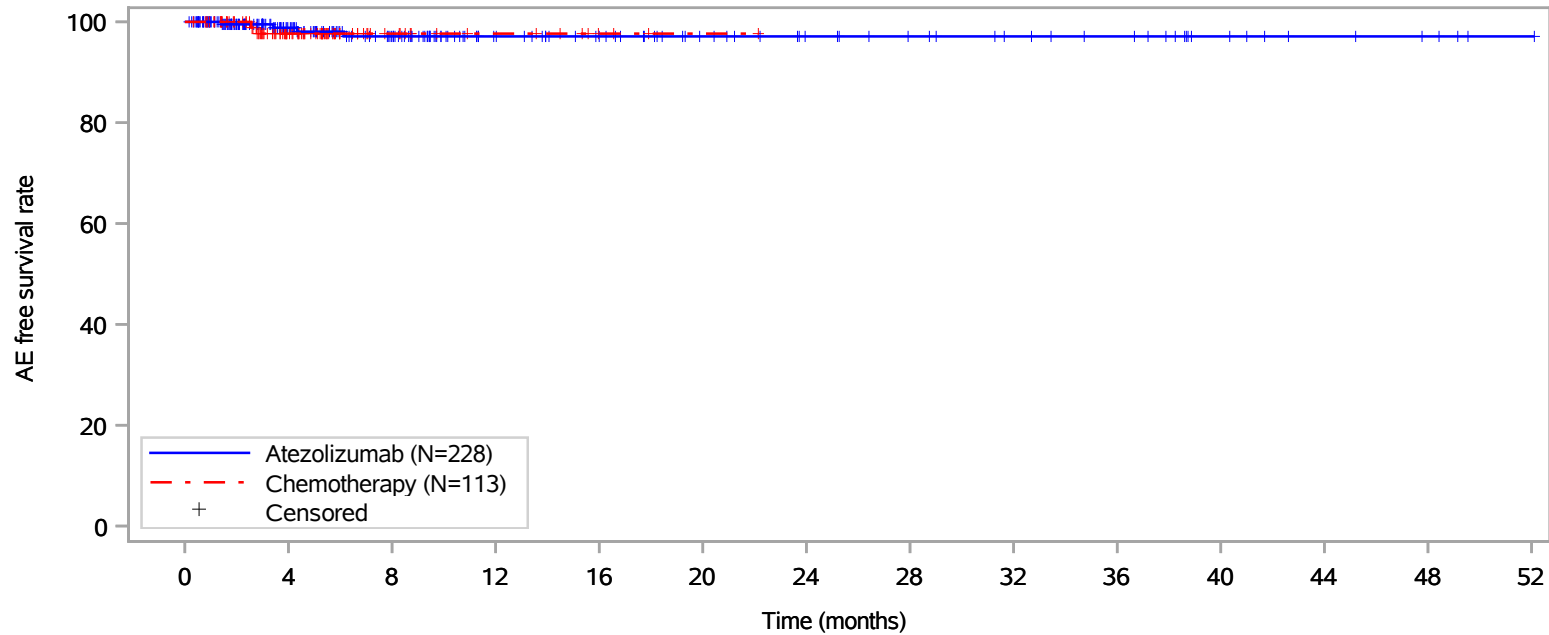
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	92	57	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	167	177	188	195	199	203	206	214	218	220	223
Chemotherapy	0	51	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

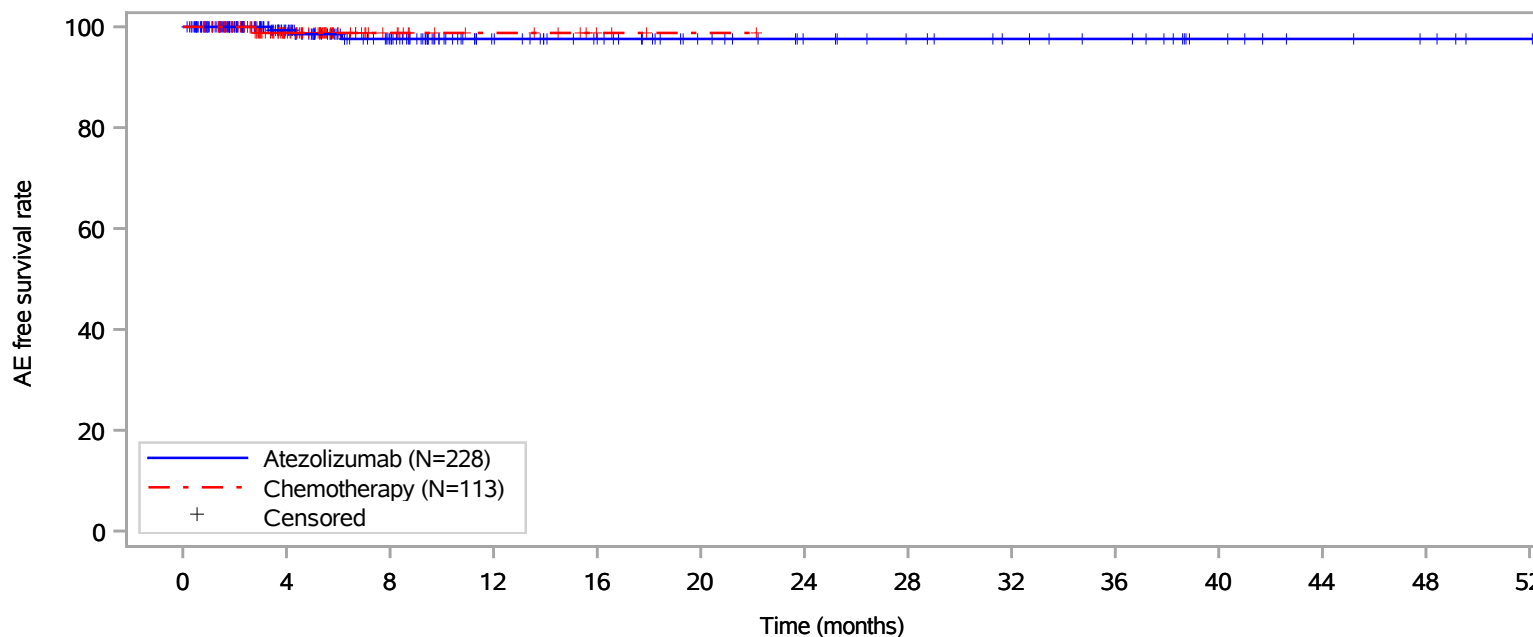
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Acute kidney injury



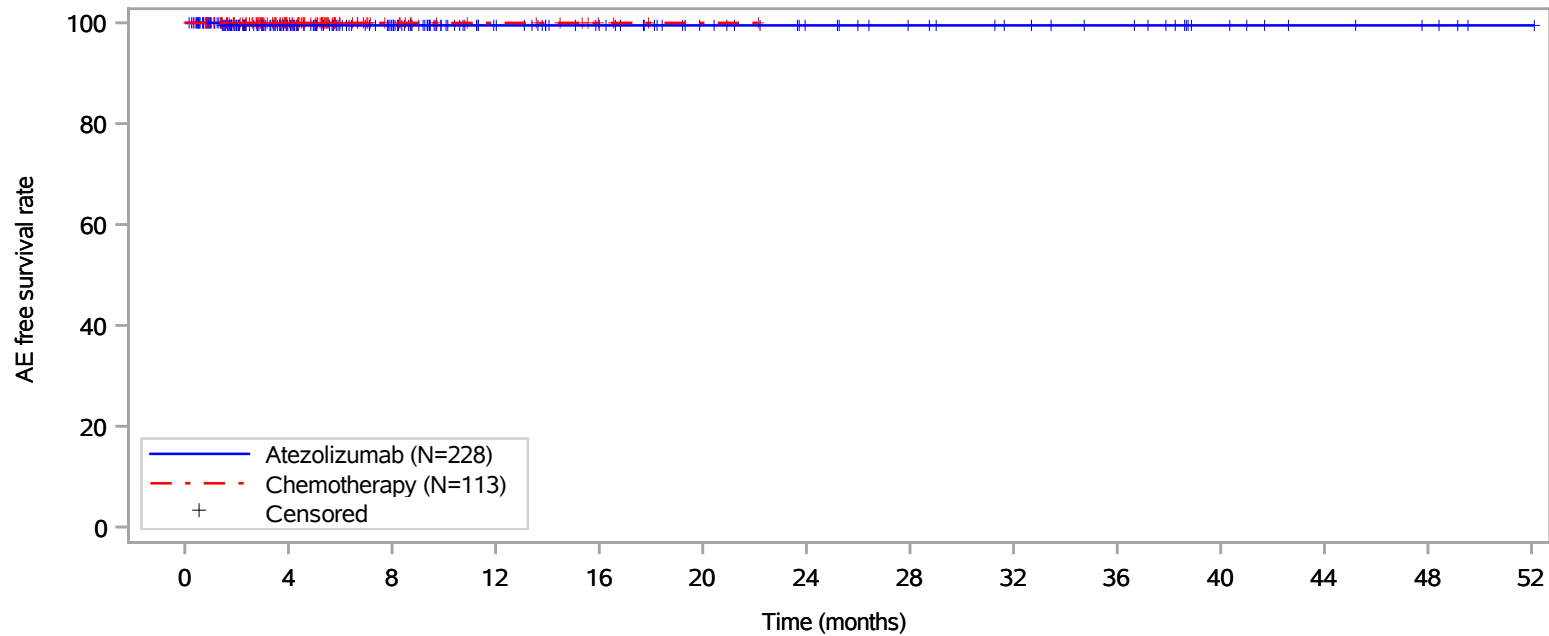
Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	92	57	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	178	189	196	200	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Haematuria



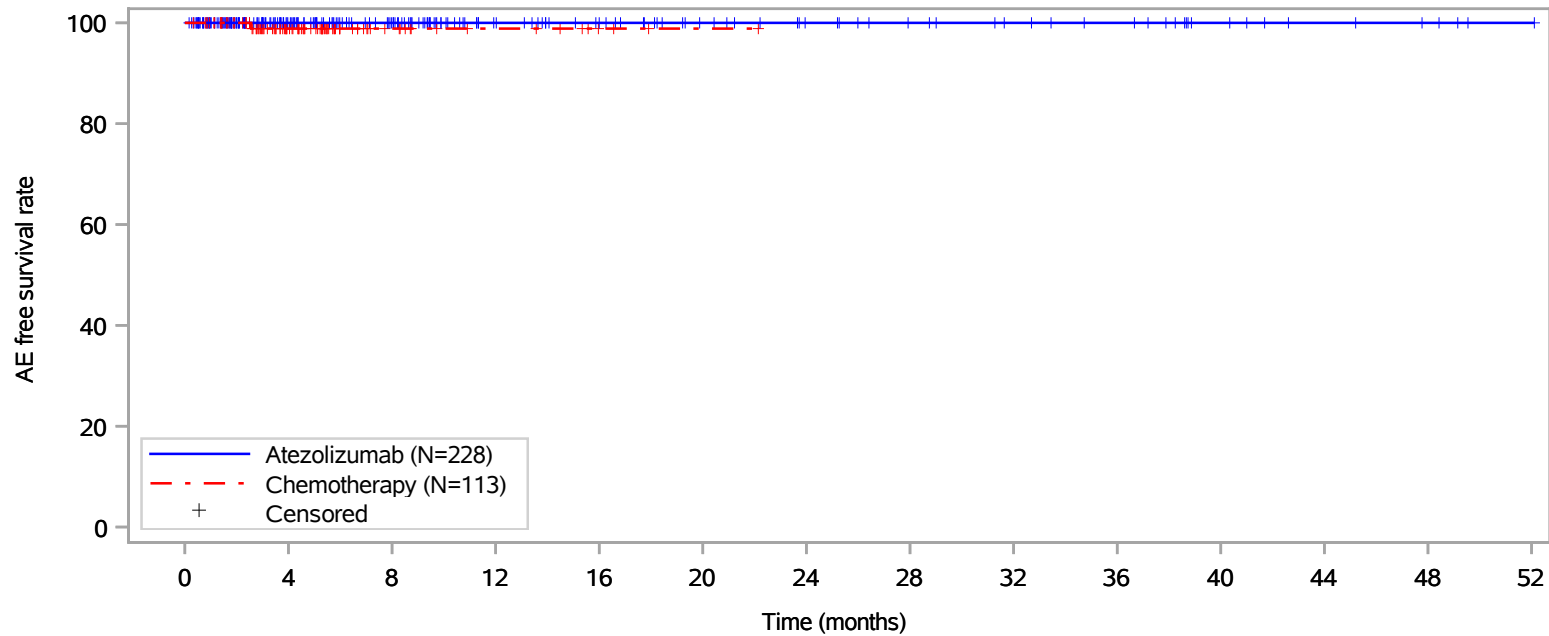
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Renal and urinary disorders, Urinary retention



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

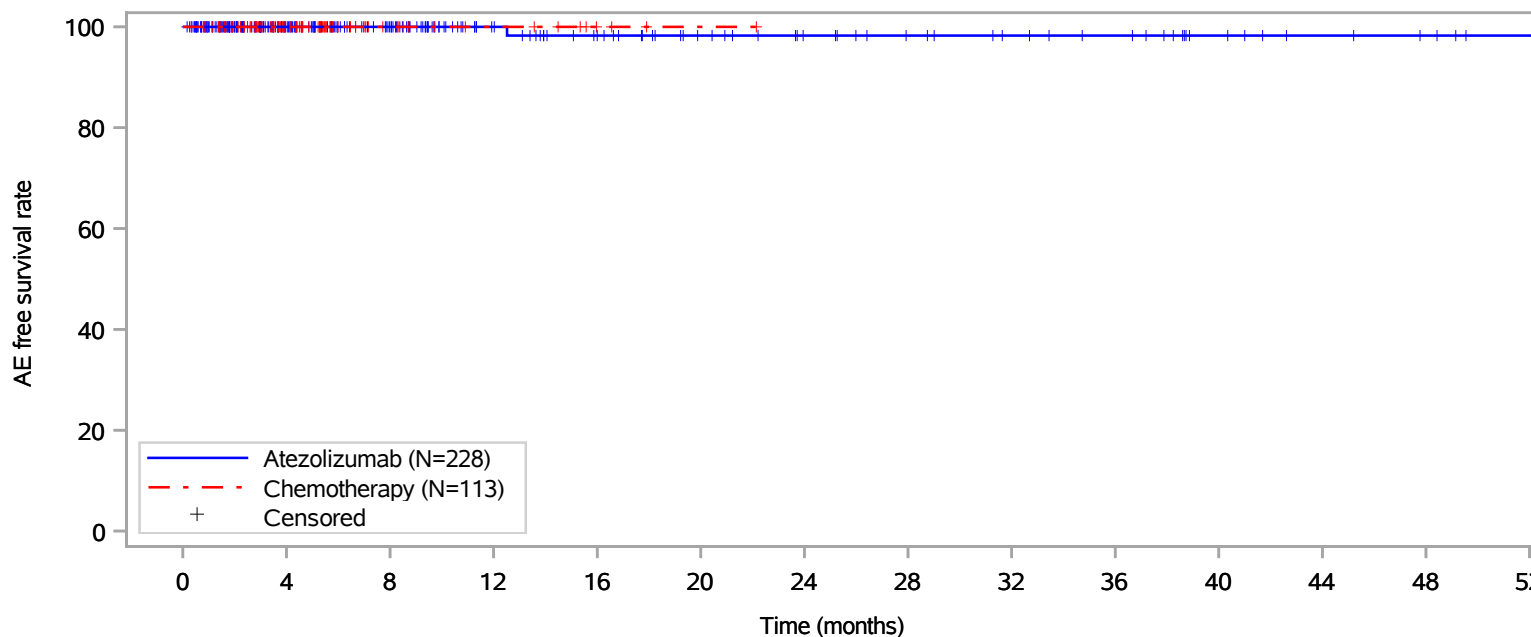
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, All



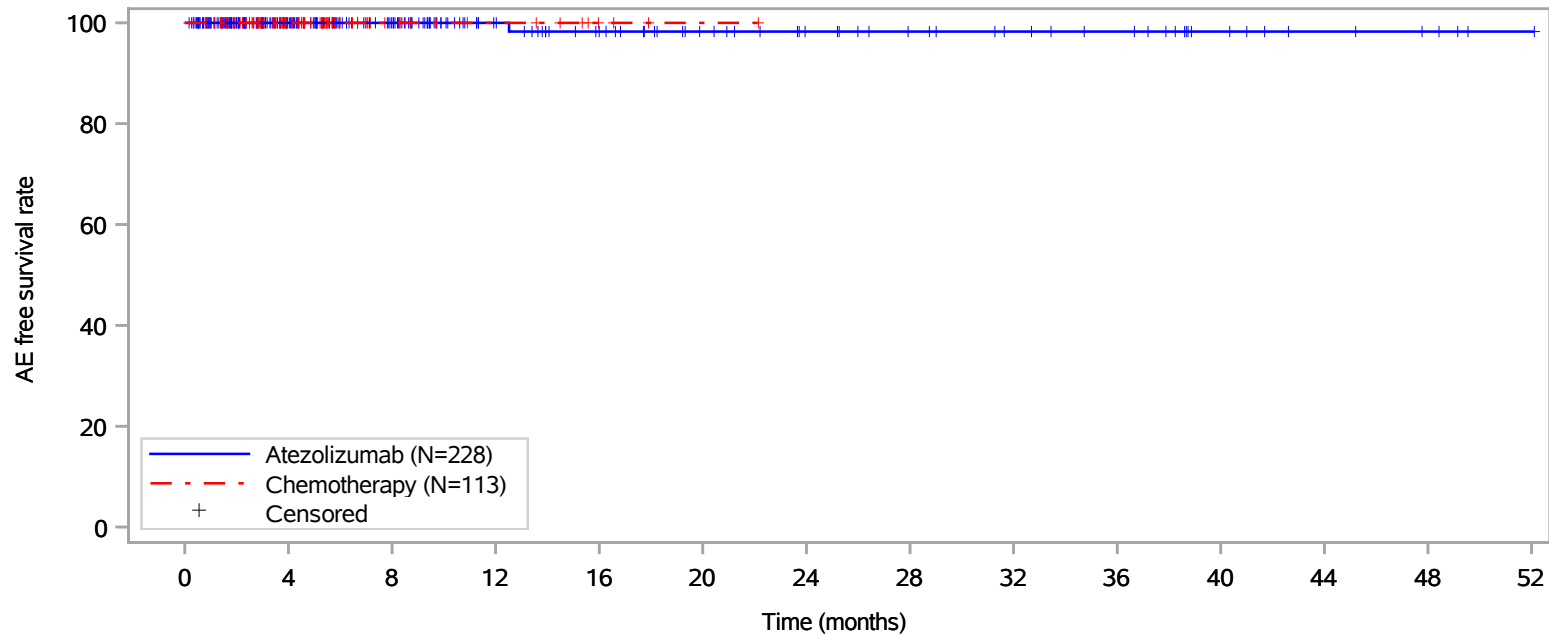
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Reproductive system and breast disorders, Benign prostatic hyperplasia



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

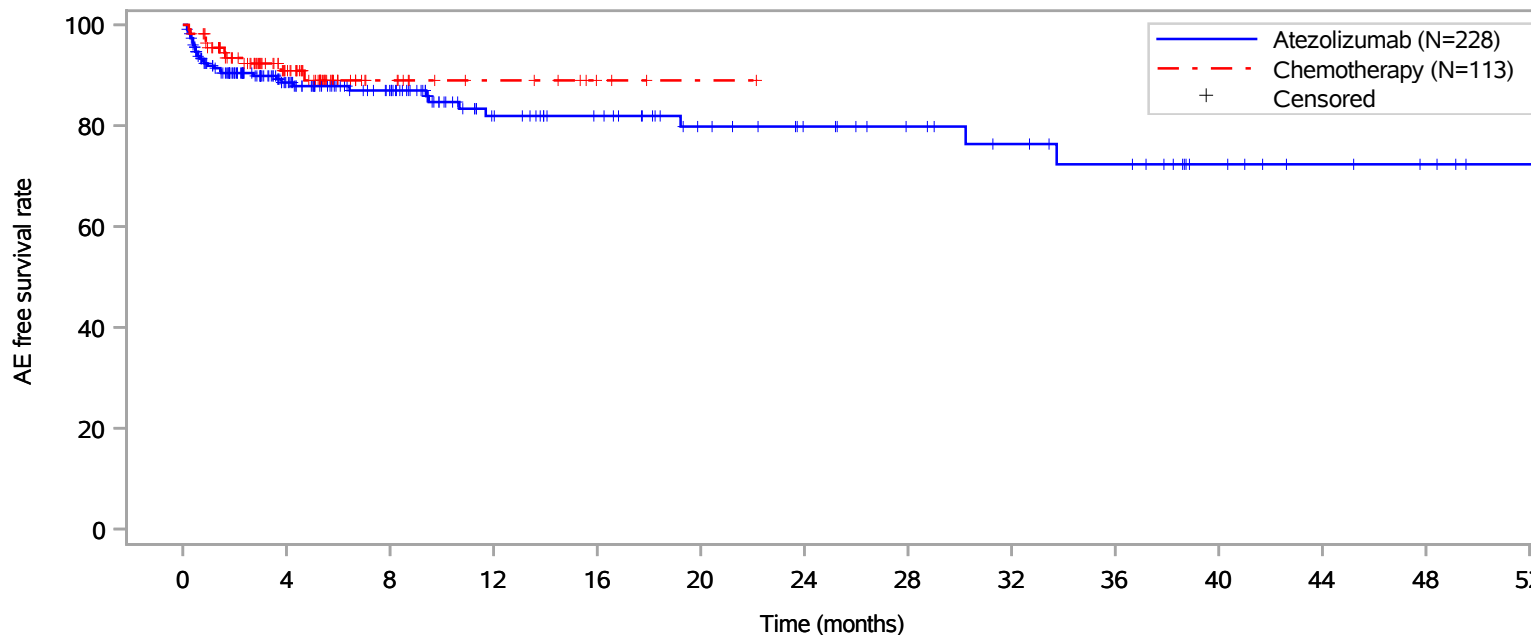
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, All



Patients at risk														
Atezolizumab	228	129	93	56	47	36	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	75	109	142	151	161	167	172	175	177	185	189	191	194
Chemotherapy	0	45	88	95	100	102	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

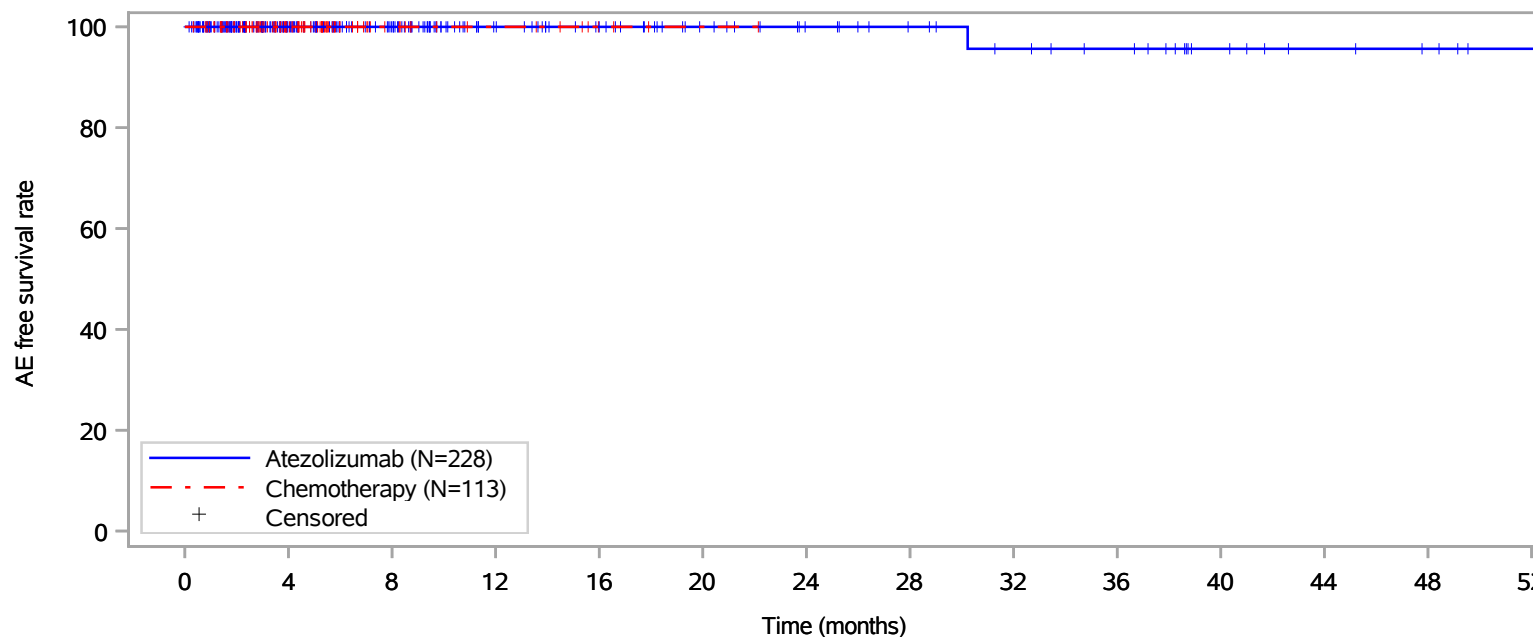
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Acute respiratory failure



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

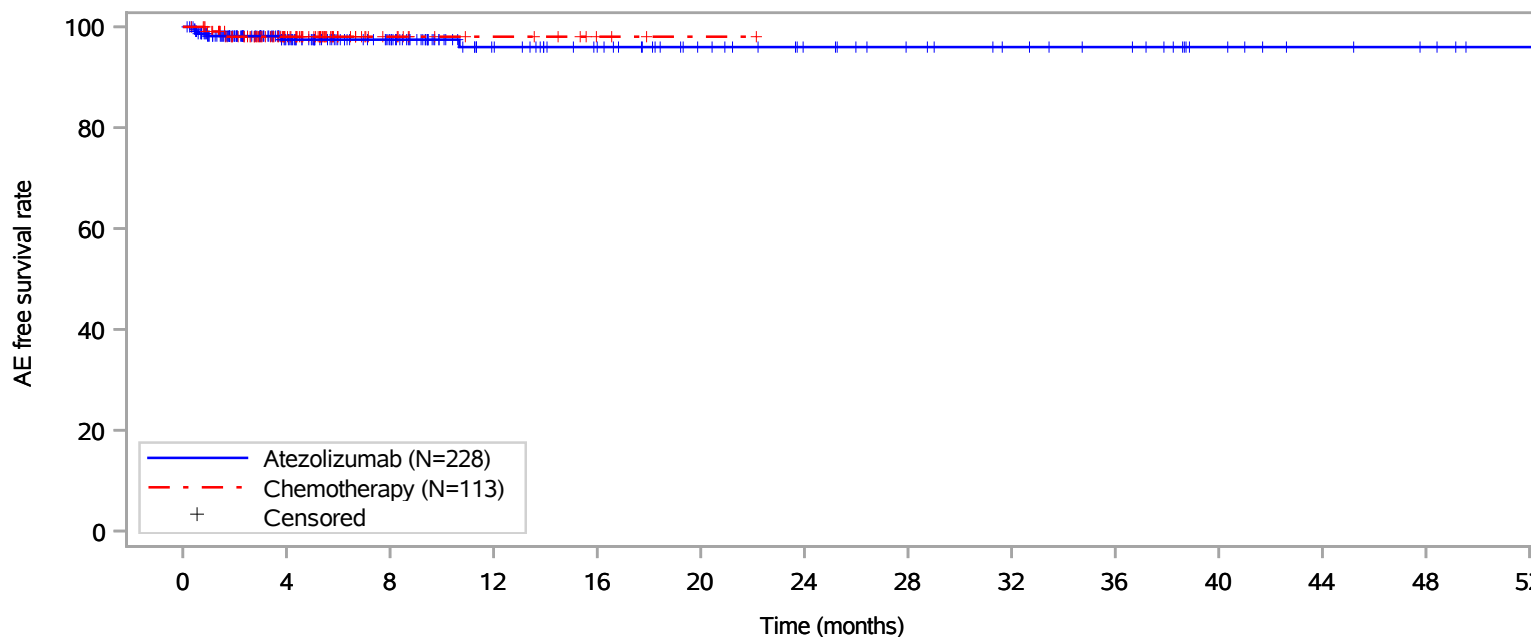
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Chronic obstructive pulmonary disease



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	89	128	163	174	185	192	197	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	51	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

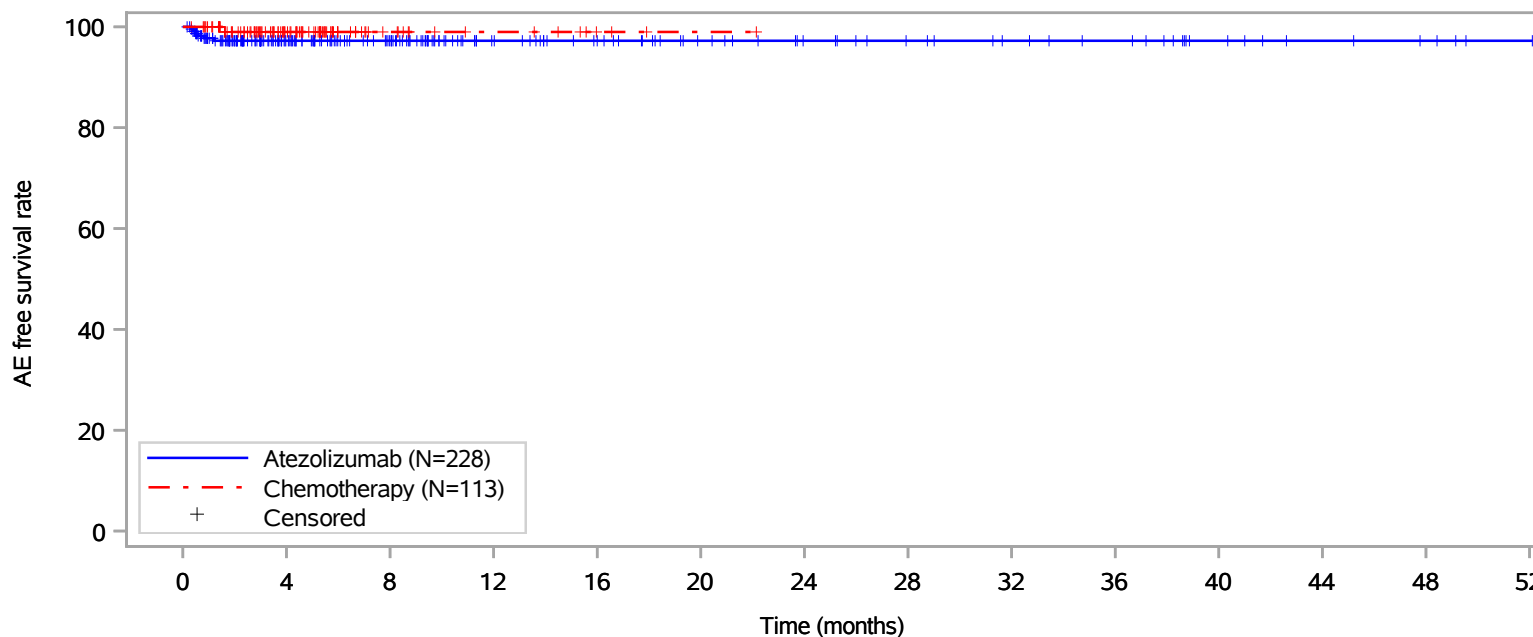
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Dyspnoea



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	127	163	174	185	192	197	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

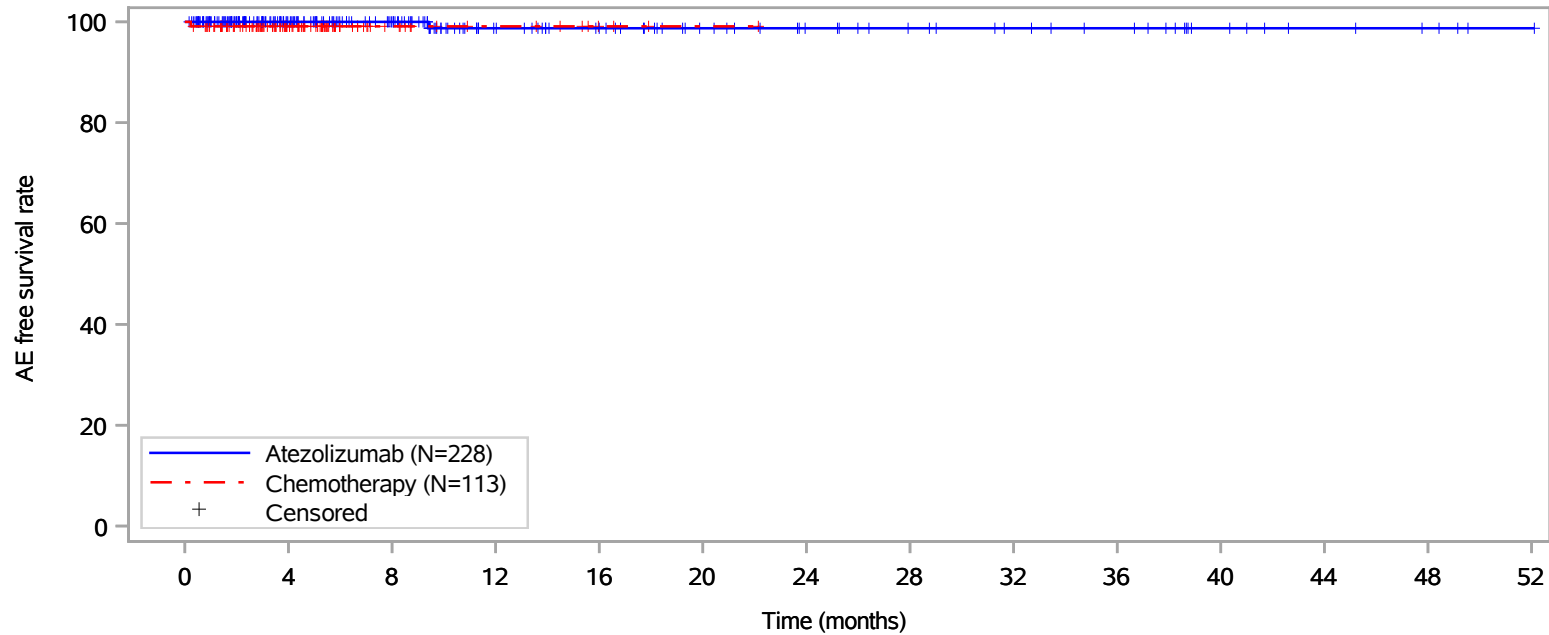
Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Haemoptysis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	58	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

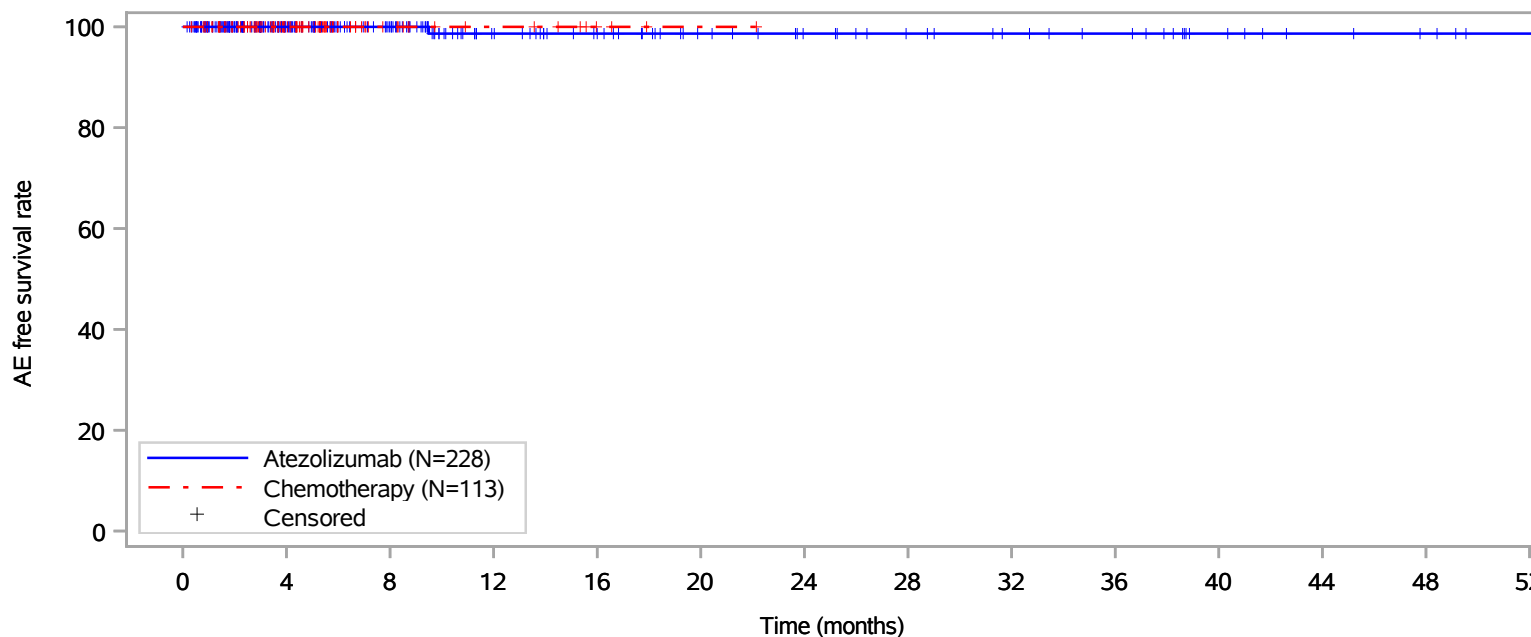
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Laryngeal haemorrhage



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	58	48	36	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

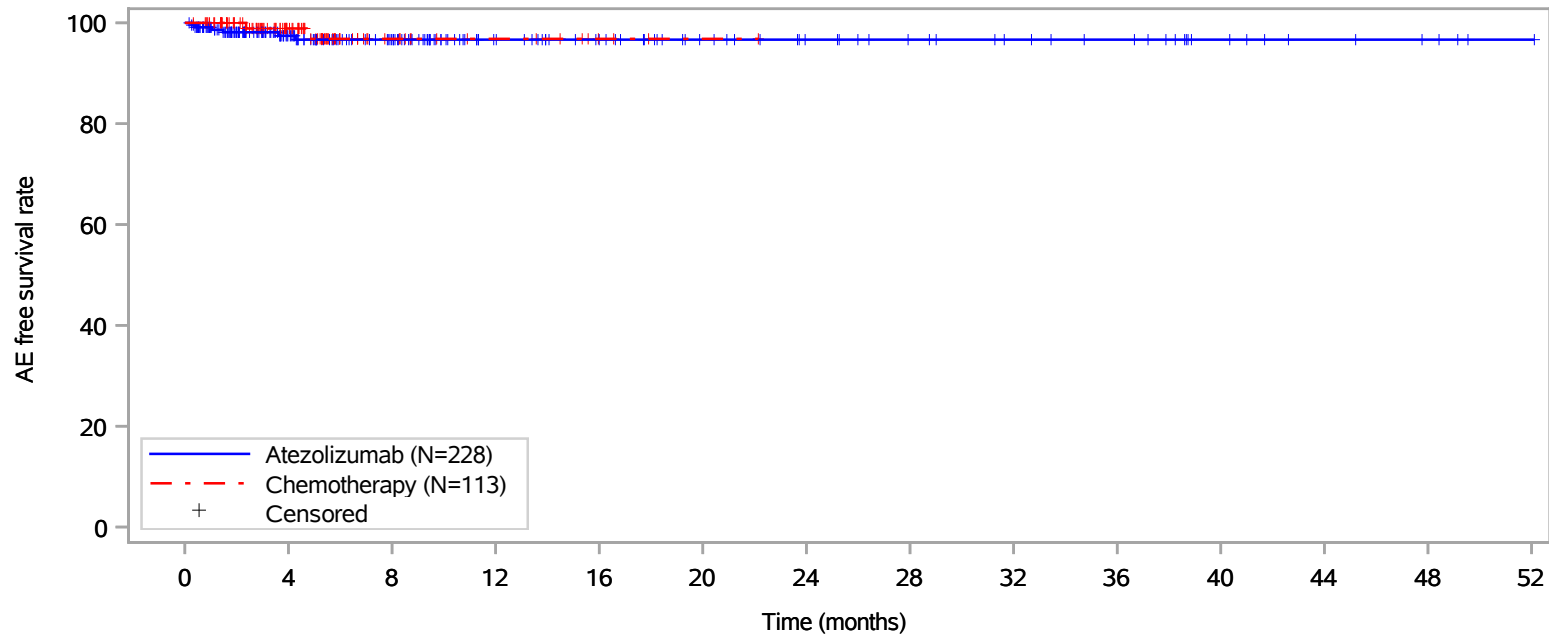
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pleural effusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	132	93	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	129	163	174	185	192	197	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	52	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

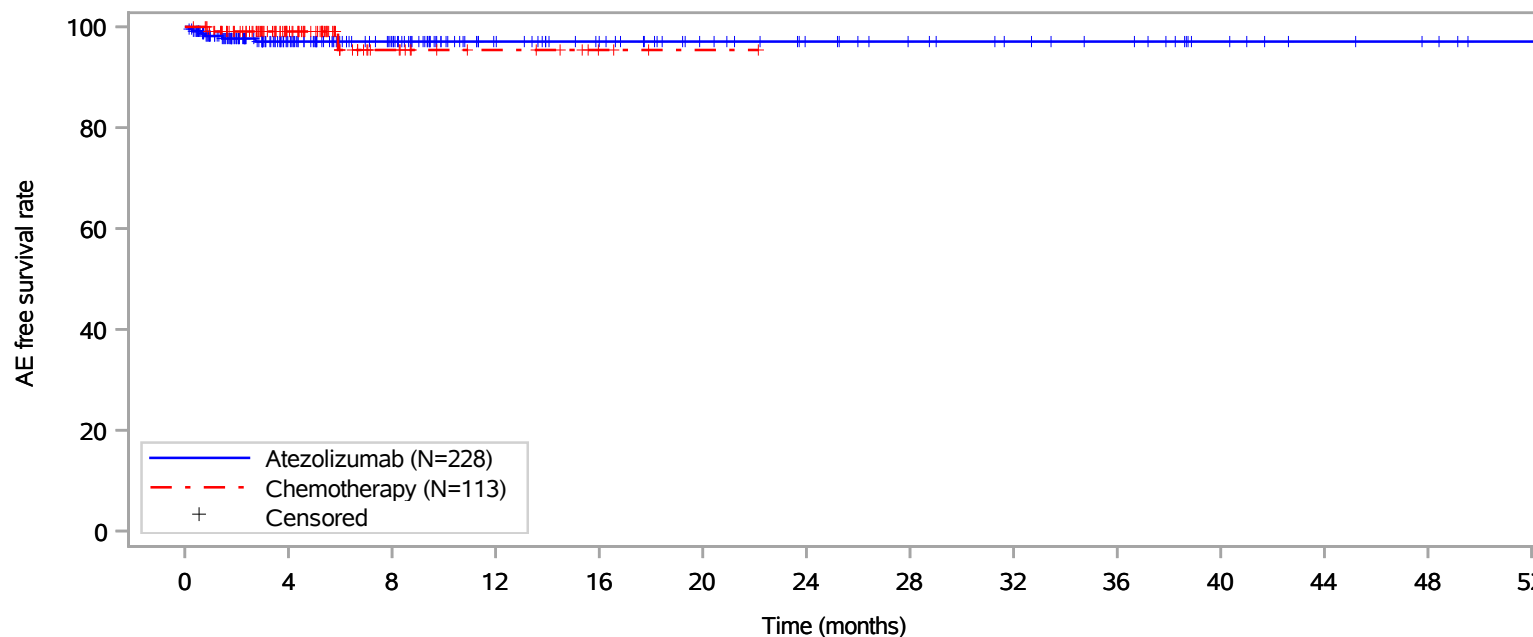
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumonitis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	127	163	174	185	192	197	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	52	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

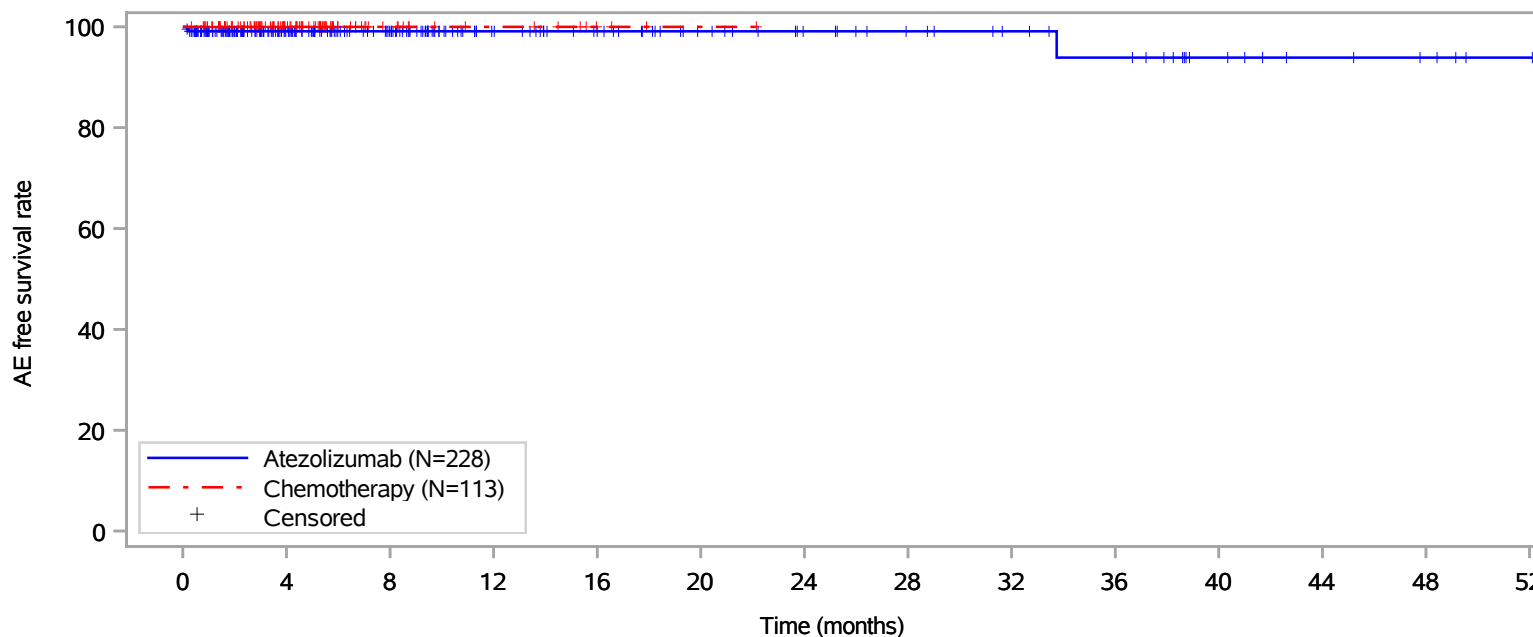
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pneumothorax



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	131	167	178	189	196	201	205	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

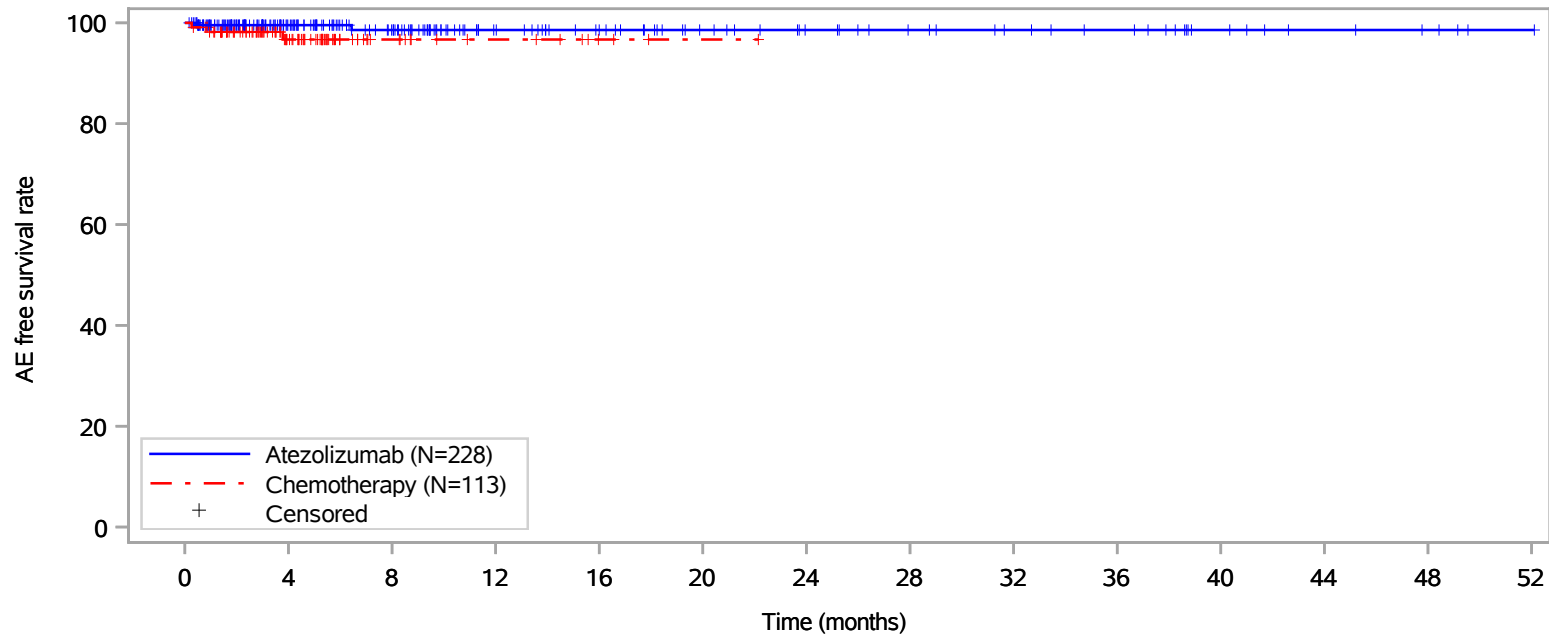
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary embolism



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	51	95	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

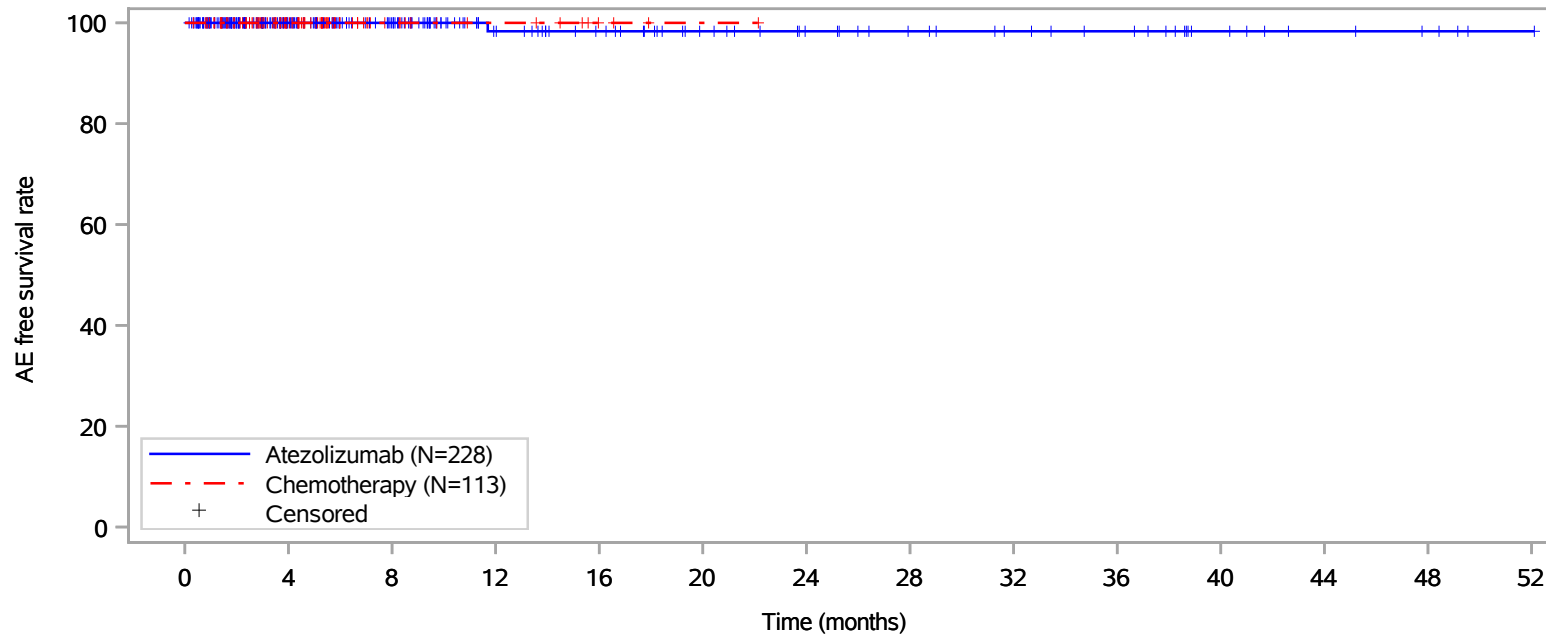
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Pulmonary hypertension



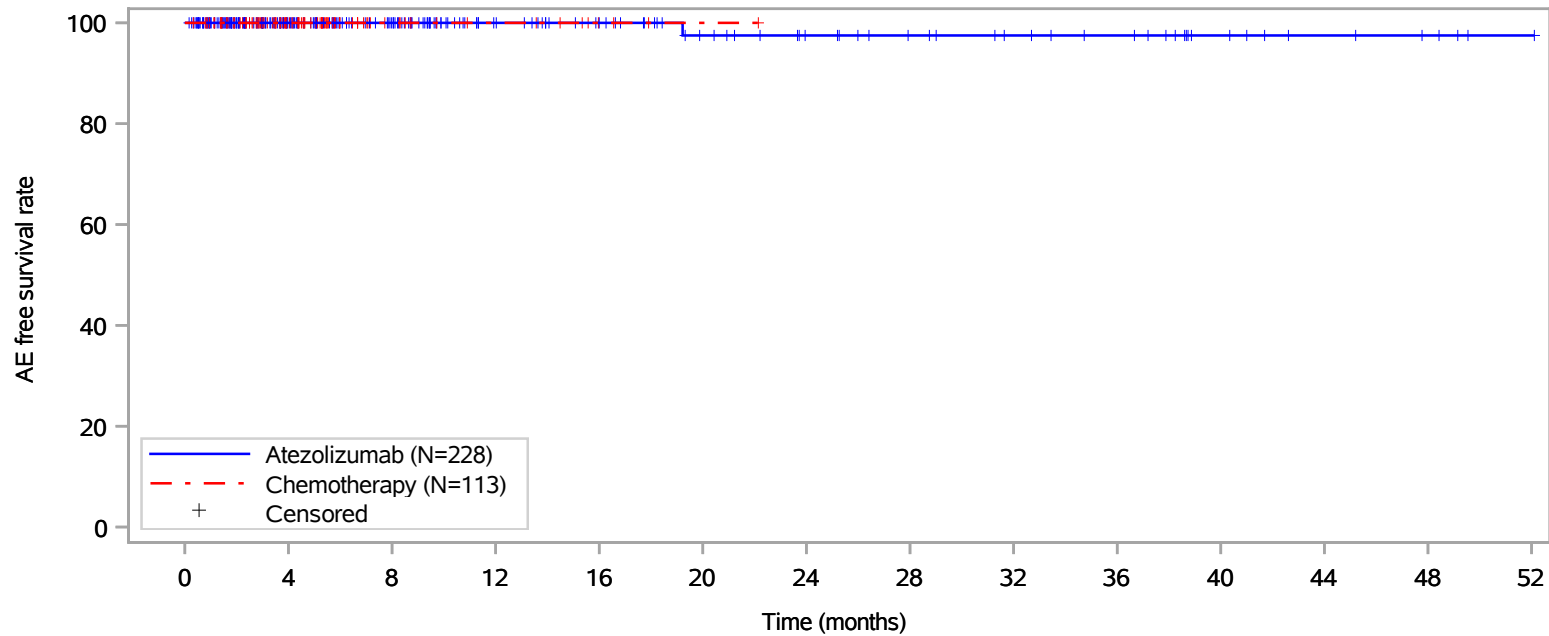
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	58	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory arrest



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

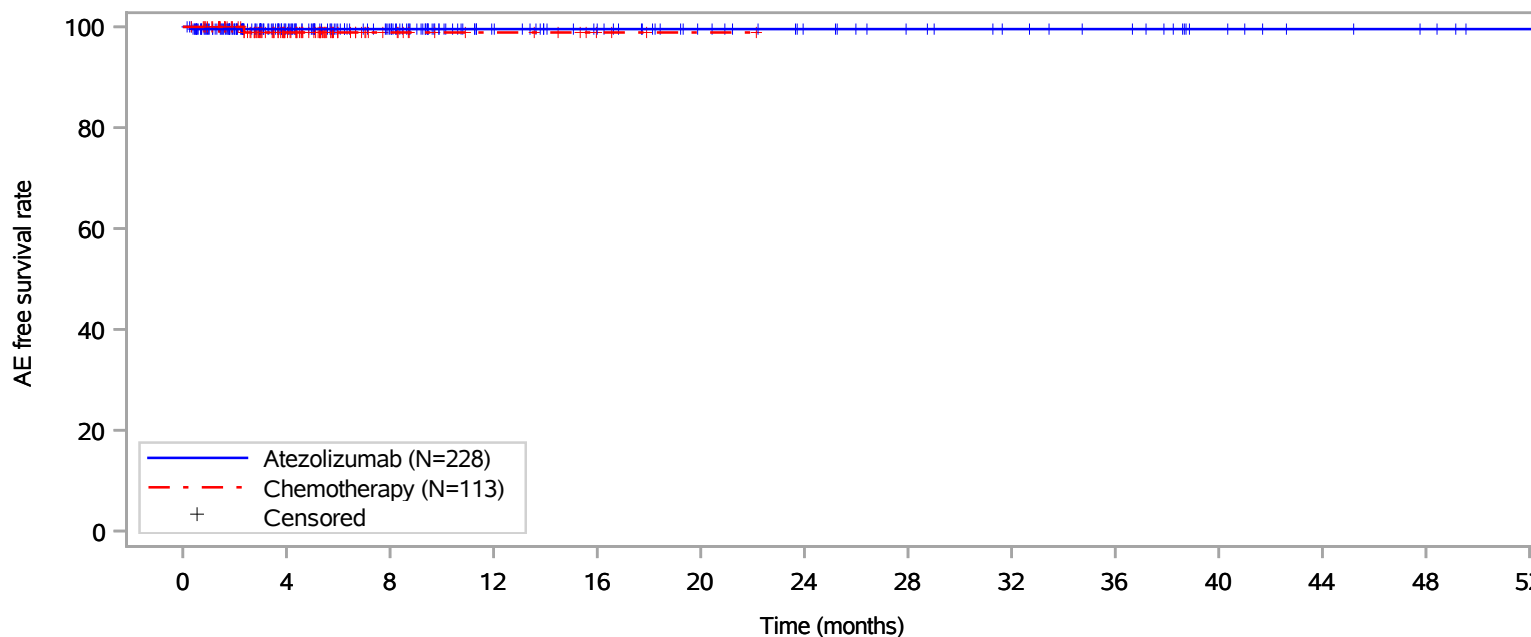
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Respiratory, thoracic and mediastinal disorders, Respiratory failure



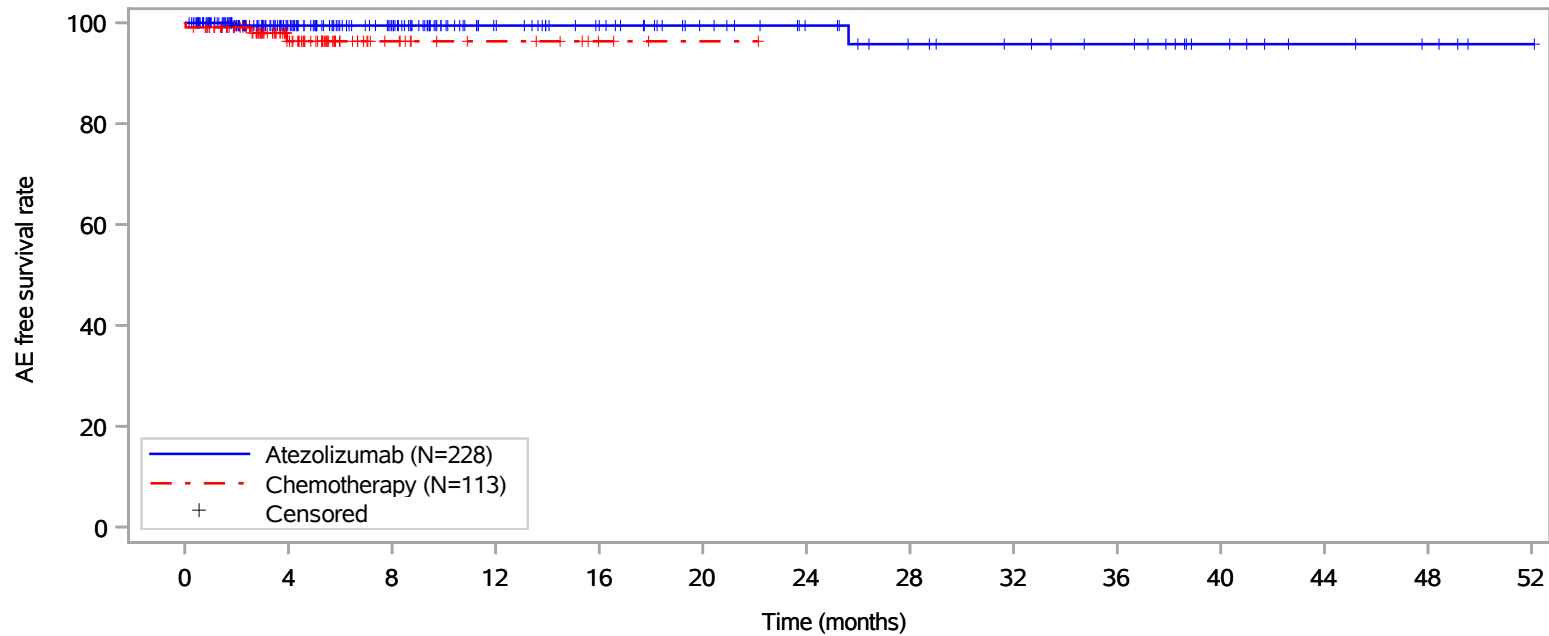
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, All



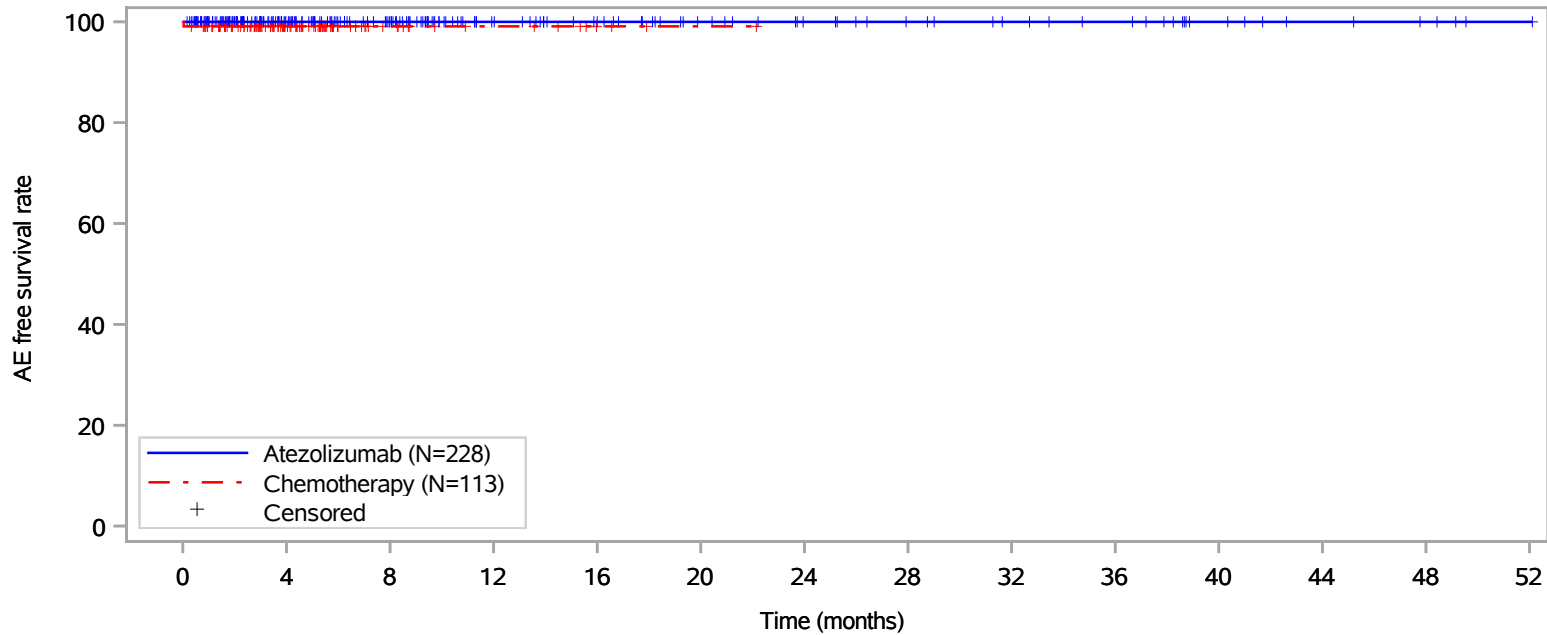
Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	58	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	52	95	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..udies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Capillary leak syndrome



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	52	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

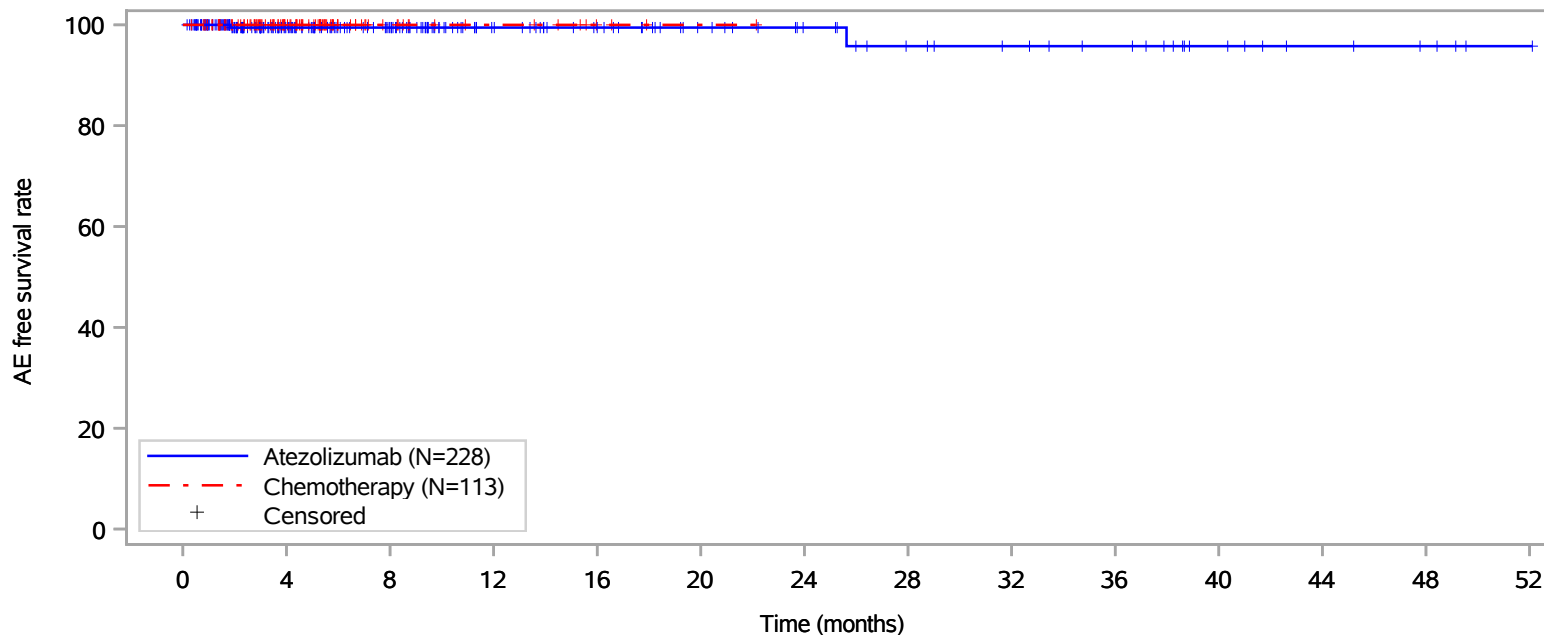
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Deep vein thrombosis



Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	23	20	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	206	209	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

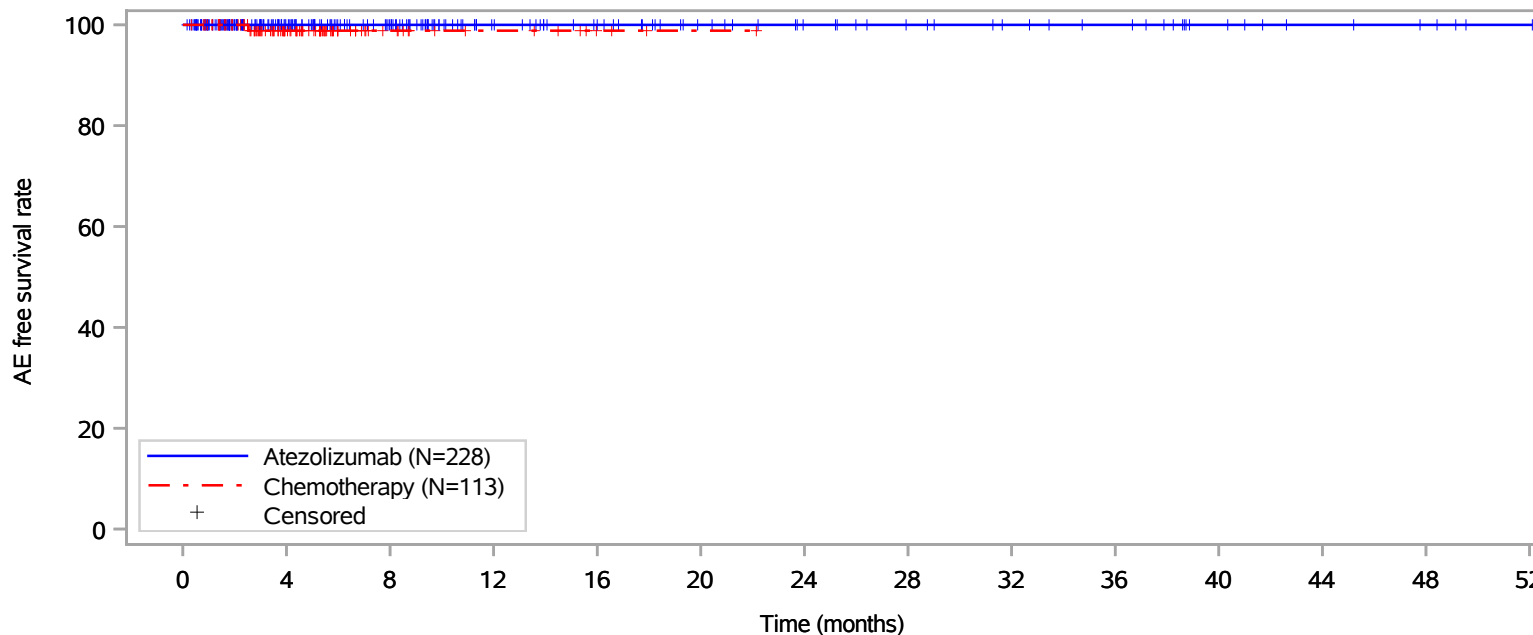
Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event

STUDY: MO29872

Vascular disorders, Peripheral ischaemia



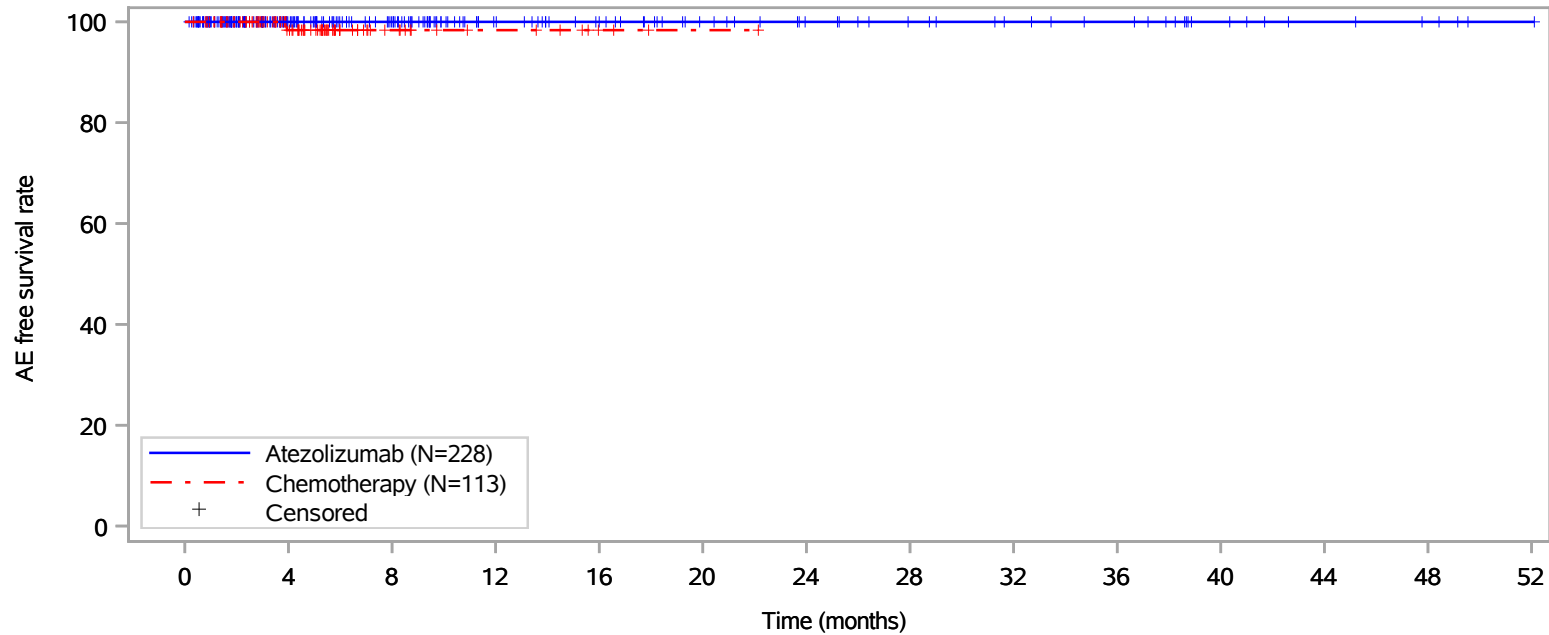
Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to First Serious Adverse Event
STUDY: MO29872

Vascular disorders, Superior vena cava occlusion



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km_soc.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_soc_TTSAE_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:12

Verträglichkeit

Spezifische Verträglichkeit

Operationalisierung der Adverse Events of Special Interest (AESI)

LIST OF ADVERSE EVENTS OF SPECIAL INTEREST (AESIs) FOR ATEZOLIZUMAB STUDY MO29872 (IPSOS)

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab)	SMQ	Hepatic failure, fibrosis and cirrhosis and other liver damage-related conditions (SMQ) narrow, Hepatitis, non-infectious (SMQ) narrow, Liver related investigations, signs and symptoms (SMQ) narrow
Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis)	SMQ	Hepatic failure, fibrosis and cirrhosis and other liver damage-related conditions (SMQ) narrow, Hepatitis, non-infectious (SMQ) narrow
Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal)	SMQ	Liver related investigations, signs and symptoms (SMQ) narrow
Immune-Mediated Meningoencephalitis	SMQ	Noninfectious encephalitis (SMQ) narrow, Noninfectious meningitis (SMQ) narrow
Immune-Mediated Meningitis	SMQ	Noninfectious meningitis (SMQ) narrow
Immune-Mediated Encephalitis	SMQ	Noninfectious encephalitis (SMQ) narrow
Autoimmune Hemolytic Anemia	SMQ	Haemolytic disorders (SMQ) narrow
Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome	SMQ	Guillain-Barre syndrome (SMQ) narrow
Immune-Mediated Hyperthyroidism	SMQ	Hyperthyroidism (SMQ) narrow
Immune-Mediated Hypothyroidism	SMQ	Hypothyroidism (SMQ) broad
Immune-Mediated Pneumonitis	SMQ	Interstitial lung disease (SMQ) narrow
Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions	SMQ	Severe cutaneous adverse reactions (SMQ) narrow
Immune-Mediated Vasculitis	SMQ	Vasculitis (SMQ) narrow
Rhabdomyolysis	SMQ	Rhabdomyolysis/myopathy (SMQ) narrow
Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis	SMQ	Rhabdomyolysis/myopathy (SMQ) narrow
Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis	HLT	Muscle infections and inflammations, Muscular

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
		autoimmune disorders (Excluded PTs: Congenital myasthenic syndrome, Myasthenia Gravis, Myasthenia gravis crisis, Myasthenia gravis neonatal, Myasthenic syndrome, Ocular myasthenia)
Immune-Mediated Myositis	HLT	Muscle infections and inflammations, Muscular autoimmune disorders (Excluded PTs: Congenital myasthenic syndrome, Myasthenia Gravis, Myasthenia gravis crisis, Myasthenia gravis neonatal, Myasthenic syndrome, Ocular myasthenia)
Immune-Mediated Colitis	HLT	Colitis (excl infective)
Immune-Mediated Hypophysitis	HLT	Hypothalamic and pituitary disorders NEC
Immune-Mediated Myasthenia Gravis	HLT	Myasthenia gravis and related conditions
Immune-Mediated Nephritis	HLT	Glomerulonephritis and nephrotic syndrome, Nephritis NEC
Infusion-Related Reactions	PT	Cytokine release syndrome, Infusion related reaction (Only include if occurred on same day or within 1 day of tiragolumab or atezolizumab infusion)
Haemophagocytic Lymphohistiocytosis	PT	Haemophagocytic lymphohistiocytosis
Immune-Mediated Adrenal Insufficiency	Sponsor defined AEGT	Atezolizumab adrenal insufficiency AEGT consisting of the following PTs: ACTH stimulation test abnormal, Addison's disease, Adrenal androgen deficiency, Adrenal atrophy, Adrenal insufficiency, Adrenal insufficiency neonatal, Adrenal suppression, Adrenalitis, Adrenocortical insufficiency acute, Adrenocortical insufficiency neonatal, Adrenocorticotrophic hormone deficiency, Adrenogenital syndrome, Aldosterone urine abnormal,

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
		Aldosterone urine decreased, Apituitarism, Biopsy adrenal gland abnormal, Blood aldosterone abnormal, Blood aldosterone decreased, Blood corticosterone abnormal, Blood corticosterone decreased, Blood corticotrophin abnormal, Blood corticotrophin decreased, Blood corticotrophin increased, Corticotropin-releasing hormone stimulation test, Cortisol decreased, Cortisol free urine decreased, Dexamethasone suppression test, Dexamethasone suppression test positive, Glucocorticoid deficiency, Glucocorticoids abnormal, Glucocorticoids decreased, Hydroxycorticosteroids urine abnormal, Hydroxycorticosteroids urine decreased, Hypoaldosteronism, Hypothalamic pituitary adrenal axis suppression, Immune-mediated adrenal insufficiency, Mineralocorticoid deficiency, Pregnenolone deficiency, Primary adrenal insufficiency, Scan adrenal gland abnormal, Secondary adrenocortical insufficiency, Serum free cortisol decreased, Steroid withdrawal syndrome, Triple A syndrome, Urine cortisol/creatinine ratio abnormal, Urine cortisol/creatinine ratio decreased
Immune-Mediated Pancreatitis	Sponsor defined AEGT	Atezolizumab pancreatitis AEGT consisting of the following MedDRA PTs: Amylase abnormal, Amylase increased, Autoimmune pancreatitis, Cullen's sign, Grey turner's sign, Haemorrhagic necrotic pancreatitis, Hereditary pancreatitis, Immune-mediated pancreatitis, Ischaemic pancreatitis, Lipase abnormal,

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
		Lipase increased, Oedematous pancreatitis, Pancreatic abscess, Pancreatic cyst drainage, Pancreatic enzyme abnormality, Pancreatic enzymes abnormal, Pancreatic enzymes increased, Pancreatic haemorrhage, Pancreatic phlegmon, Pancreatic pseudoaneurysm, Pancreatic pseudocyst, Pancreatic pseudocyst drainage, Pancreatic pseudocyst haemorrhage, Pancreatic pseudocyst rupture, Pancreatitis, Pancreatitis acute, Pancreatitis haemorrhagic, Pancreatitis necrotising, Pancreatitis relapsing, Pancreatorenal syndrome, Subacute pancreatitis, Walled-off pancreatic necrosis
Immune-Mediated Diabetes Mellitus	Sponsor defined AEGT	Atezolizumab Diabetes/DKA (excludes hyperglycemia) AEGT consisting of the following MedDRA PTs: Diabetes mellitus, Diabetic coma, Diabetic hyperglycaemic coma, Diabetic ketoacidosis, Diabetic ketoacidotic hyperglycaemic coma, Fulminant type 1 diabetes mellitus, Ketoacidosis, Latent autoimmune diabetes in adults, Type 1 diabetes mellitus
Immune-Mediated Rash	Sponsor defined AEGT	Atezolizumab immune-mediated Rash consisting of the following PTs: Acne, Acne cystic, Acne fulminans, Acne pustular, Acquired epidermolysis bullosa, Administration site vesicles, Anal blister, Application site acne, Application site vesicles, Aseptic pustule, Autoimmune blistering disease, Benign familial pemphigus, Blister, Blister rupture, Blood blister, Bullous erysipelas, Bullous haemorrhagic dermatosis, Bullous

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
		<p>impetigo, Butterfly rash, Catheter site vesicles, Cervical bulla, Coma blister, Dermatitis, Dermatitis acneiform, Dermatitis allergic, Dermatitis herpetiformis, Dermatitis infected, Diabetic bullosis, Drug eruption, Eczema, Eczema infected, Eczema vesicular, Eczema weeping, Epidermal necrosis, Epidermolysis, Epidermolysis bullosa, Erythema, Erythema of eyelid, Eyelid folliculitis, Eyelid rash, Fixed eruption, Follicular eczema, Folliculitis, Fracture blisters, Furuncle, Genital blister, Hand dermatitis, Herpes gestationis, Immune-mediated dermatitis, Implant site vesicles, Incision site vesicles, Infusion site vesicles, Injection site vesicles, Instillation site vesicles, Lichen planus pemphigoides, Linear IgA disease, Lip blister, Medical device site vesicles, Mucocutaneous rash, Mucocutaneous toxicity, Mucosa vesicle, Mucous membrane pemphigoid, Nodular rash, Ocular pemphigoid, Oculomucocutaneous syndrome, Oedema blister, Oral blood blister, Palmar-plantar erythrodysesthesia syndrome, Paradoxical skin reaction, Paraneoplastic pemphigus, Pemphigoid, Pemphigus, Penile blister, Periorbital dermatitis, Porphyria non-acute, PRIDE syndrome, Pseudoporphyria, Pseudosyndactyly, Rash, Rash erythematous, Rash follicular, Rash macular, Rash maculo-papular, Rash maculovesicular, Rash morbilliform, Rash papular, Rash papulosquamous, Rash pruritic, Rash pustular, Rash rubelliform,</p>

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
		Rash scarlatiniform, Rash vesicular, Scrotal dermatitis, Seborrhoeic dermatitis, Skin exfoliation, Skin toxicity, Skin ulcer, Staphylococcal scalded skin syndrome, Superficial inflammatory dermatosis, Symmetrical drug-related intertriginous and flexural exanthema, Toxic erythema of chemotherapy, Urticarial dermatitis, Vaccination site vesicles, Vascular access site rash, Vascular access site vesicles, Vasculitic rash, Vessel puncture site vesicles, Vulvovaginal exfoliation
Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity	Sponsor defined AEGT	Atezolizumab Ocular Inflammation Toxicity AEGT consisting of the following PTs: Anterior chamber inflammation, Atopic keratoconjunctivitis, Autoimmune eye disorder, Autoimmune retinopathy, Autoimmune uveitis, Chorioretinitis, Chorioretinopathy, Choroidal detachment, Choroiditis, Corneal endotheliitis, Detachment of macular retinal pigment epithelium, Detachment of retinal pigment epithelium, Diffuse lamellar keratitis, Episcleritis, Eye inflammation, Immune recovery uveitis, Immune-mediated scleritis, Immune-mediated uveitis, Iridocyclitis, Iritis, Keratitis, Keratitis interstitial, Necrotising retinitis, Necrotising scleritis, Non-infectious endophthalmitis, Noninfective chorioretinitis, Noninfective conjunctivitis, Noninfective retinitis, Ocular pemphigoid, Ocular vasculitis, Ophthalmic vascular thrombosis, Optic neuritis, Optic neuropathy, Optic perineuritis, Papillitis, Punctate keratitis, Retinal

AESI	Reference Type (MedDRA v25.0)	Methodology
		detachment, Retinal occlusive vasculitis, Retinal vasculitis, Retinitis, Retinopathy, Retinoschisis, Rheumatoid scleritis, Scleritis, Serpiginous choroiditis, Superior limbic keratoconjunctivitis, Ulcerative keratitis, Uveitis, Vitritis
Immune-Mediated Myocarditis	Sponsor defined AEGT	Atezolizumab Myocarditis AEGT consisting of the following PTs: Autoimmune myocarditis, Chronic myocarditis, Eosinophilic myocarditis, Giant cell myocarditis, Hypersensitivity myocarditis, Immune-mediated myocarditis, Myocarditis

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Spezifische Verträglichkeit

Unstratifiziert + Subgruppen

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Autoimmune Hemolytic Anemia

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTAHA_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:25

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Autoimmune Hemolytic Anemia, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTAHA35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:54

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Autoimmune Hemolytic Anemia, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTAHAS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:07

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Haemophagocytic Lymphohistiocytosis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTHLY_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:51

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Haemophagocytic Lymphohistiocytosis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTHLY35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:19

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Haemophagocytic Lymphohistiocytosis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTHLYS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:37

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Encephalitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMENC_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Encephalitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMENC35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:53

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Encephalitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMENCS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab)

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	22	9,6	206	90,4	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,4568	1,46	0,54	3,95	
Sex	Male	165	72,4	14	8,5	151	91,5	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,3996	1,90	0,42	8,64	0,6461
	Female	63	27,6	8	12,7	55	87,3	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,7862	1,21	0,30	4,81	
Age	< 75	101	44,3	11	10,9	90	89,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,3317	2,10	0,45	9,66	0,6254
	>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,9764	0,98	0,25	3,79	
ECOG	0/1	48	21,1	9	18,8	39	81,3	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,5074	2,00	0,25	16,01	0,8998
	2	164	71,9	13	7,9	151	92,1	86	76,1	4	4,7	82	95,3	0,8463	1,12	0,35	3,58	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	15	9,8	138	90,2	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,2793	2,25	0,50	10,16	0,2052
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,2852	0,38	0,06	2,37	
	Asia-Pacific	34	14,9	4	11,8	30	88,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1943	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHEPA_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:14

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab), Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1625	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3715	>999.99	0,00	NE	0,9970
	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2682	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2754	>999.99	0,00	NE	0,9970
	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4070	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2479	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4076	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHP35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:44

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab), Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2657	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4189	>999.99	0,00	NE	0,9976
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4072	>999.99	0,00	NE	0,9976
	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4544	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5780	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3742	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4529	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHPS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 19:55

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis)

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,1318	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	5	3,0	160	97,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,2871	>999.99	0,00	NE	0,9968
	Female	63	27,6	2	3,2	61	96,8	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,2639	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2924	>999.99	0,00	NE	0,9968
	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2937	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	3	6,3	45	93,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,3983	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	4	2,4	160	97,6	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2755	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,2293	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHD_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:16

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis), Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	5	2,2	223	97,8	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2311	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3715	>999.99	0,00	NE	0,9974
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4072	>999.99	0,00	NE	0,9974
	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4070	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5133	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3742	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4076	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHD35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis), Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2657	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4189	>999.99	0,00	NE	0,9976
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4072	>999.99	0,00	NE	0,9976
	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4544	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5780	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3742	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4529	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,4015	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHDS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 19:57

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal)

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	17	7,5	211	92,5	113	100,0	5	4,4	108	95,6	0,9155	1,06	0,38	2,98	
Sex	Male	165	72,4	11	6,7	154	93,3	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,6488	1,43	0,30	6,75	0,6265
	Female	63	27,6	6	9,5	57	90,5	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,7643	0,80	0,18	3,50	
Age	< 75	101	44,3	8	7,9	93	92,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,5951	1,53	0,31	7,43	0,6971
	>= 75	127	55,7	9	7,1	118	92,9	64	56,6	3	4,7	61	95,3	0,5726	0,66	0,16	2,77	
ECOG	0/1	48	21,1	8	16,7	40	83,3	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,6973	1,51	0,18	12,39	0,8215
	2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	4	4,7	82	95,3	0,7462	0,82	0,24	2,78	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	12	7,8	141	92,2	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5423	1,61	0,34	7,60	0,1581
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	3	15,8	16	84,2	0,1003	0,18	0,02	1,77	
	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,2359	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHLA_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal), Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4009	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7038	>999.99	0,00	NE	0,9970
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4772	>999.99	0,00	NE	0,9971
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,7163	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,7341	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4575	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7237	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHL35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:48

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal), Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHLS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 19:58

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	4	1,8	224	98,2	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,8980	0,89	0,16	4,96	
Sex	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8803	1,19	0,12	11,85	0,6777
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,7206	0,61	0,04	9,70	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,2002	0,24	0,02	2,61	0,0482
	>= 75	127	55,7	3	2,4	124	97,6	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,2670	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5156	>999.99	0,00	NE	0,1383
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,2265	0,25	0,02	2,80	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2689	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	2	2,9	68	97,1	0,5411	0,57	0,09	3,55	0,8933
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6547	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHYR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIHYR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:57

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIHYRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypophysitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMH_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:44

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypophysitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMH35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:13

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypophysitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypothyroidism

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	21	9,2	207	90,8	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0207	7,58	1,01	57,01	
Sex	Male	165	72,4	17	10,3	148	89,7	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,0224	>999.99	0,00	NE	0,1246
	Female	63	27,6	4	6,3	59	93,7	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,4593	2,25	0,25	20,46	
Age	< 75	101	44,3	10	9,9	91	90,1	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,2163	3,43	0,43	27,30	0,2391
	>= 75	127	55,7	11	8,7	116	91,3	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,0351	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5856	>999.99	0,00	NE	0,8923
	2	164	71,9	19	11,6	145	88,4	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0276	7,07	0,93	53,58	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	10	6,5	143	93,5	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,2072	3,50	0,44	27,92	0,6007
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4643	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	6	20,7	23	79,3	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,0491	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	3	8,8	31	91,2	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,3701	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHYO_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypothyroidism, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHYO35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypothyroidism, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMHYOS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:14

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Colitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4523	>999.99	0,00	NE	0,9957
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3997	>999.99	0,00	NE	0,9970
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7079	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2689	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	3	2,0	150	98,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4578	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMC_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:42

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Colitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4300	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4523	>999.99	0,00	NE	0,9958
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3997	>999.99	0,00	NE	0,9957
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7079	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2689	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4578	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMC35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:11

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Colitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7301	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7647	>999.99	0,00	NE	0,9958
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6374	>999.99	0,00	NE	0,9974
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9974
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,7079	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7815	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMCS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMGT_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:21

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMG35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:51

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMGTS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:03

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningoencephalitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMEN_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:20

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningoencephalitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMME35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningoencephalitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMENS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:01

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myasthenia Gravis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5403	>999.99	0,00	NE	0,9968
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4990	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMGR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myasthenia Gravis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5403	>999.99	0,00	NE	0,9968
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4990	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMGR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:14

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myasthenia Gravis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,5050	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,5403	>999.99	0,00	NE	0,9968
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4990	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,6069	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,5127	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMGRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:32

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myocarditis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4176	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3819	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMY_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 19:01

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myocarditis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMY35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myocarditis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9971
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4176	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,3496	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	1	3,4	28	96,6	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3819	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMYS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:48

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMYR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:38

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMYR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:08

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMYRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:25

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMM_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:40

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMM35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:09

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMMS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:26

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Rhabdomyolysis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTRHAB_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:37

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Rhabdomyolysis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTRHAB35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:06

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Rhabdomyolysis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTRHABS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Adrenal Insufficiency

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4374	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4742	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4661	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4991	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMAI_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Adrenal Insufficiency, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMAI35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:21

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Adrenal Insufficiency, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMAIS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:39

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Nephritis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,0066	0,00	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,0024	0,00	0,00	NE	0,9967
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,0412	0,00	0,00	NE	0,9976
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9965
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,0089	0,00	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,0555	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMN_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:47

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Nephritis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMN35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:16

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Nephritis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMNS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:33

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pancreatitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,2255	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,3606	>999.99	0,00	NE	0,9976
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4347	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	3	3,0	98	97,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,2325	>999.99	0,00	NE	0,9964
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	3	1,8	161	98,2	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,2134	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4452	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMP_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:54

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pancreatitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	2	0,9	226	99,1	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,3127	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4347	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	2	2,0	99	98,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,3196	>999.99	0,00	NE	0,9951
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	2	1,2	162	98,8	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,3008	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	North America	12	5,3	1	8,3	11	91,7	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMP35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pancreatitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,4976	>999.99	0,00	NE	0,9967
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,4861	>999.99	0,00	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	0,4662	>999.99	0,00	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,4319	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMPS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:41

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	10	4,4	218	95,6	113	100,0	3	2,7	110	97,3	0,8368	1,15	0,30	4,37	
Sex	Male	165	72,4	7	4,2	158	95,8	75	66,4	2	2,7	73	97,3	0,9548	0,95	0,18	4,97	0,8340
	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6316	1,73	0,18	16,69	
Age	< 75	101	44,3	6	5,9	95	94,1	49	43,4	2	4,1	47	95,9	0,7977	1,24	0,24	6,27	0,8657
	>= 75	127	55,7	4	3,1	123	96,9	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8939	0,85	0,08	9,33	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2677
	2	164	71,9	9	5,5	155	94,5	86	76,1	2	2,3	84	97,7	0,5440	1,62	0,33	7,88	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1859	0,00	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	6	3,9	147	96,1	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1463	>999.99	0,00	NE	0,0466
	North America	12	5,3	3	25,0	9	75,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2410	0,00	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	2	9,5	19	90,5	0,1720	0,21	0,02	2,43	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMPNEU_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:32

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	7	3,1	221	96,9	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,5627	1,59	0,33	7,71	
Sex	Male	165	72,4	4	2,4	161	97,6	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,6497	1,66	0,18	15,04	0,9472
	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6316	1,73	0,18	16,69	
Age	< 75	101	44,3	5	5,0	96	95,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4227	2,35	0,27	20,18	0,5794
	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8543	0,80	0,07	9,18	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2589
	2	164	71,9	6	3,7	158	96,3	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,2868	3,00	0,36	25,01	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1859	0,00	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	5	3,3	148	96,7	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1492	>999.99	0,00	NE	0,0470
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2410	0,00	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMP35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:01

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	6	2,6	222	97,4	113	100,0	2	1,8	111	98,2	0,6581	1,43	0,29	7,15	
Sex	Male	165	72,4	3	1,8	162	98,2	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,7595	1,42	0,15	13,66	0,8358
	Female	63	27,6	3	4,8	60	95,2	38	33,6	1	2,6	37	97,4	0,6316	1,73	0,18	16,69	
Age	< 75	101	44,3	4	4,0	97	96,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,5233	2,01	0,22	18,01	0,6865
	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	1	1,6	63	98,4	0,8543	0,80	0,07	9,18	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5852	>999.99	0,00	NE	0,2846
	2	164	71,9	5	3,0	159	97,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,3459	2,70	0,31	23,07	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	1	7,7	12	92,3	0,1859	0,00	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	4	2,6	149	97,4	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,1693	>999.99	0,00	NE	0,0585
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	0	0,0	3	100,0	0,4795	>999.99	0,00	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	1	5,3	18	94,7	0,2410	0,00	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	1	4,8	20	95,2	0,1923	0,00	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMPNS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:16

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMSC_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:33

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMSC35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:02

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMSCS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMOI_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:59

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMOI35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMOIS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Vasculitis

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMVAS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:35

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Vasculitis, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMVAS35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:04

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Vasculitis, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMVASS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:20

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Rash

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	33	14,5	195	85,5	113	100,0	9	8,0	104	92,0	0,1800	1,65	0,79	3,47	
Sex	Male	165	72,4	22	13,3	143	86,7	75	66,4	6	8,0	69	92,0	0,4177	1,45	0,58	3,61	0,5728
	Female	63	27,6	11	17,5	52	82,5	38	33,6	3	7,9	35	92,1	0,2393	2,13	0,59	7,78	
Age	< 75	101	44,3	15	14,9	86	85,1	49	43,4	4	8,2	45	91,8	0,3867	1,62	0,54	4,90	0,9909
	>= 75	127	55,7	18	14,2	109	85,8	64	56,6	5	7,8	59	92,2	0,3036	1,68	0,62	4,58	
ECOG	0/1	48	21,1	8	16,7	40	83,3	14	12,4	1	7,1	13	92,9	0,4144	2,32	0,29	18,61	0,9634
	2	164	71,9	21	12,8	143	87,2	86	76,1	6	7,0	80	93,0	0,2566	1,69	0,68	4,21	
	3	16	7,0	4	25,0	12	75,0	13	11,5	2	15,4	11	84,6	0,7142	1,40	0,23	8,45	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	21	13,7	132	86,3	70	61,9	6	8,6	64	91,4	0,4069	1,47	0,59	3,66	0,1862
	North America	12	5,3	2	16,7	10	83,3	3	2,7	1	33,3	2	66,7	0,3765	0,35	0,03	3,96	
	Central and South America	29	12,7	4	13,8	25	86,2	19	16,8	2	10,5	17	89,5	0,6481	1,48	0,27	8,16	
	Asia-Pacific	34	14,9	6	17,6	28	82,4	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,1234	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:57

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Rash, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	1	0,9	112	99,1	0,8908	0,84	0,08	9,48	
Sex	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	1	1,3	74	98,7	0,8225	0,76	0,07	8,59	0,2772
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	1	2,0	48	98,0	0,4793	0,38	0,02	6,17	0,1553
	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4585	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	2	4,2	46	95,8	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5686	>999.99	0,00	NE	0,0860
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	1	1,2	85	98,8	0,1603	0,00	0,00	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,4497	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	2	1,3	151	98,7	70	61,9	1	1,4	69	98,6	0,5707	0,46	0,03	7,32	0,8844
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	1	2,9	33	97,1	21	18,6	0	0,0	21	100,0	0,6171	>999.99	0,00	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:26

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Rash, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:44

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	3	1,3	225	98,7	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4220	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	2	1,2	163	98,8	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9972
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4359	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	0,9972
	>= 75	127	55,7	2	1,6	125	98,4	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4738	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,0004
	2	164	71,9	1	0,6	163	99,4	86	76,1	0	0,0	86	100,0	1,0000	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	2	12,5	14	87,5	13	11,5	0	0,0	13	100,0	0,2482	>999.99	0,00	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7477	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	2	6,9	27	93,1	19	16,8	0	0,0	19	100,0	0,3304	>999.99	0,00	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMD_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:56

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7110	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9956
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	0,9972
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9997
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7477	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTMD35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:24

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,7110	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	1	0,6	164	99,4	75	66,4	0	0,0	75	100,0	0,7518	>999.99	0,00	NE	0,9956
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	1	1,0	100	99,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	0,6410	>999.99	0,00	NE	0,9972
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9997
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	1	6,3	15	93,8	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,7477	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMDS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:43

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMGBR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 18:27

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMGBR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 21:56

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIMGBRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:10

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
 ENDPOINT: Time to Infusion-Related Reactions
 MODEL: Unstratified analysis
 STUDY: MO29872
 Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	1	0,4	227	99,6	113	100,0	0	0,0	113	100,0	0,4694	>999.99	0,00	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9969
	Female	63	27,6	1	1,6	62	98,4	38	33,6	0	0,0	38	100,0	0,4261	>999.99	0,00	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	0,9966
	>= 75	127	55,7	1	0,8	126	99,2	64	56,6	0	0,0	64	100,0	0,4669	>999.99	0,00	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	1	2,1	47	97,9	14	12,4	0	0,0	14	100,0	0,5892	>999.99	0,00	NE	1,0000
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	1	0,7	152	99,3	70	61,9	0	0,0	70	100,0	0,4903	>999.99	0,00	NE	1,0000
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect
 * indicates convergence problem. Result is uninterpretable.
 Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas
 Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIRR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
 26JUN2024 18:49

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Infusion-Related Reactions, Grade 3-5

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIRR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 22:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Infusion-Related Reactions, Serious AE

MODEL: Unstratified analysis

STUDY: MO29872

Time to Event Analysis by Subgroups (Safety)

		Atezolizumab (N=228)						Chemotherapy (N=113)						Atezolizumab vs. Chemotherapy				
		Patients		Event		Censored		Patients		Event		Censored		log-rank	Hazard Ratio			Test
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	n	%	p-value	Hazard Ratio	95% Lower CL	95% Upper CL	p-value (likelihood ratio)
All	n/a	228	100,0	0	0,0	228	100,0	113	100,0	0	0,0	113	100,0	NE	NE	NE	NE	
Sex	Male	165	72,4	0	0,0	165	100,0	75	66,4	0	0,0	75	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	Female	63	27,6	0	0,0	63	100,0	38	33,6	0	0,0	38	100,0	NE	NE	NE	NE	
Age	< 75	101	44,3	0	0,0	101	100,0	49	43,4	0	0,0	49	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	>= 75	127	55,7	0	0,0	127	100,0	64	56,6	0	0,0	64	100,0	NE	NE	NE	NE	
ECOG	0/1	48	21,1	0	0,0	48	100,0	14	12,4	0	0,0	14	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	2	164	71,9	0	0,0	164	100,0	86	76,1	0	0,0	86	100,0	NE	NE	NE	NE	
	3	16	7,0	0	0,0	16	100,0	13	11,5	0	0,0	13	100,0	NE	NE	NE	NE	
Geographic region	Europe and Middle East	153	67,1	0	0,0	153	100,0	70	61,9	0	0,0	70	100,0	NE	NE	NE	NE	NE
	North America	12	5,3	0	0,0	12	100,0	3	2,7	0	0,0	3	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Central and South America	29	12,7	0	0,0	29	100,0	19	16,8	0	0,0	19	100,0	NE	NE	NE	NE	
	Asia-Pacific	34	14,9	0	0,0	34	100,0	21	18,6	0	0,0	21	100,0	NE	NE	NE	NE	

Test for interaction based on Likelihood-Ratio test for interaction with treatment effect

* indicates convergence problem. Result is uninterpretable.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/share/ACE_data_analysis/prod/program/t_ae_tte.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_tte_sg2_TTIRRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

26JUN2024 20:35

Verträglichkeit

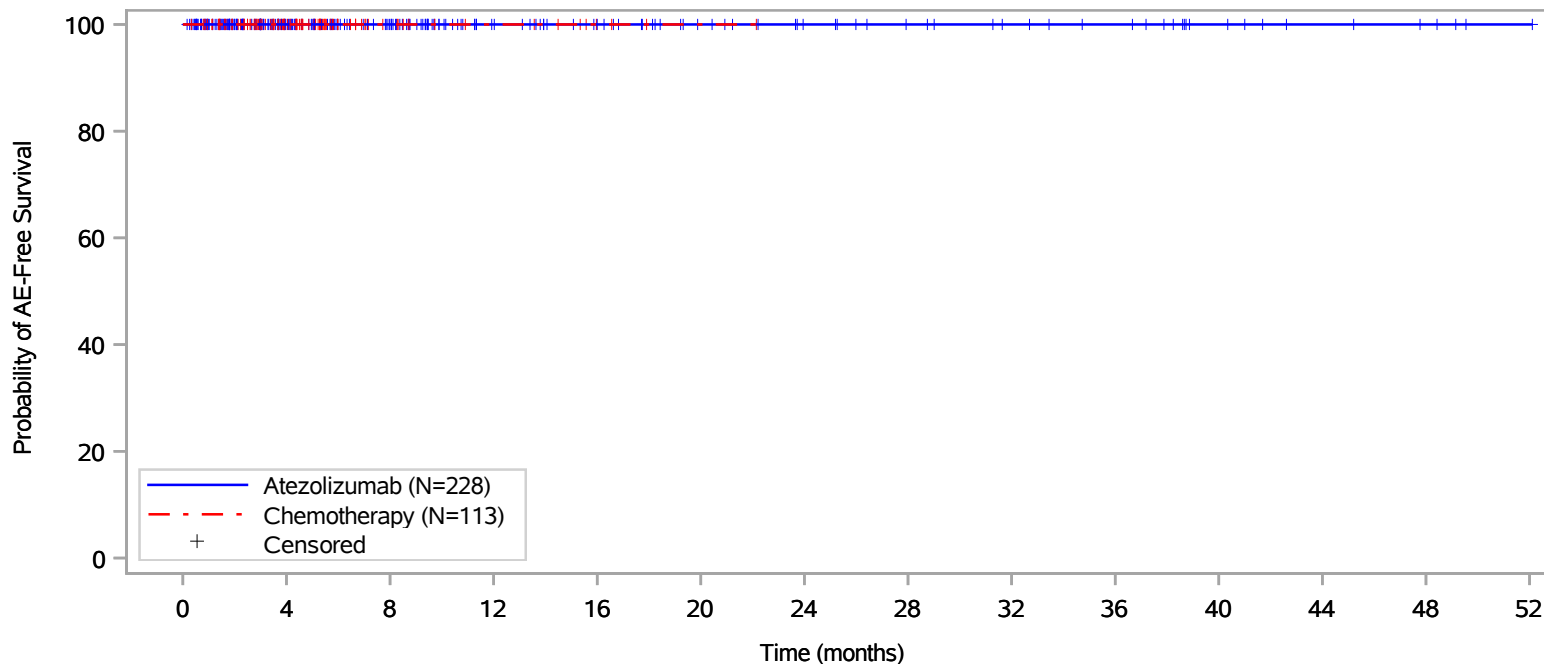
Time-to-Event (TTE) Analysen

Spezifische Verträglichkeit

KM Plots

Unstratifiziert

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Autoimmune Hemolytic Anemia
STUDY: MO29872

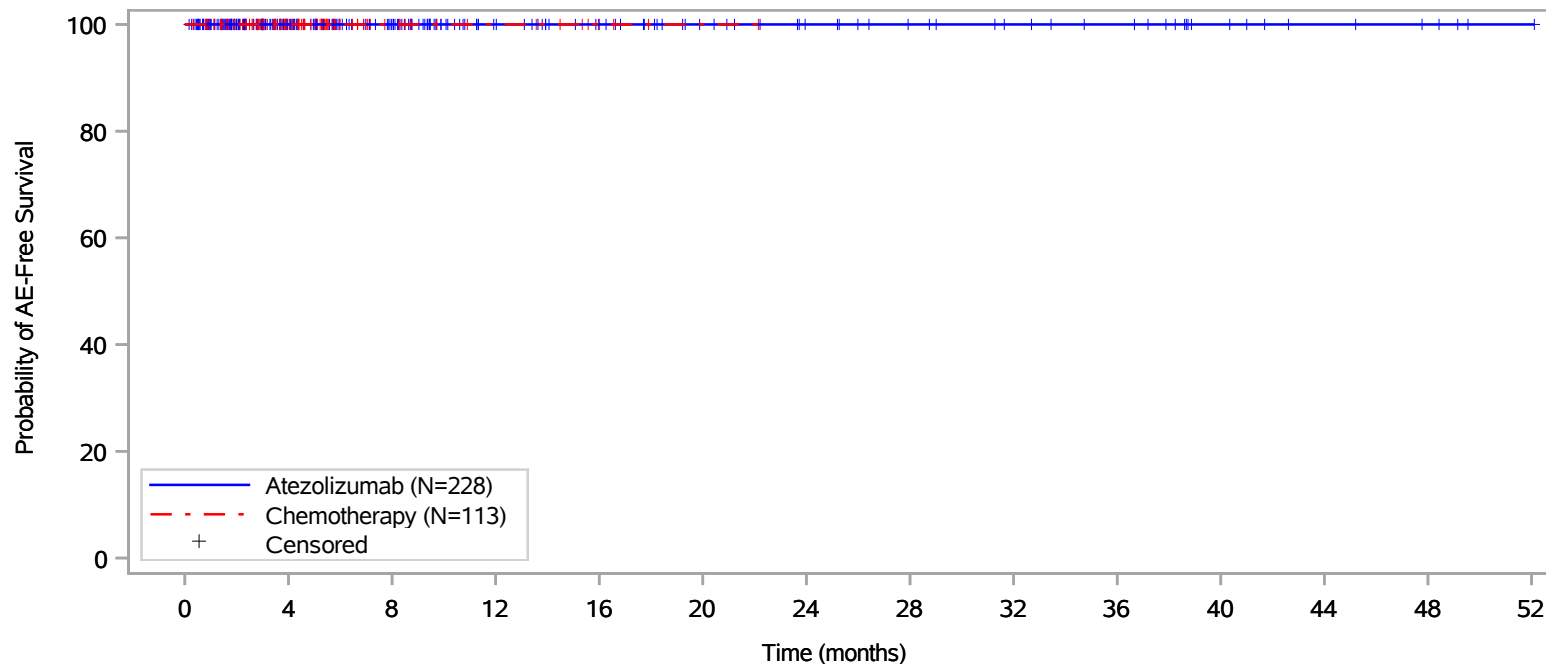


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTAHA_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:58

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Autoimmune Hemolytic Anemia, Grade 3-5
STUDY: MO29872

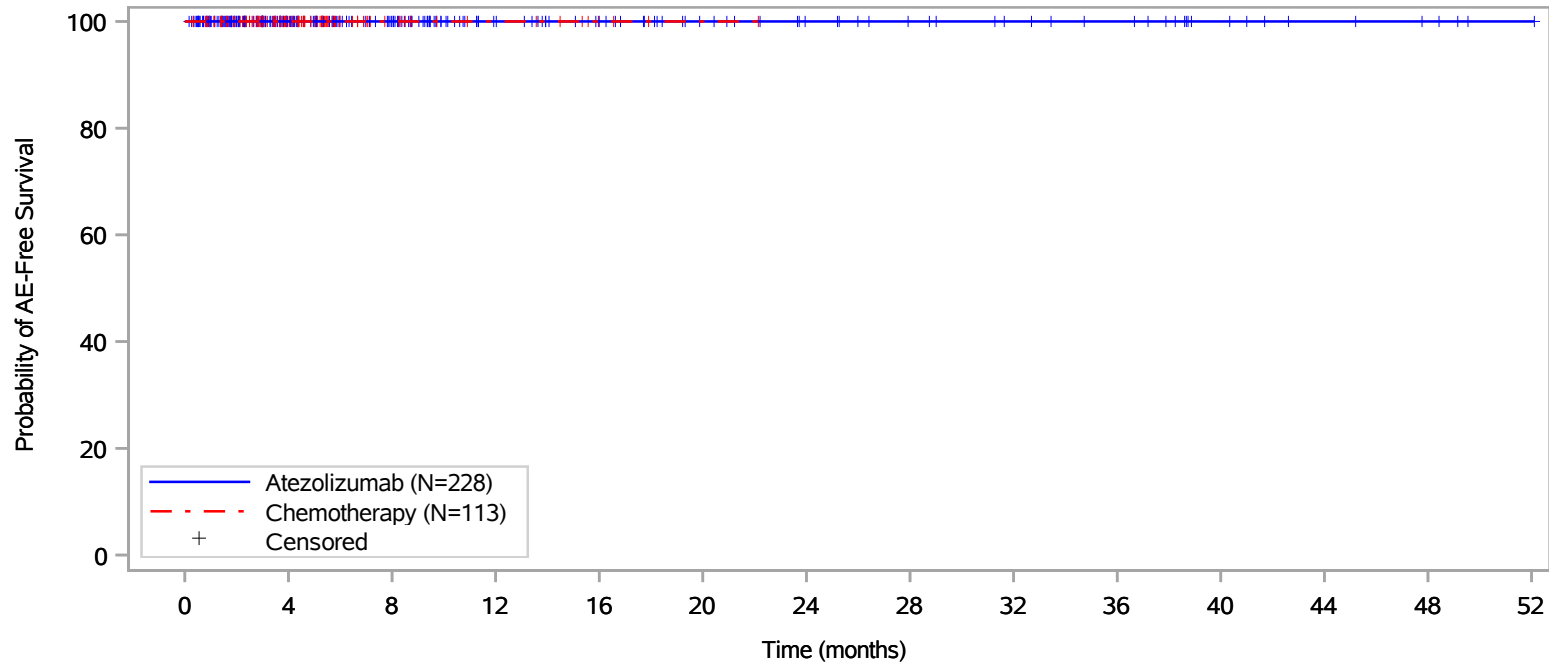


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTAHA35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:19

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Autoimmune Hemolytic Anemia, Serious AE
STUDY: MO29872

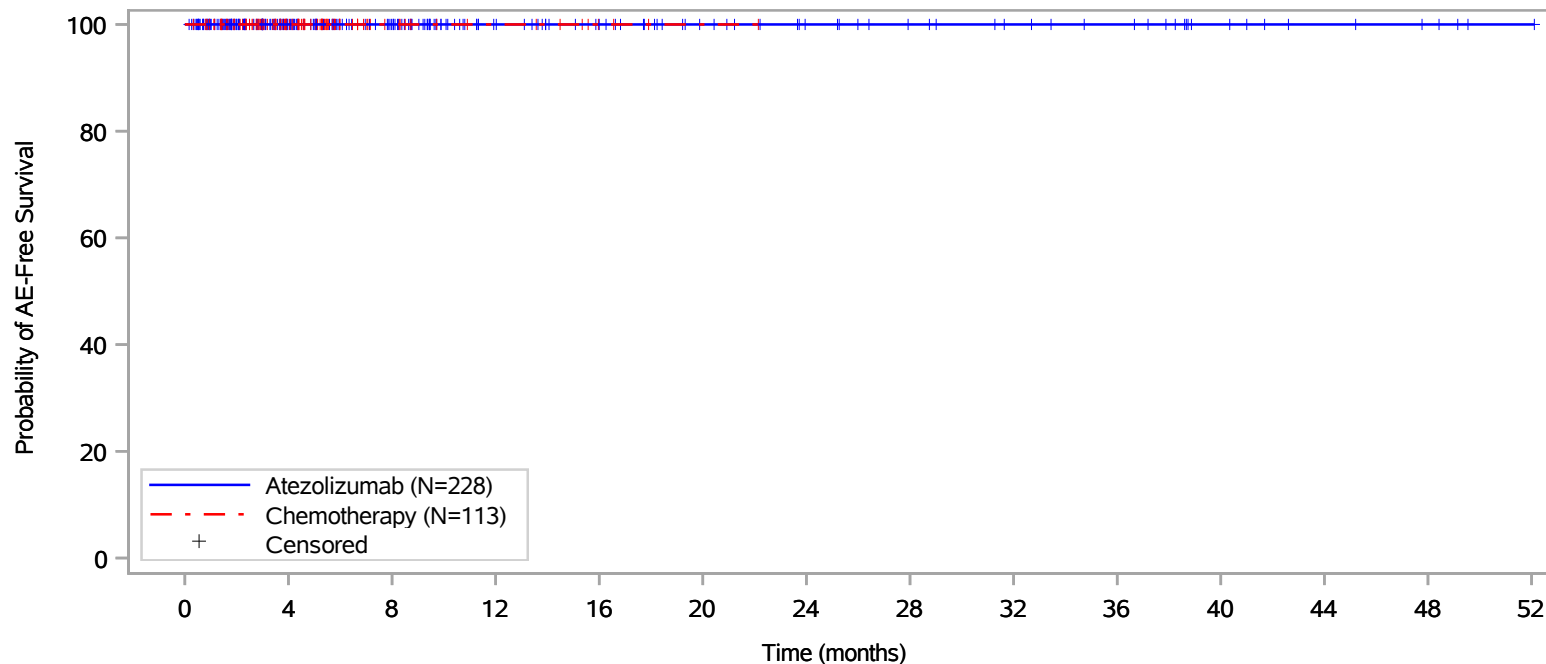


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTAHAS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:37

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Haemophagocytic Lymphohistiocytosis
STUDY: MO29872

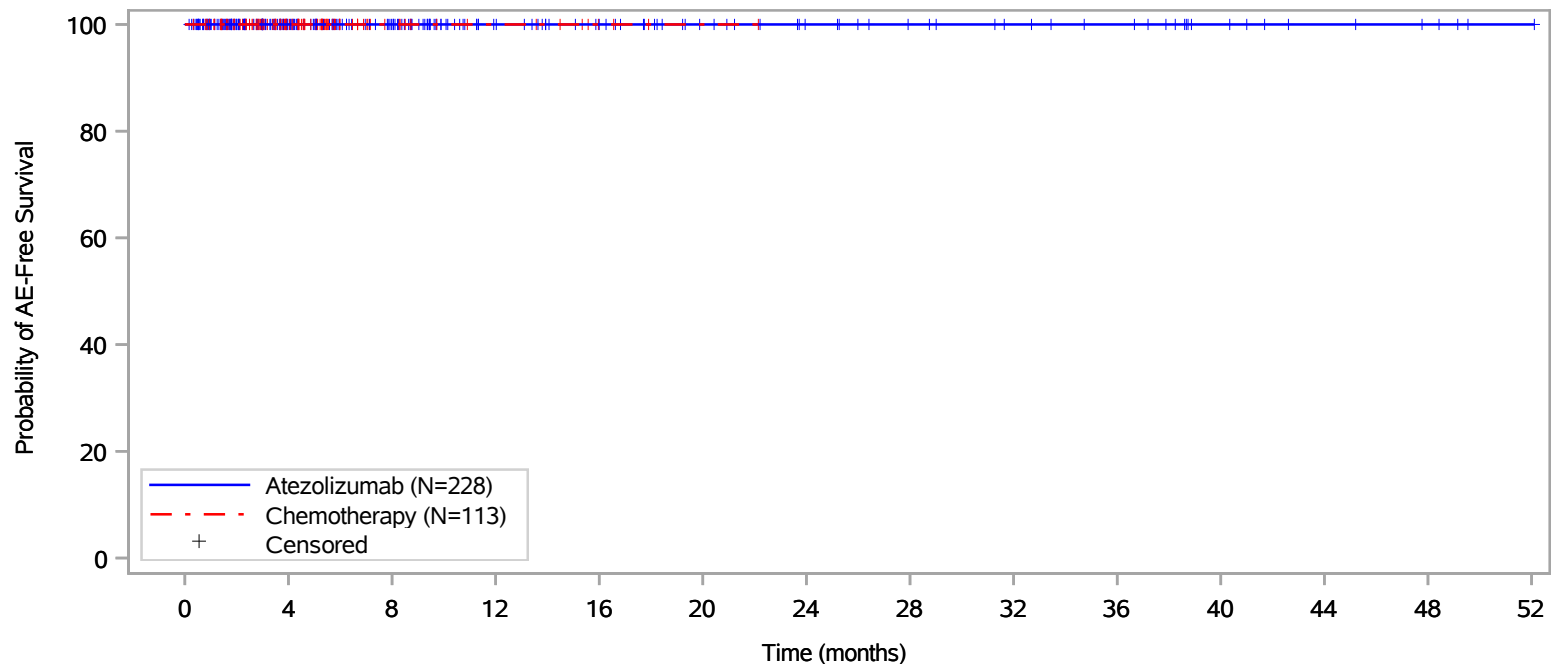


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTHLY_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:24

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Haemophagocytic Lymphohistiocytosis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

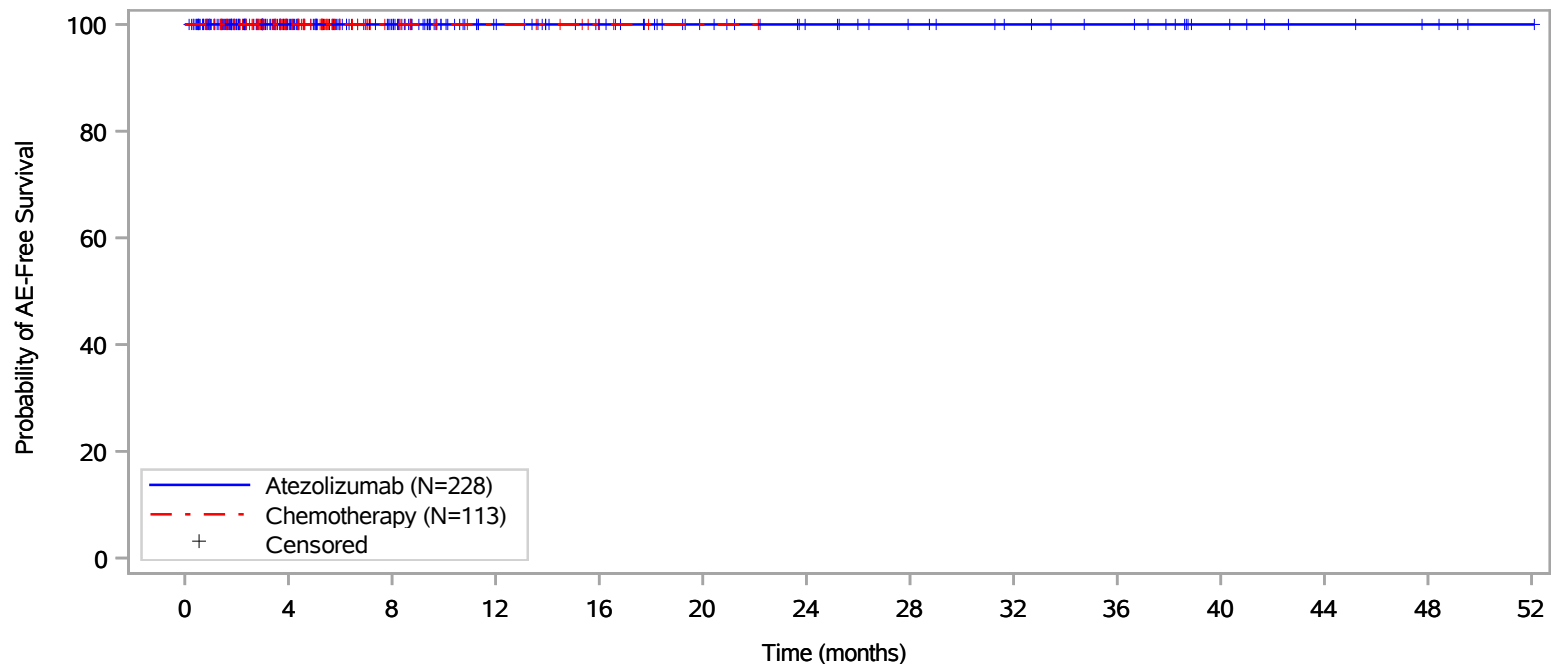


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTHLY35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:44

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Haemophagocytic Lymphohistiocytosis, Serious AE
STUDY: MO29872

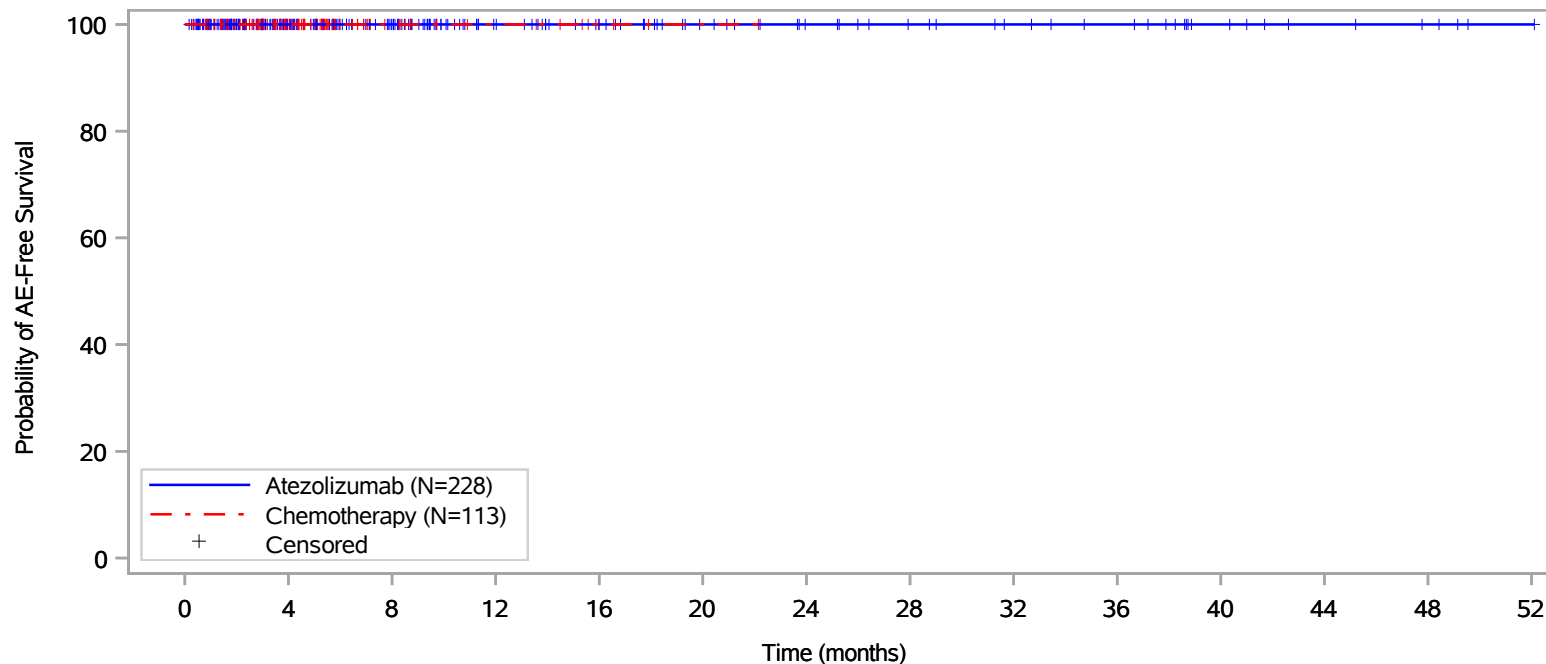


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTHLYS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:00

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Encephalitis
STUDY: MO29872

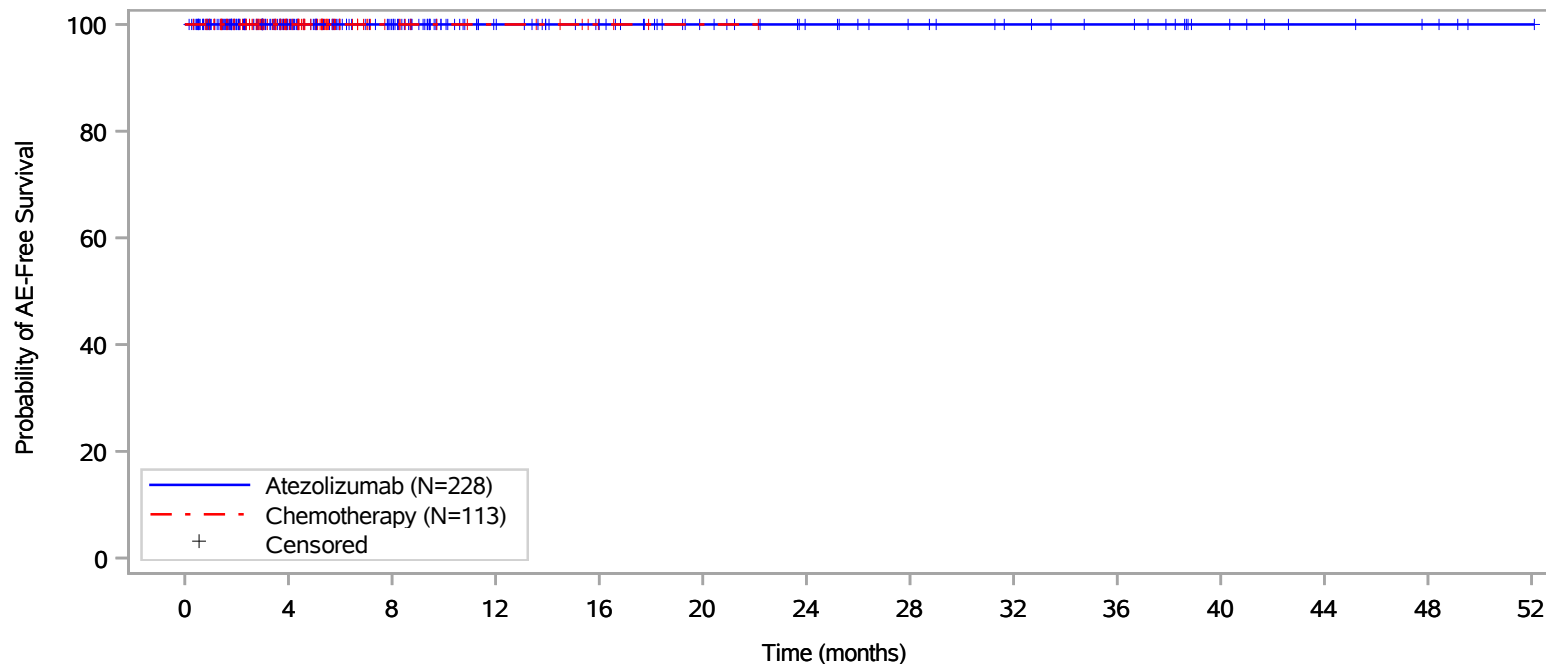


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMENC_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:57

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Encephalitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

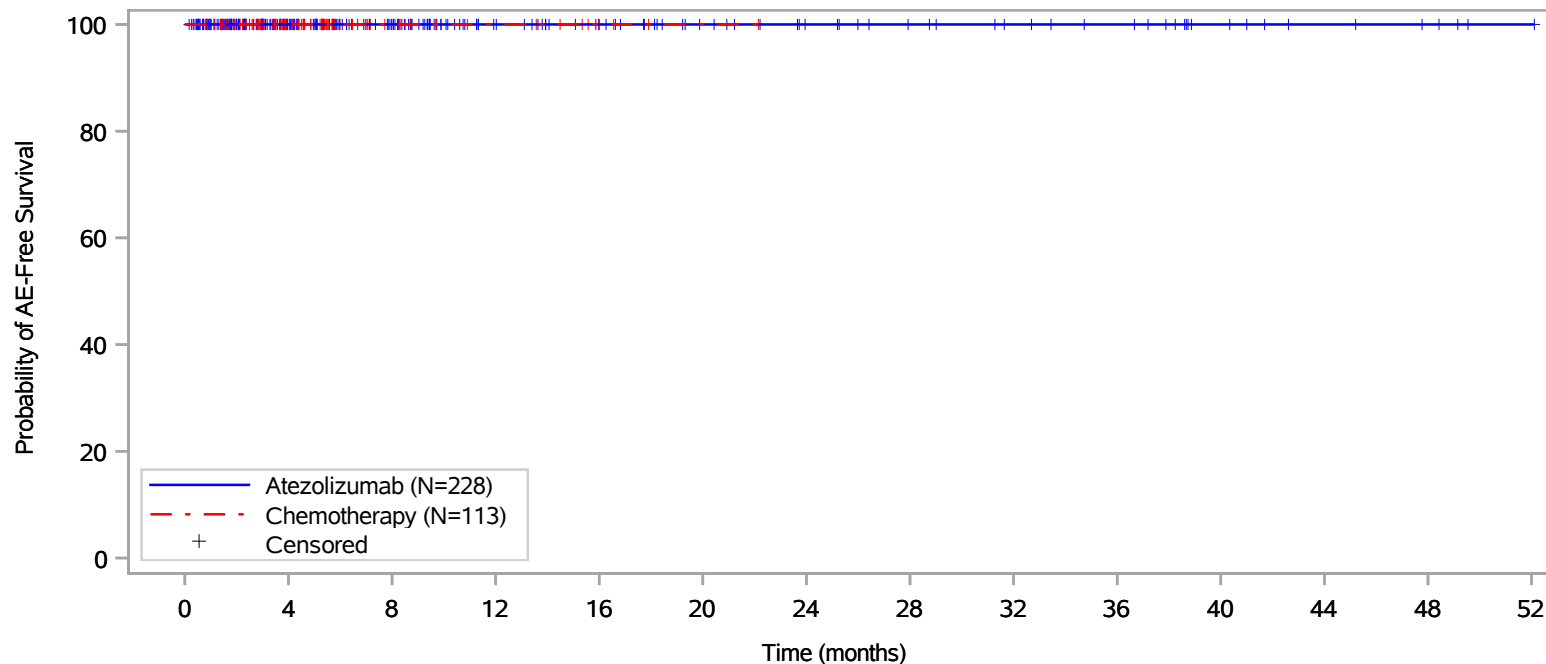


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMENC35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 8:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Encephalitis, Serious AE
STUDY: MO29872

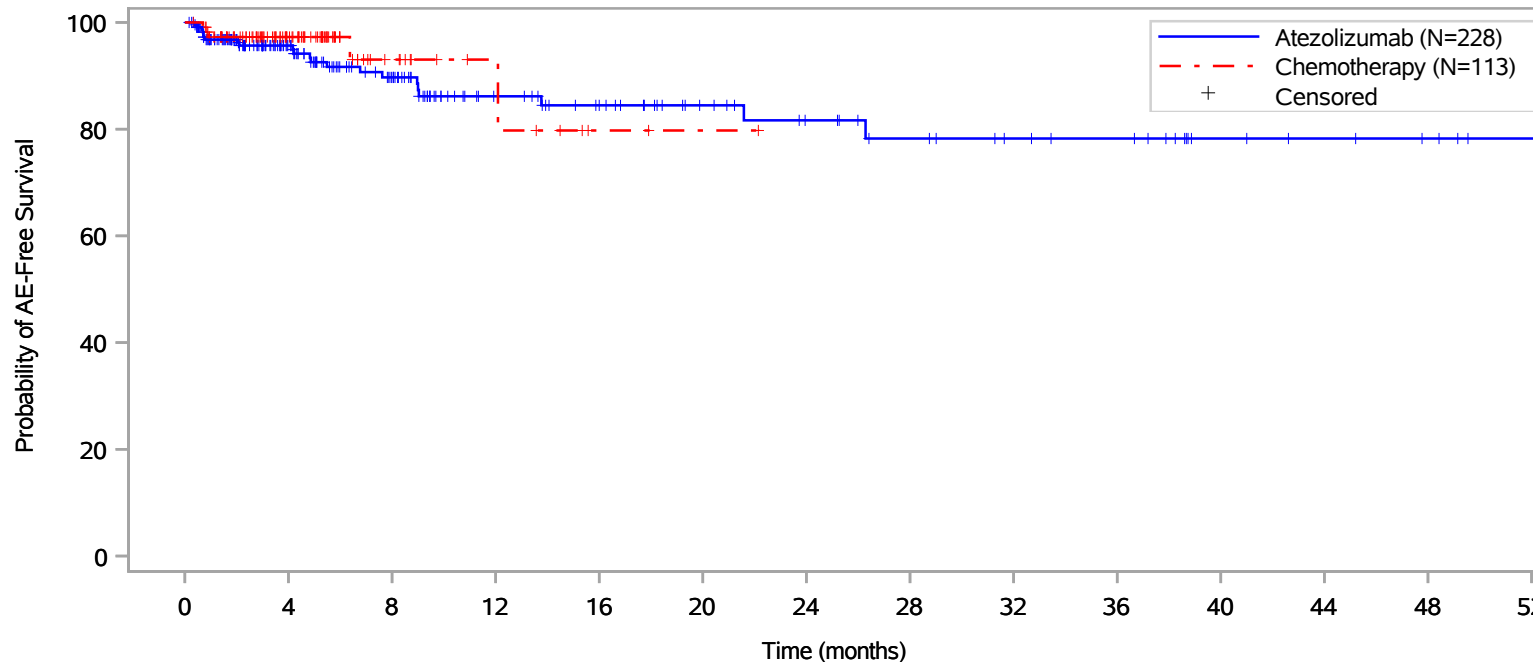


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMENCS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:35

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab)
STUDY: MO29872

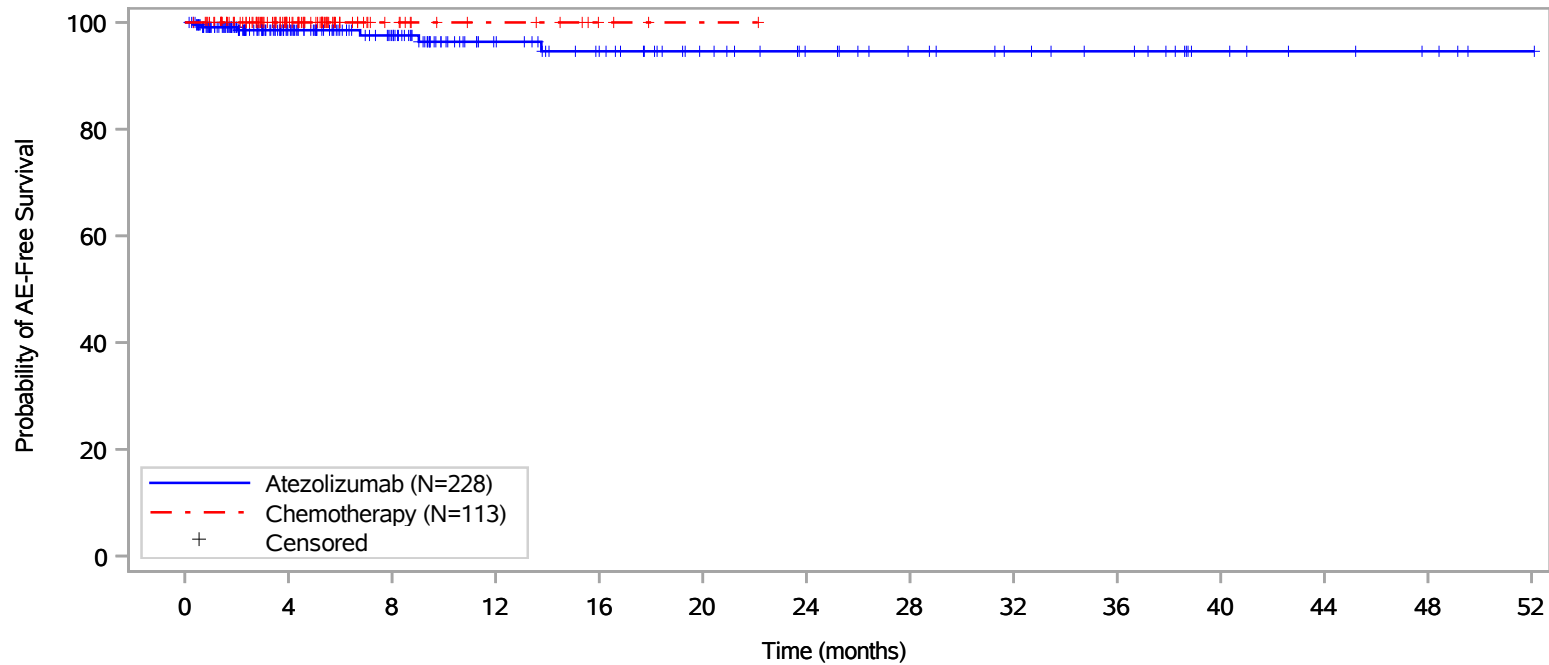


Patients at risk														
Atezolizumab	228	129	86	54	45	33	27	22	18	16	8	6	4	1
Chemotherapy	113	59	14	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	90	126	155	164	175	180	184	188	190	198	200	202	205
Chemotherapy	0	51	95	102	106	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHEPA_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 01AUG2024 8:43

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab), Grade 3-5
STUDY: MO29872

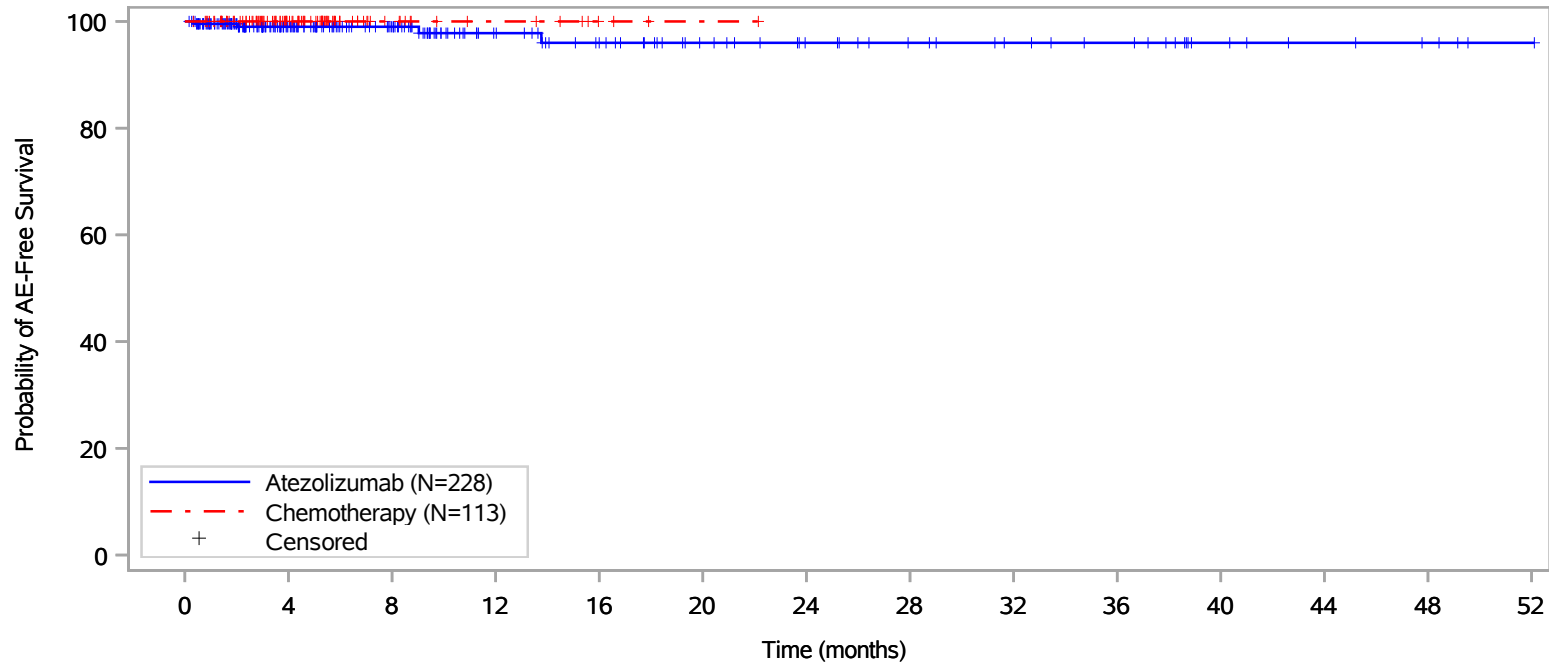


Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	93	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	131	165	175	186	193	198	202	205	213	216	218	221
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHP35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:08

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diag,Lab Ab), Serious AE
STUDY: MO29872

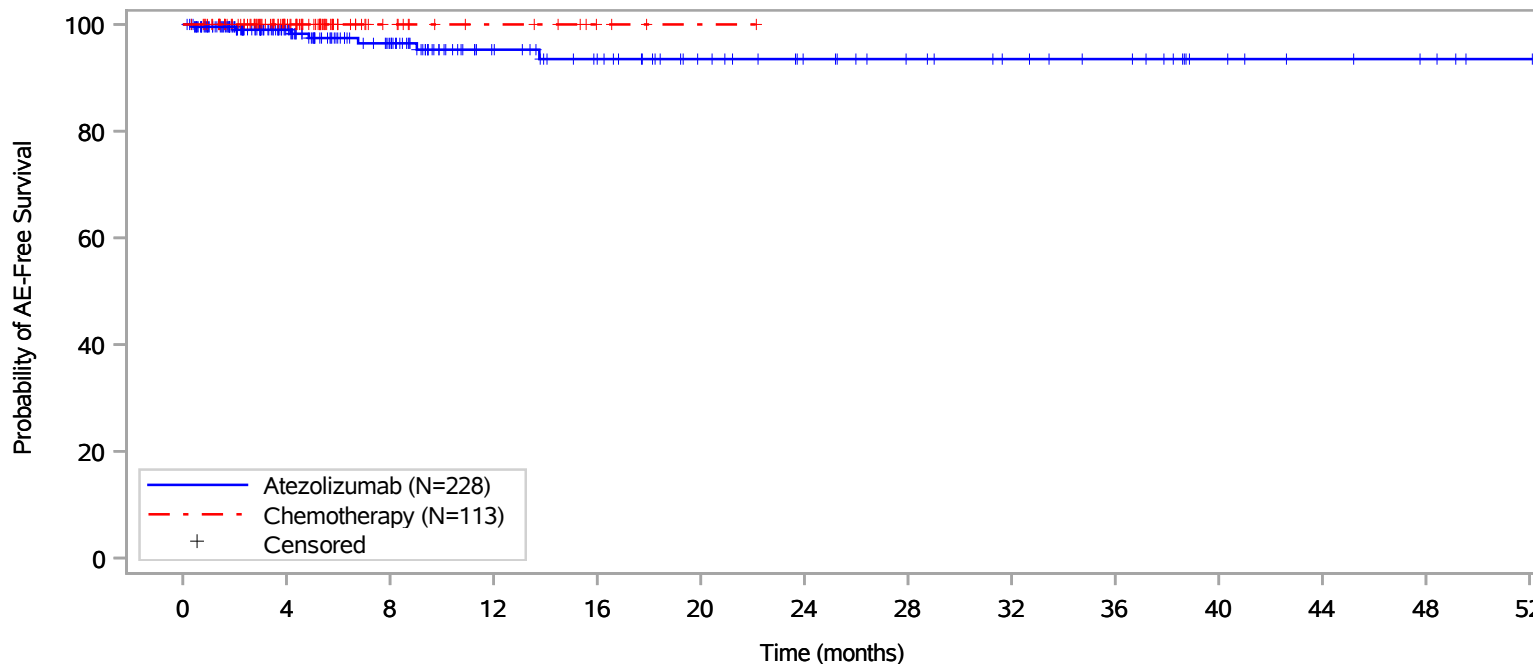


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	167	177	188	195	200	204	207	215	218	220	223
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHPS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:26

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis)
STUDY: MO29872

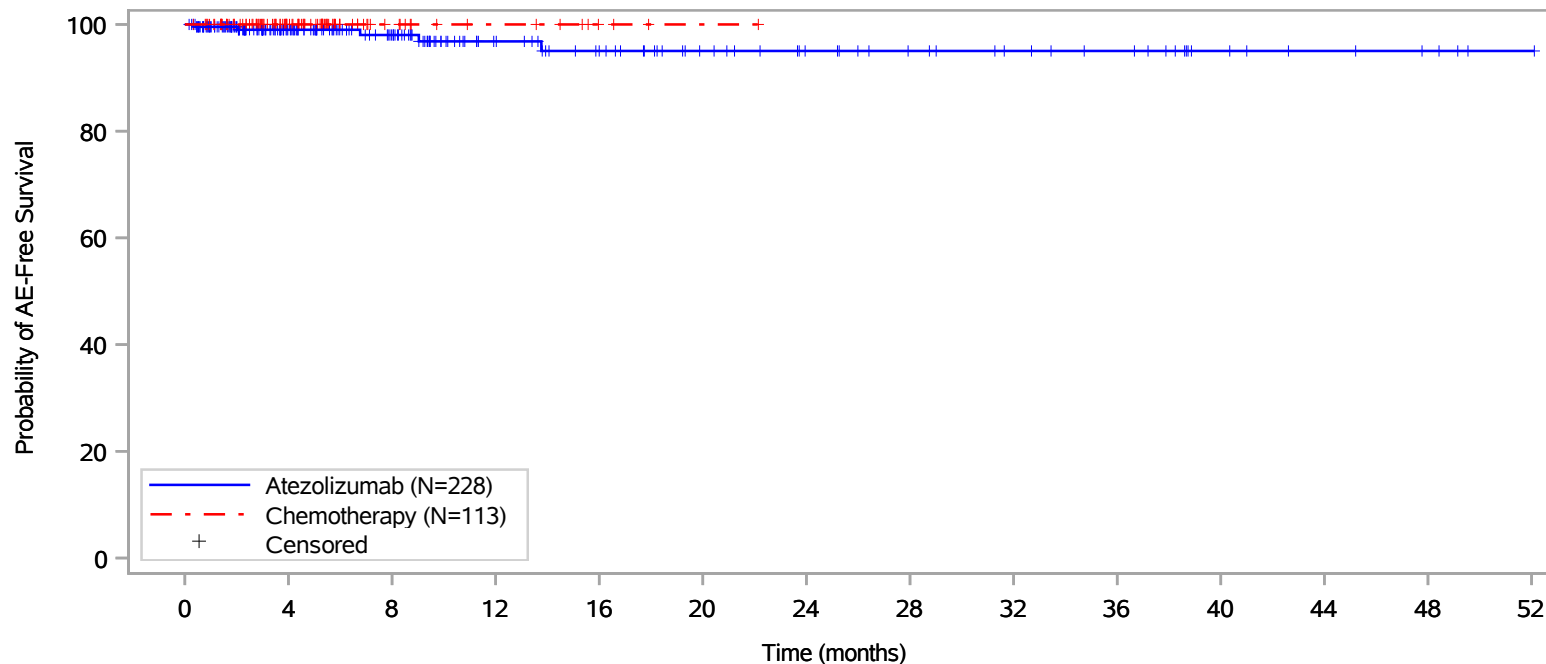


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	92	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	131	164	174	185	192	197	201	204	212	215	217	220
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHD_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:50

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis), Grade 3-5
STUDY: MO29872

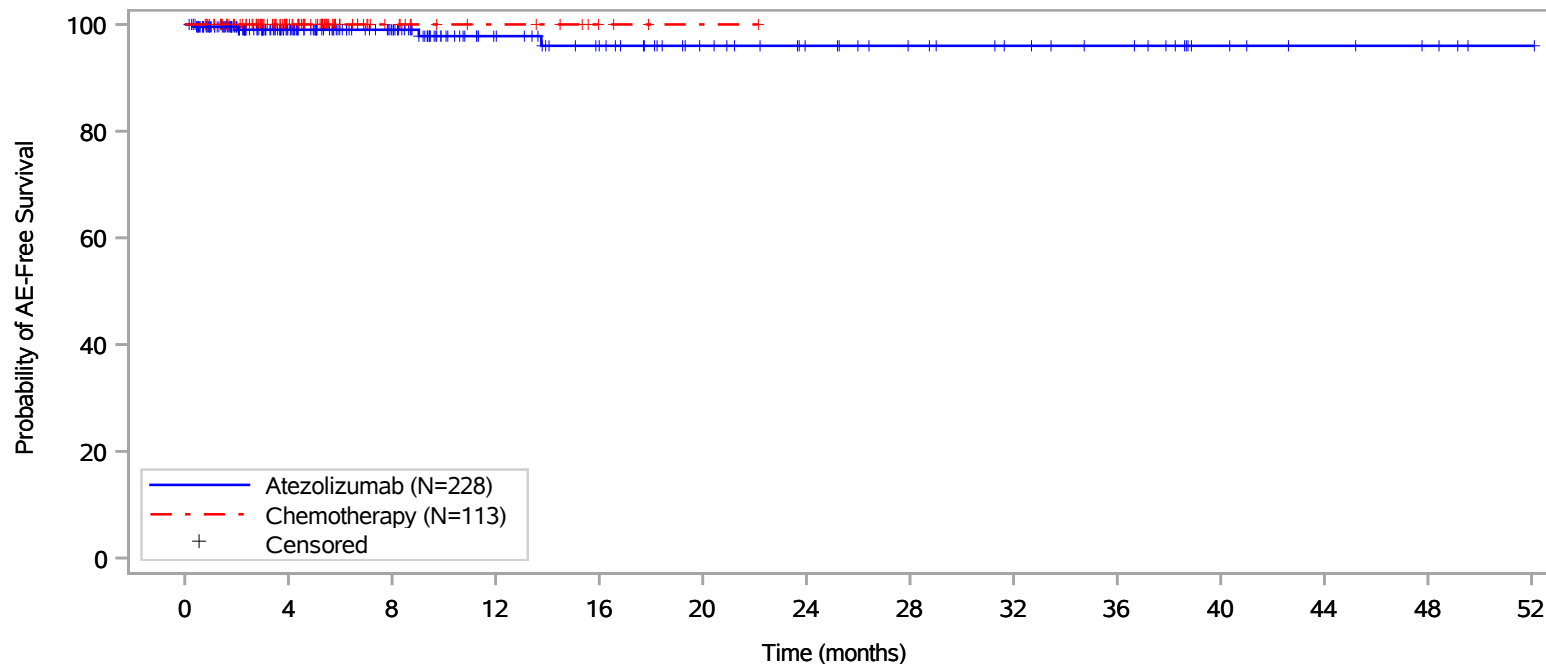


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	93	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	166	176	187	194	199	203	206	214	217	219	222
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHD35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:10

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Diagnosis), Serious AE
STUDY: MO29872

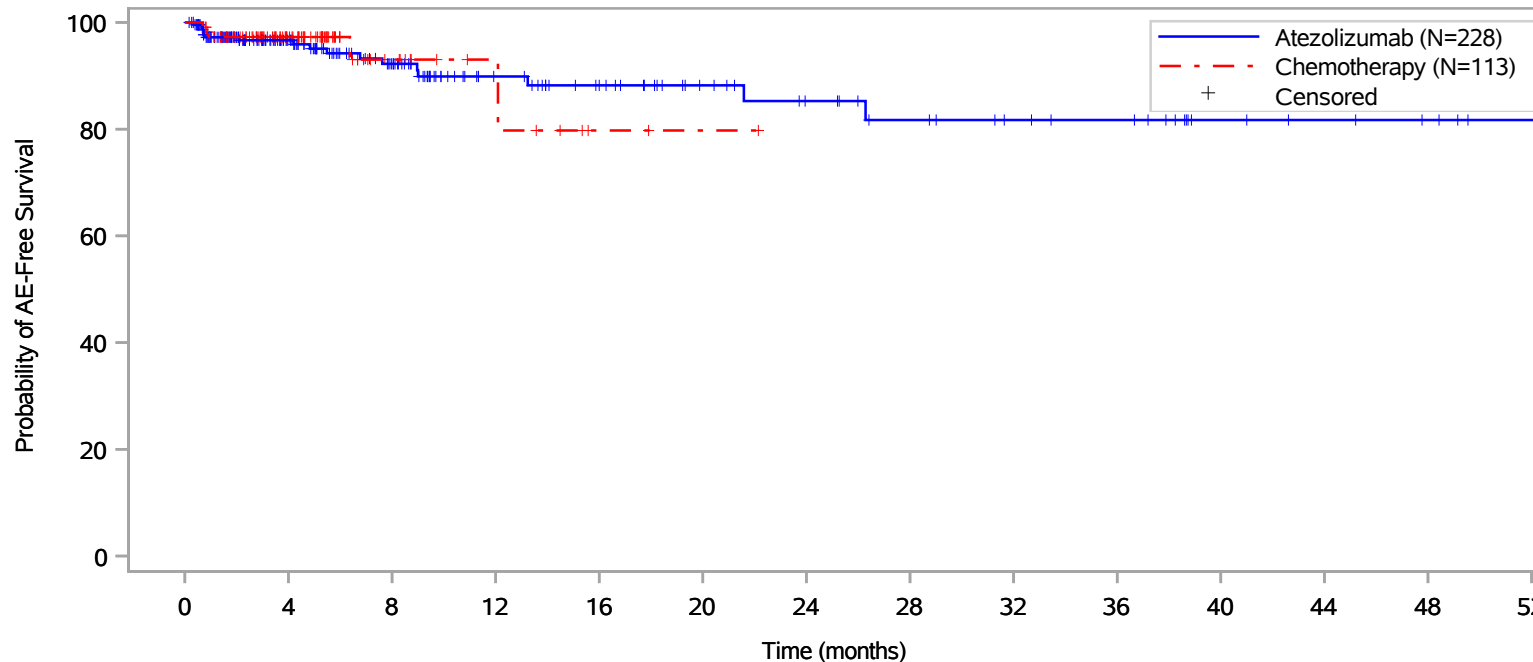


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	36	29	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	167	177	188	195	200	204	207	215	218	220	223
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHDS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal)
STUDY: MO29872

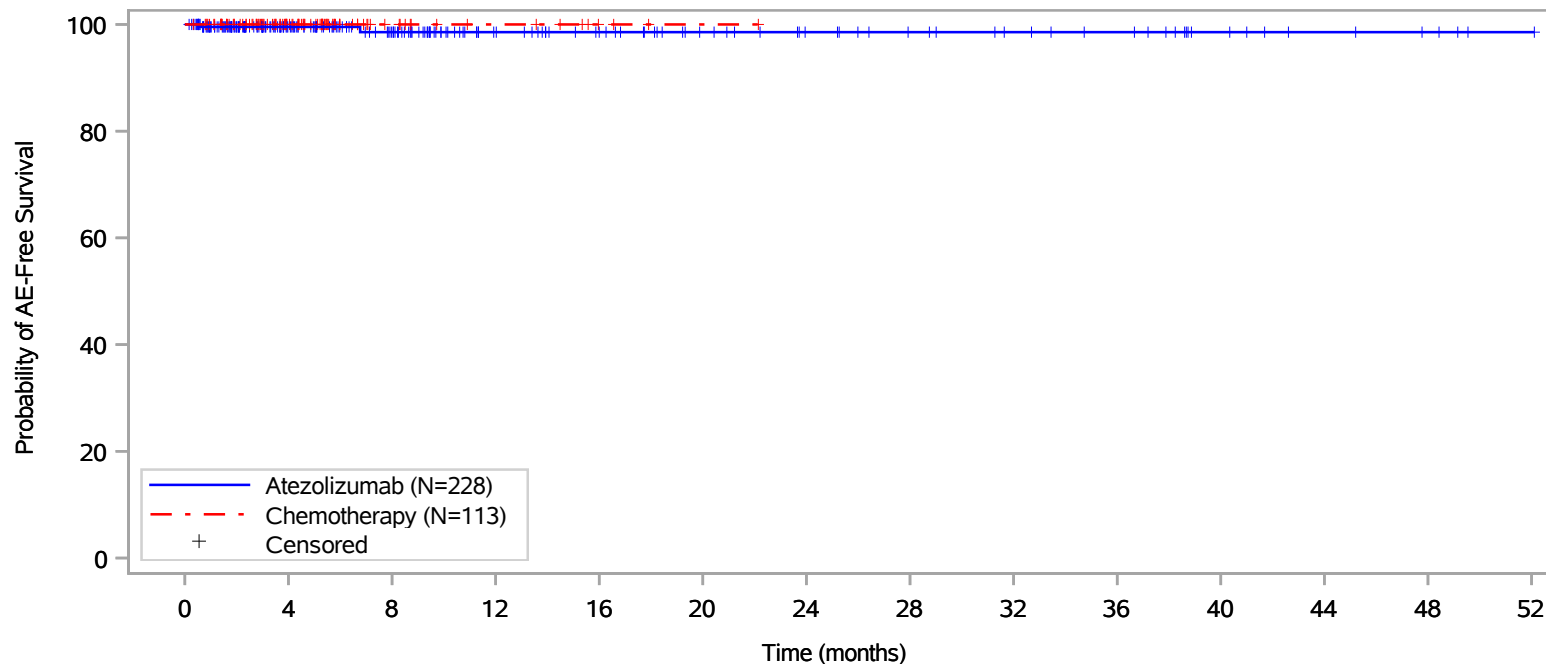


Patients at risk															
Atezolizumab	228	130	88	55	45	33	27	22	18	16	8	6	4	1	
Chemotherapy	113	59	14	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	
Patients censored															
Atezolizumab	0	91	128	159	169	180	185	189	193	195	203	205	207	210	
Chemotherapy	0	51	95	102	106	107	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHLA_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal), Grade 3-5
STUDY: MO29872

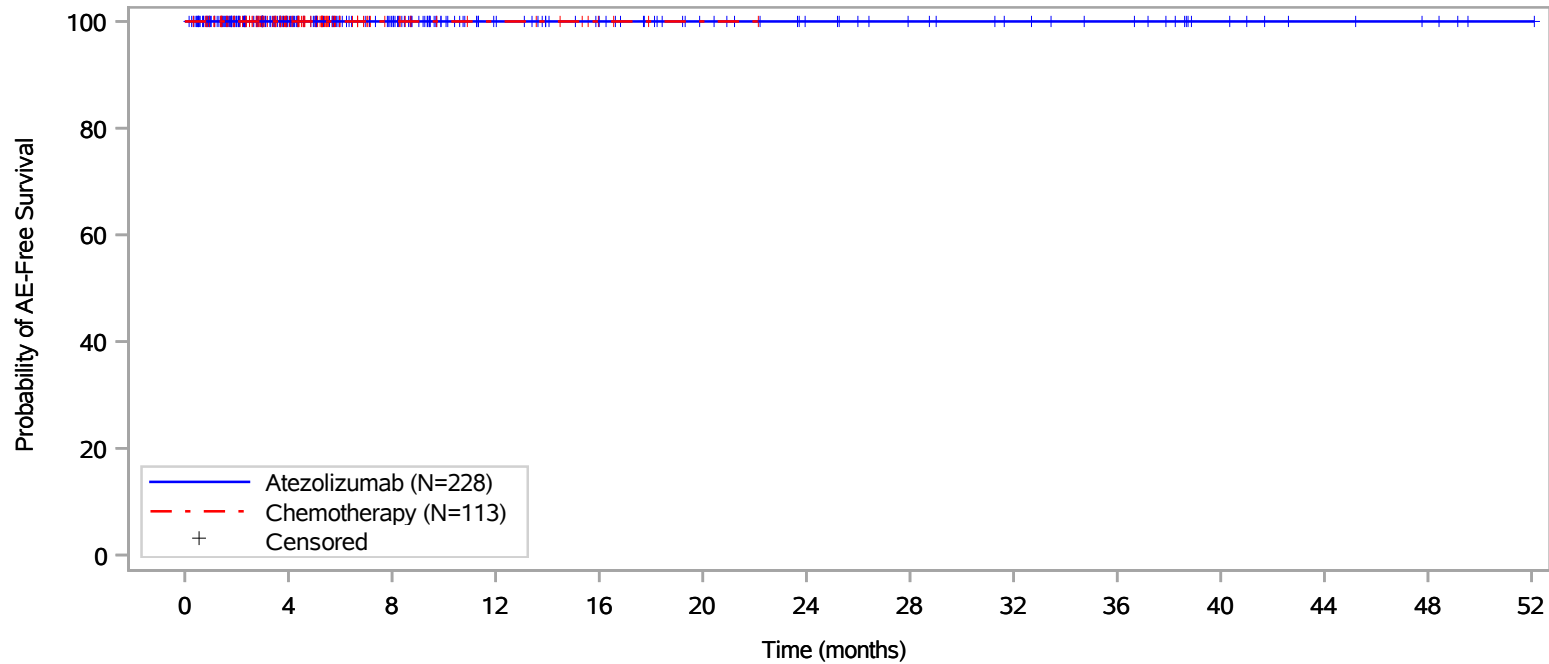


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHL35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hepatitis (Lab Abnormal), Serious AE
STUDY: MO29872

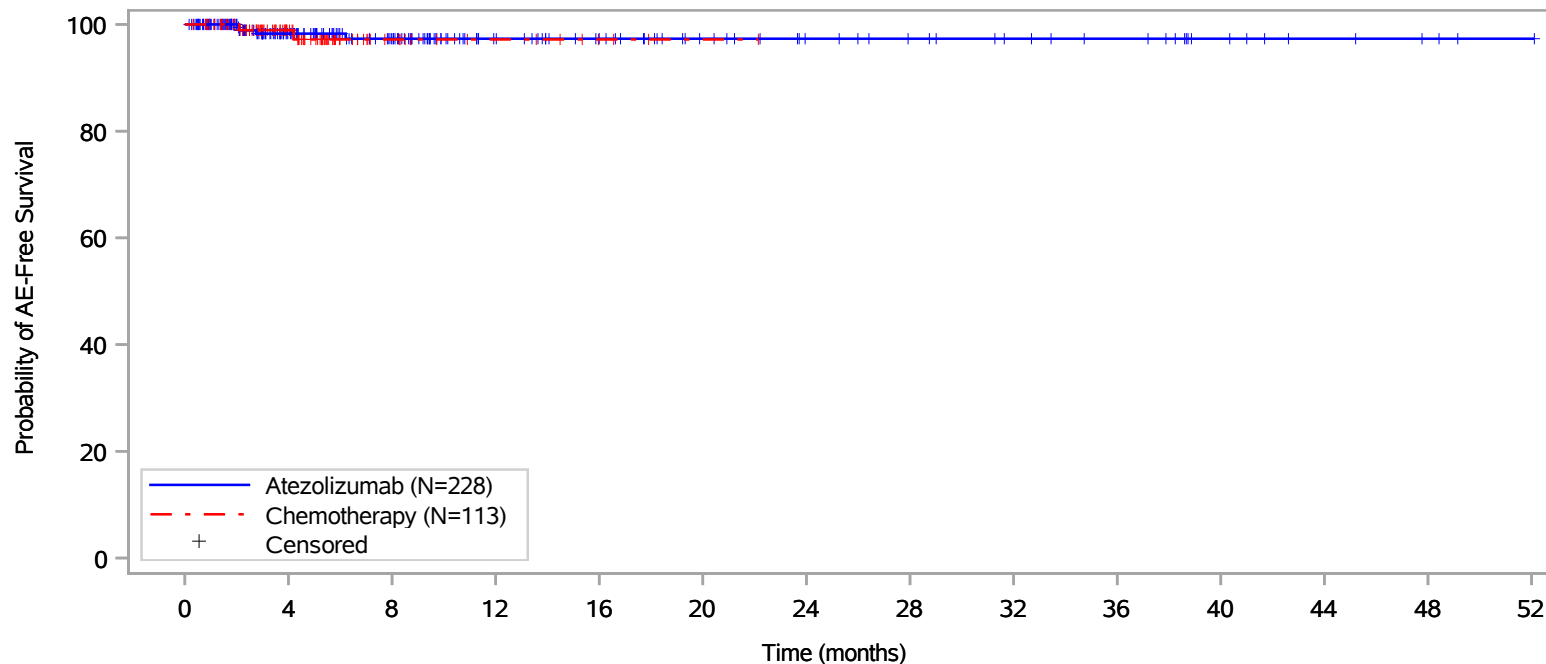


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHLS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism
STUDY: MO29872

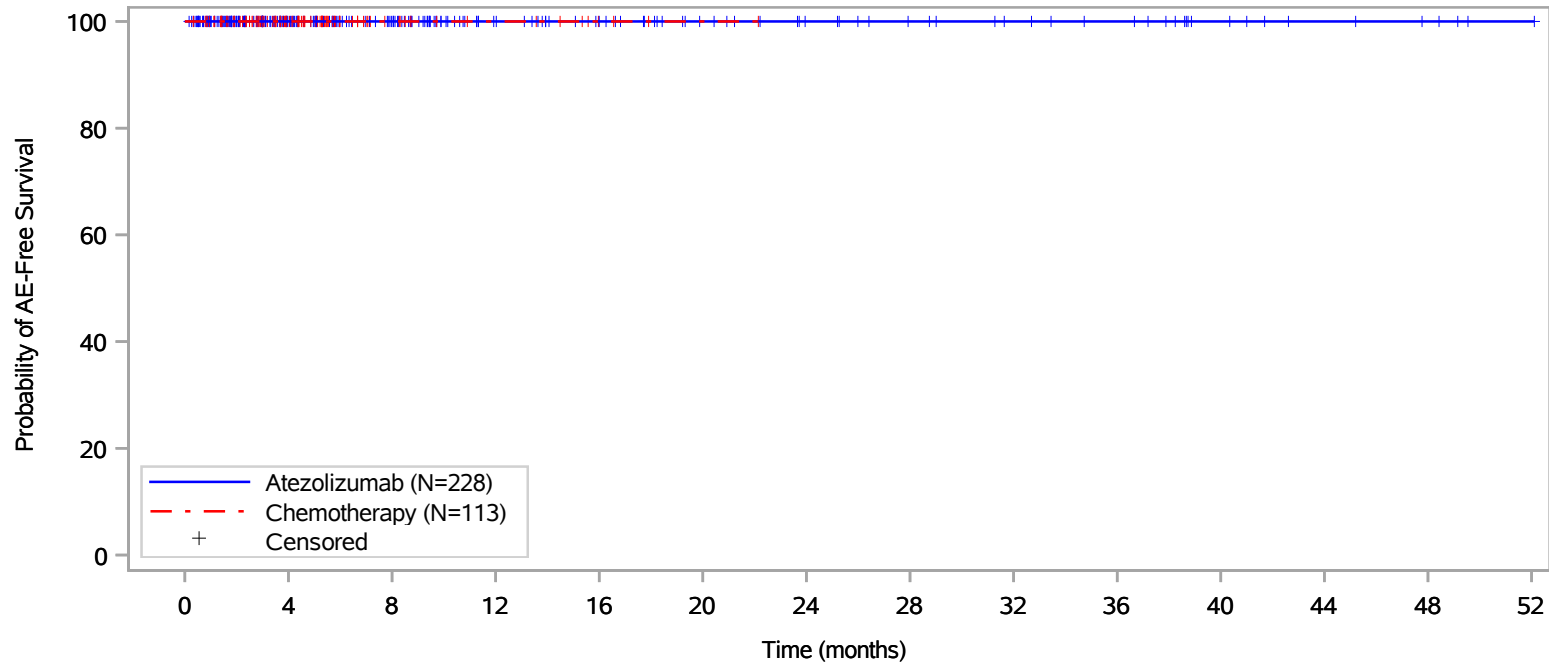


Patients at risk														
Atezolizumab	228	132	92	56	46	34	27	23	19	16	9	5	3	1
Chemotherapy	113	60	14	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	201	205	208	215	219	221	223
Chemotherapy	0	52	97	104	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHYR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:01

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism, Grade 3-5
STUDY: MO29872

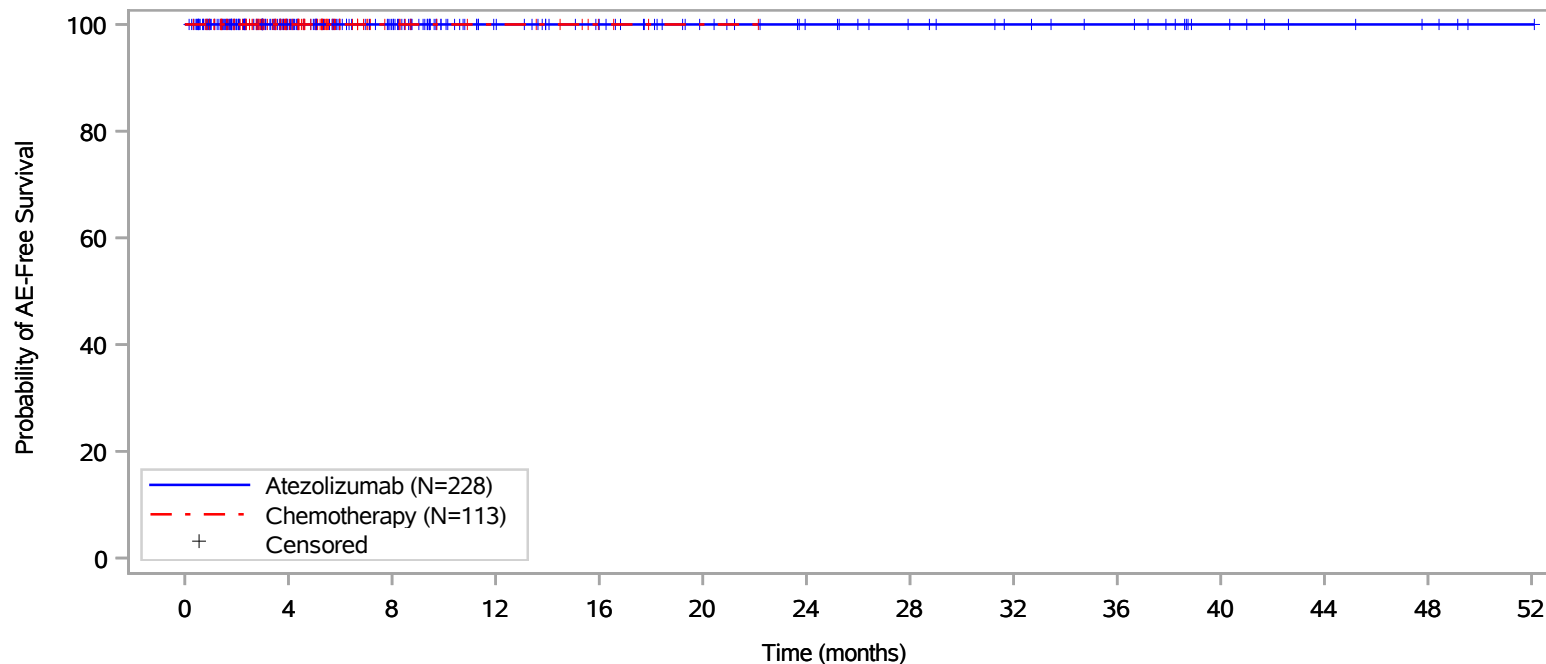


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIHYR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:22

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism, Serious AE
STUDY: MO29872

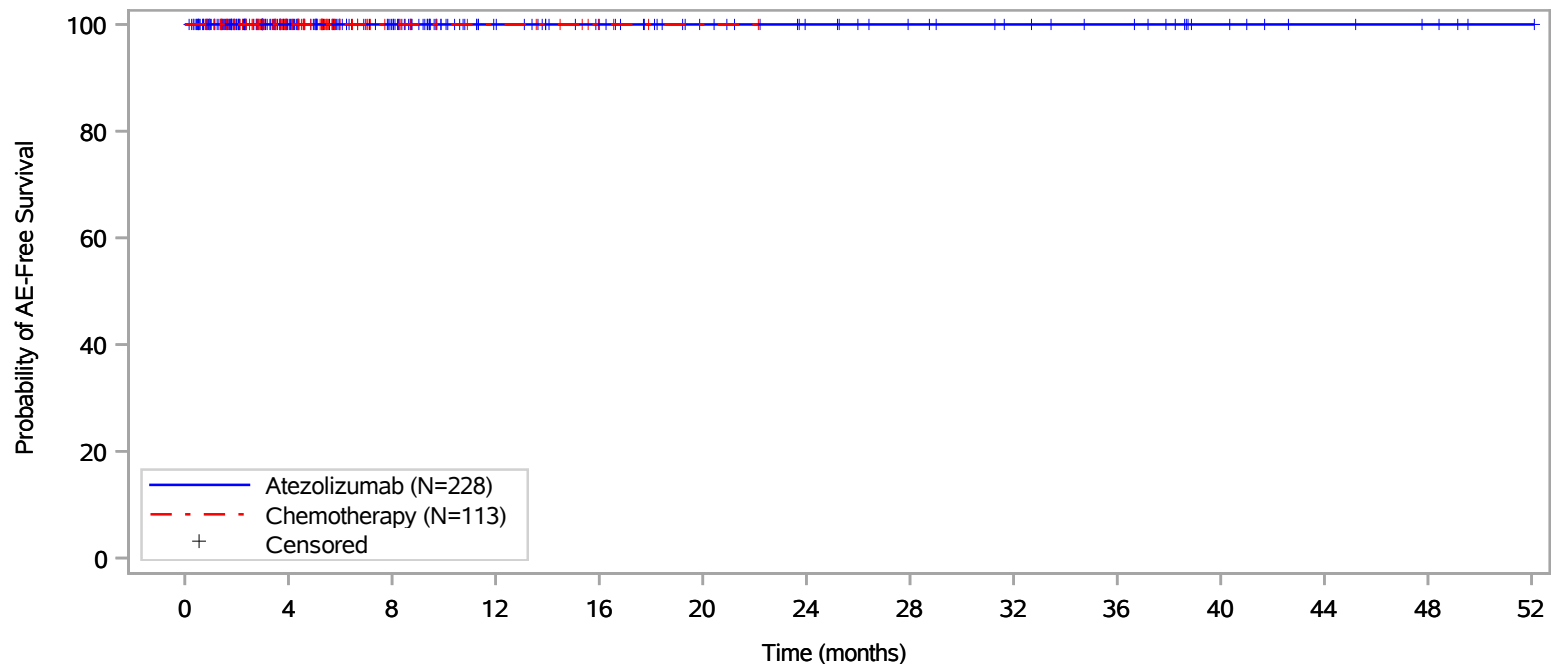


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIHYRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:40

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypophysitis
STUDY: MO29872

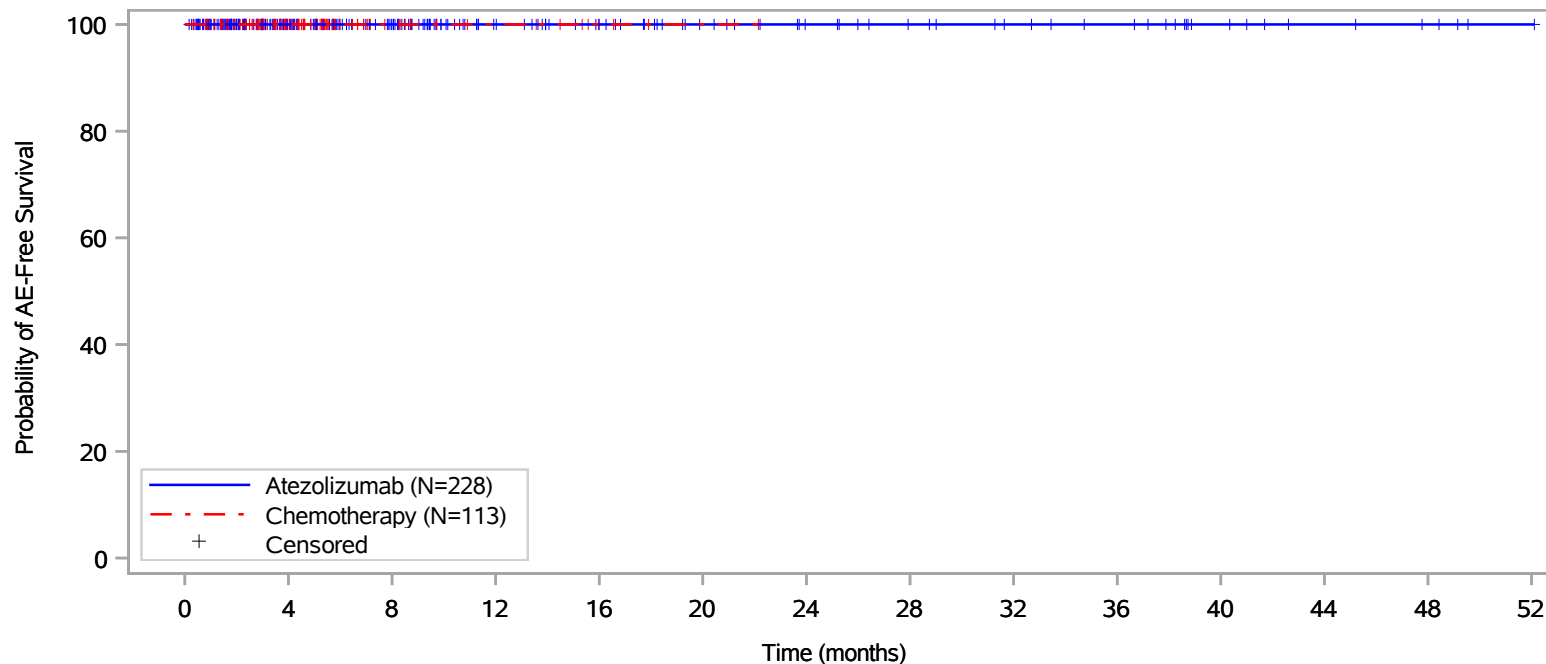


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMH_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypophysitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

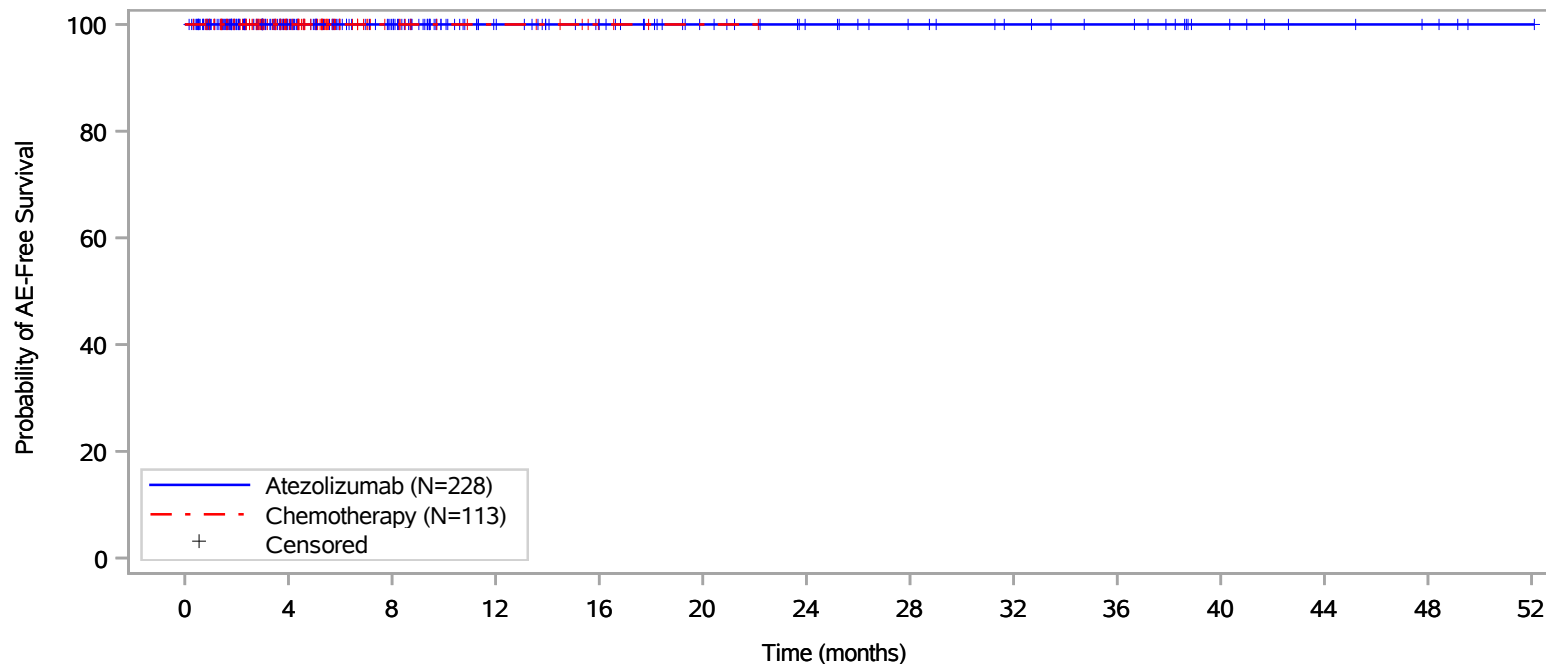


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMH35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:37

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypophysitis, Serious AE
STUDY: MO29872

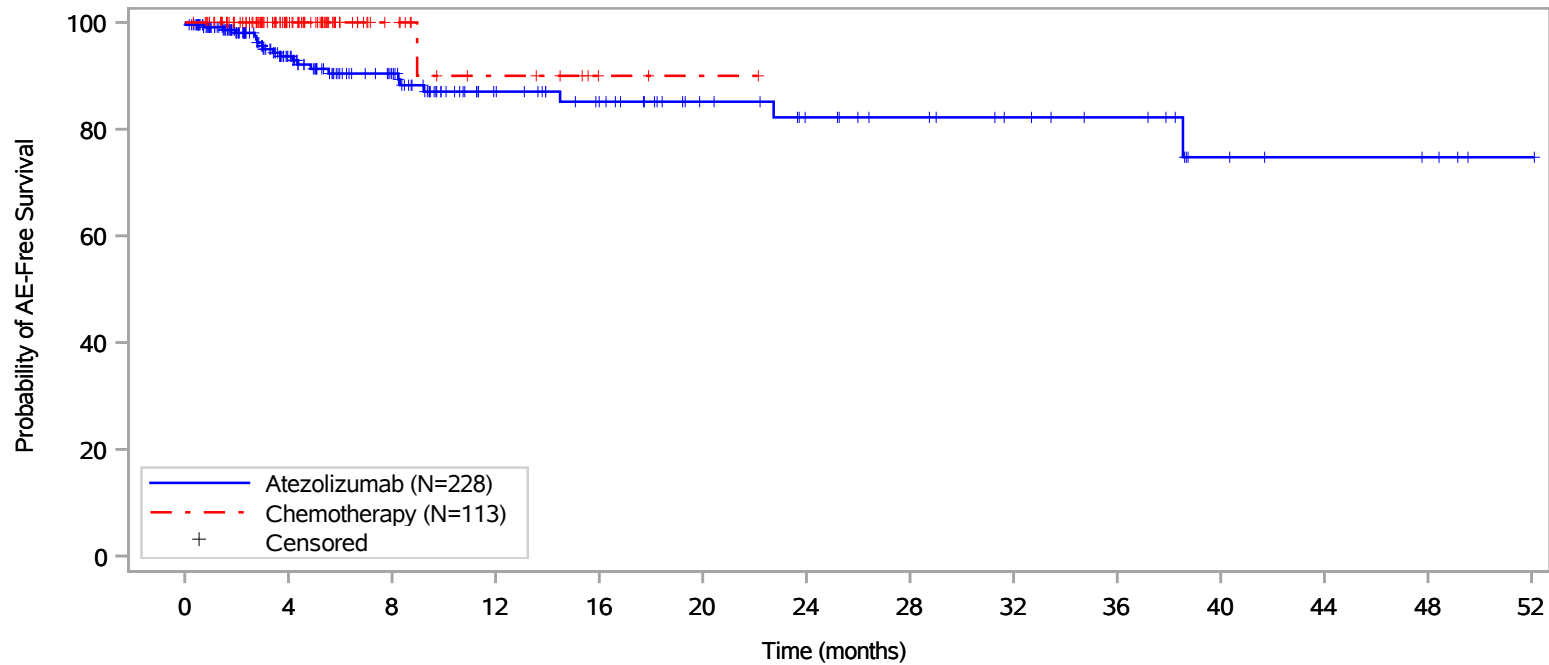


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:54

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypothyroidism
STUDY: MO29872

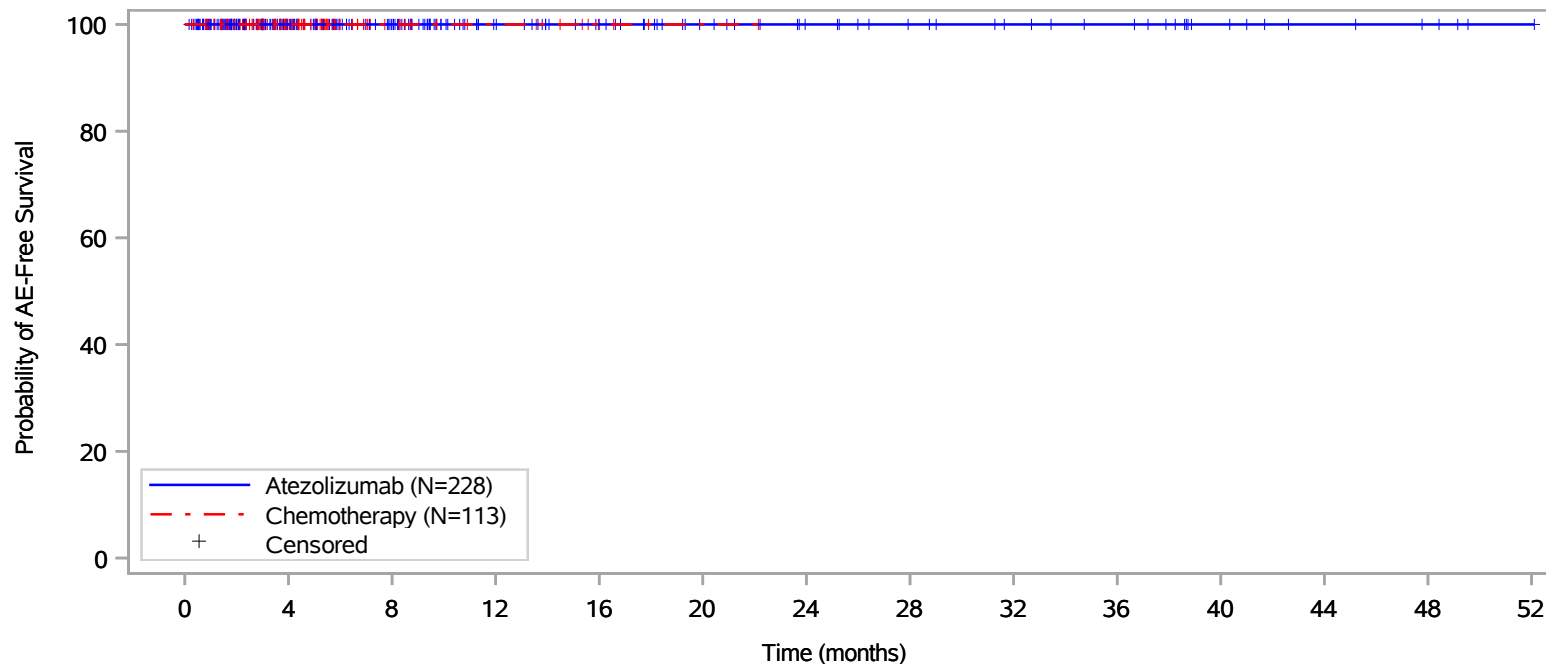


Patients at risk														
Atezolizumab	228	127	86	52	43	31	25	21	17	14	7	5	4	1
Chemotherapy	113	60	15	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	90	127	158	167	178	183	187	191	194	200	202	203	206
Chemotherapy	0	53	98	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHYO_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:03

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypothyroidism, Grade 3-5
STUDY: MO29872

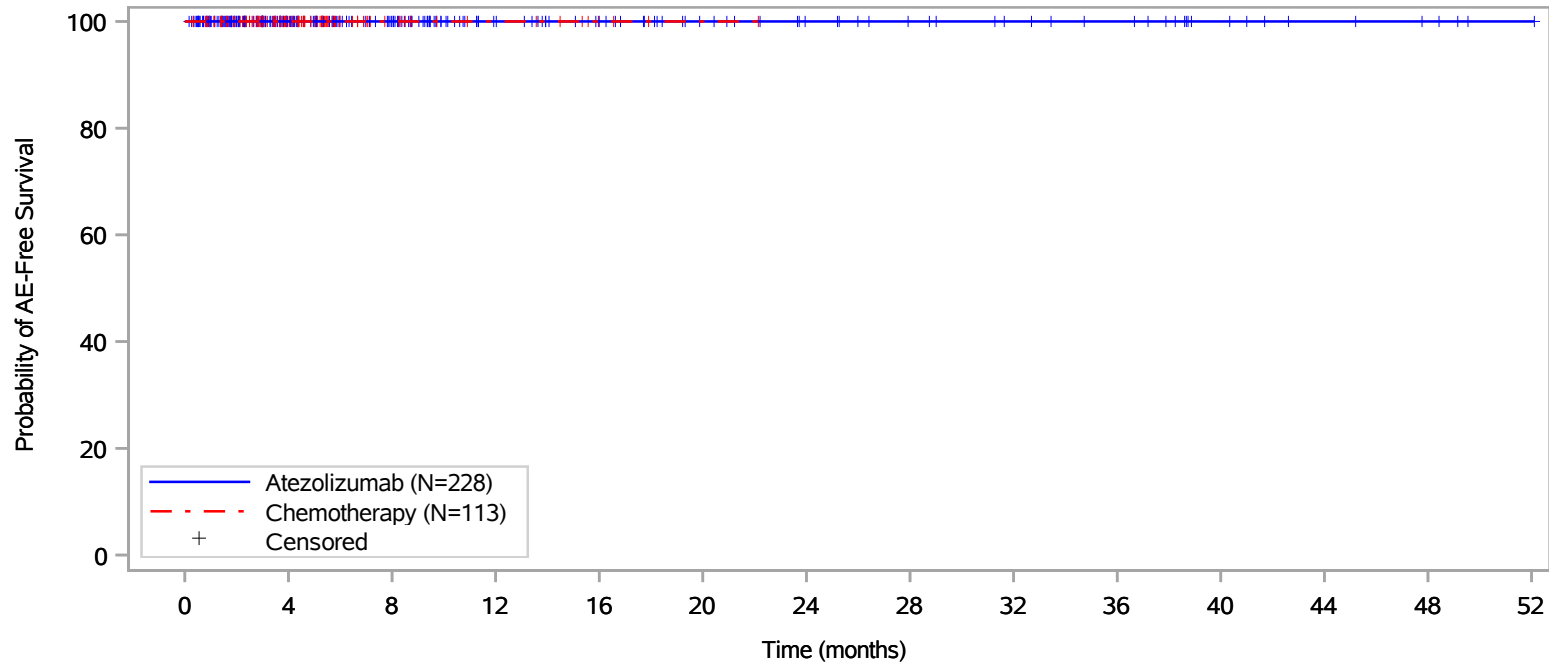


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHYO35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hypothyroidism, Serious AE
STUDY: MO29872

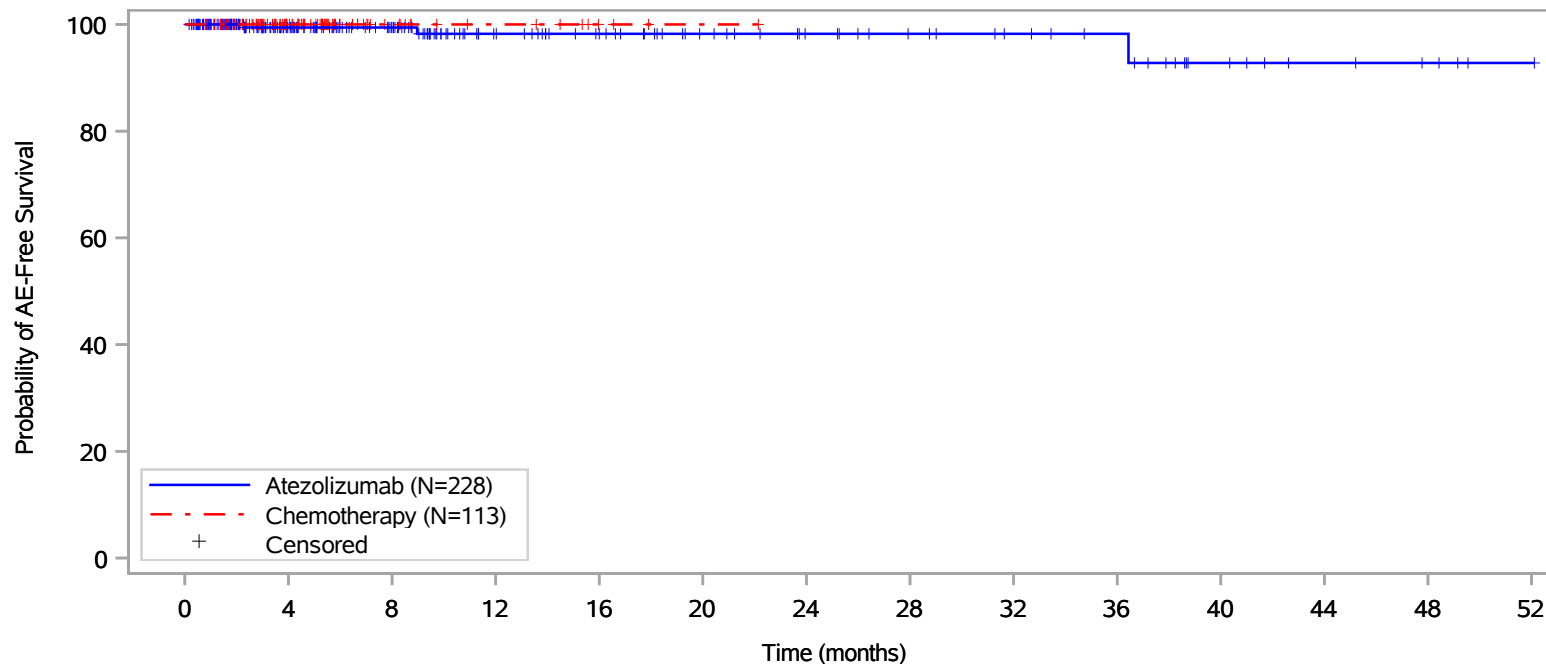


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMHYOS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:42

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Colitis
STUDY: MO29872

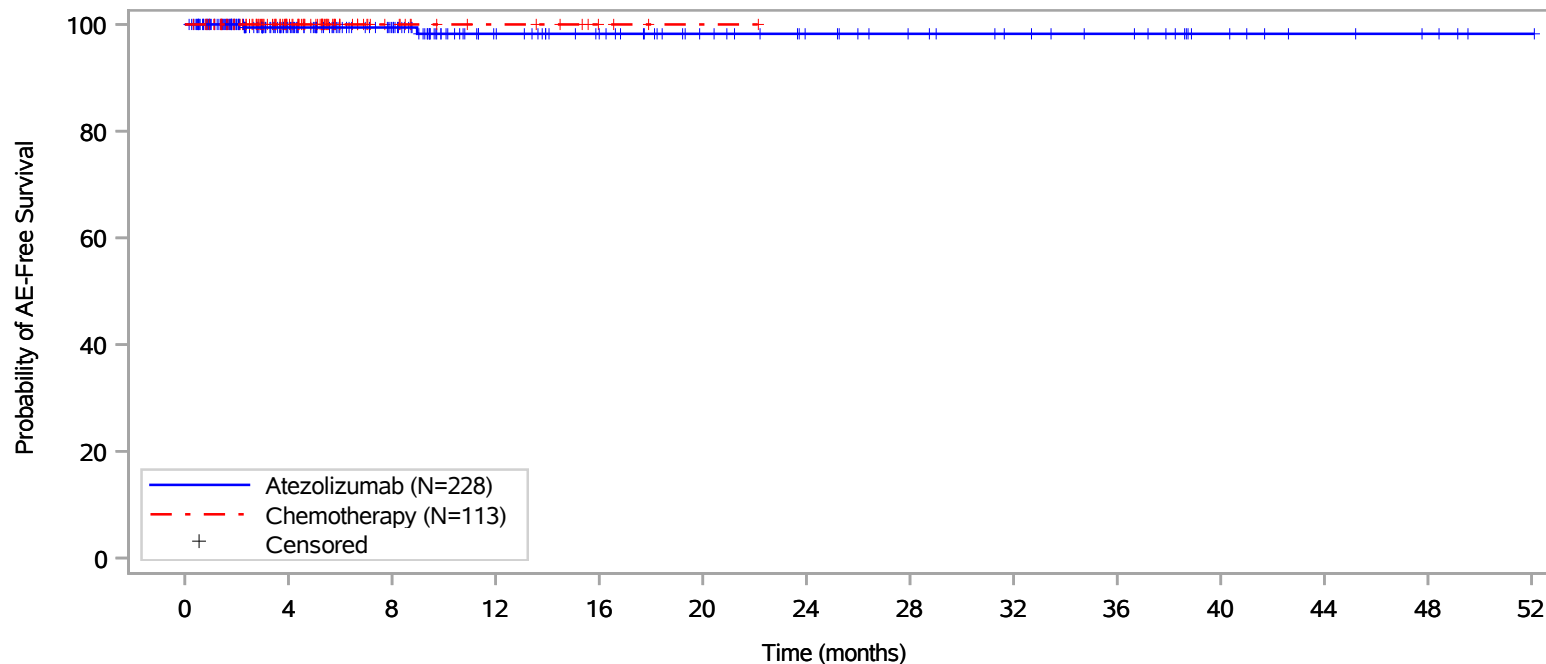


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	167	178	189	196	201	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTMC_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:16

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Colitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

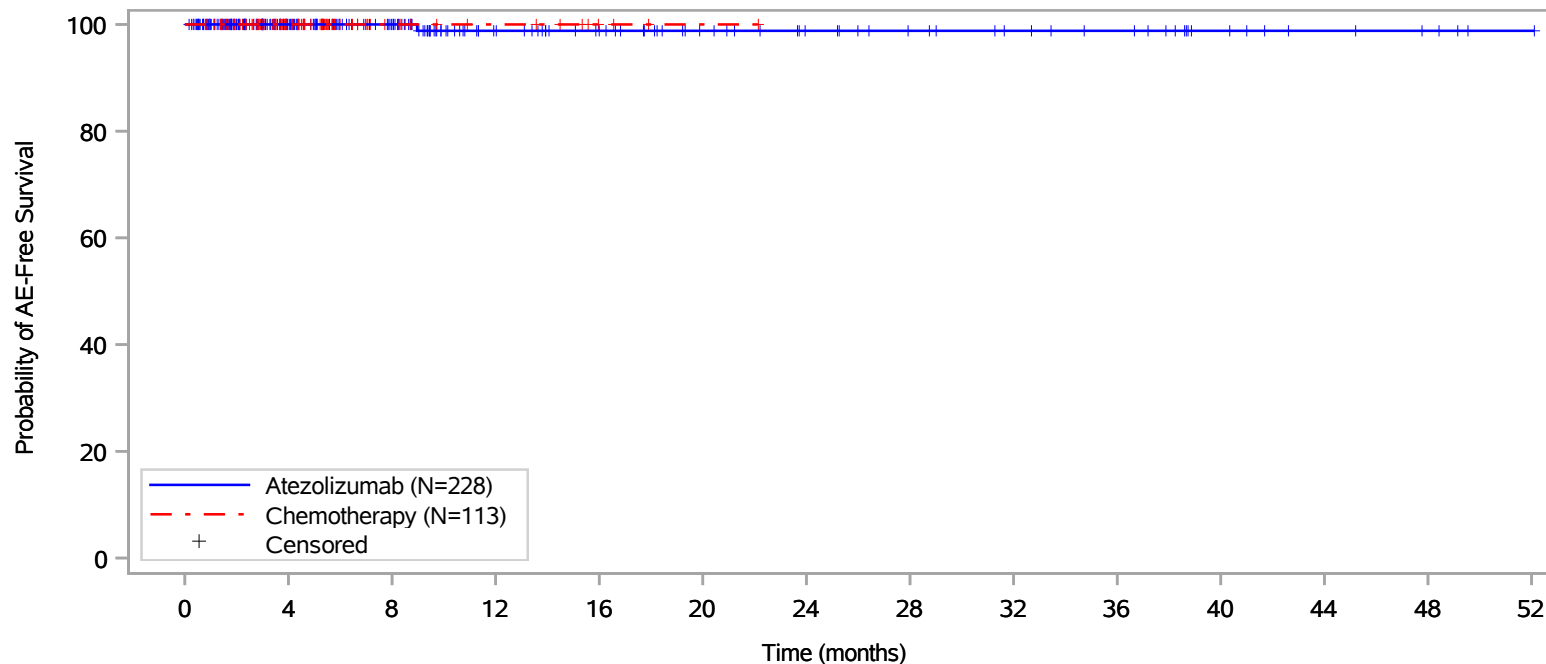


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMC35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:35

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Colitis, Serious AE
STUDY: MO29872

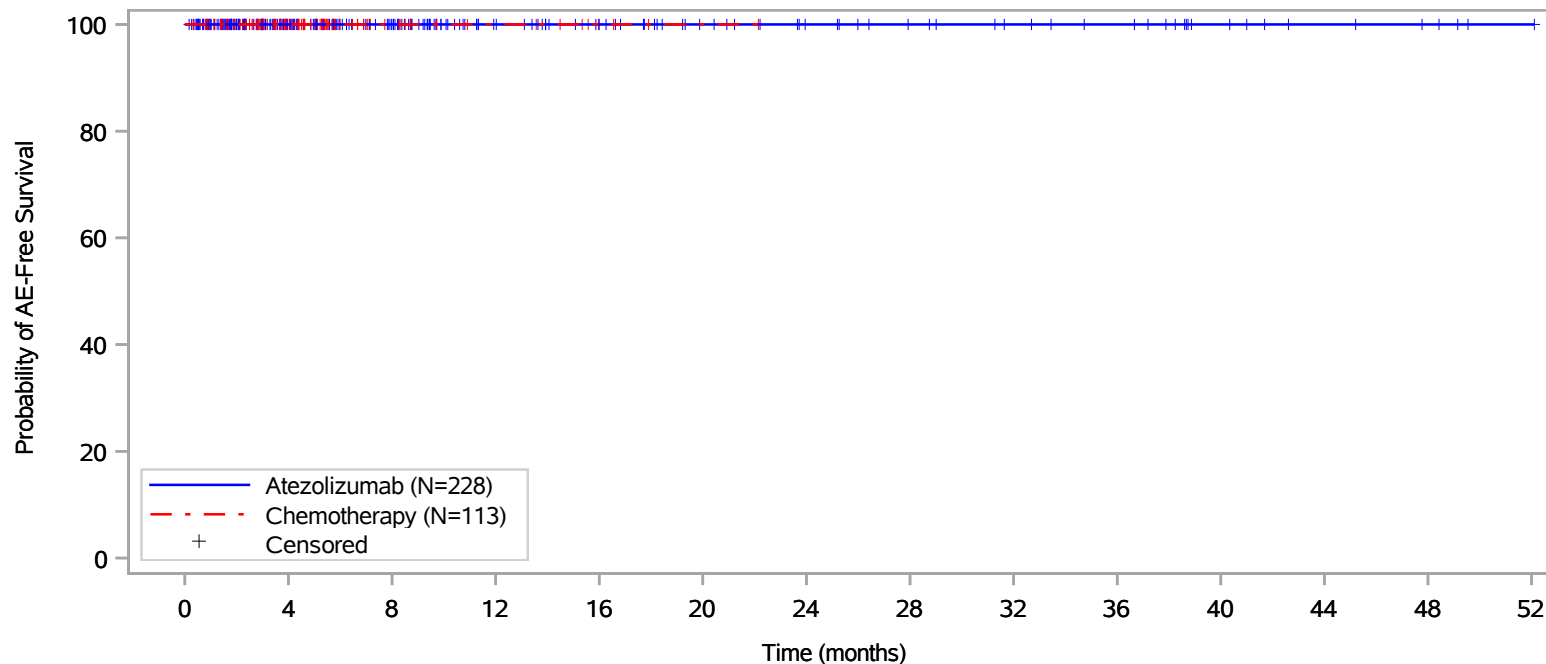


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMCS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningitis
STUDY: MO29872

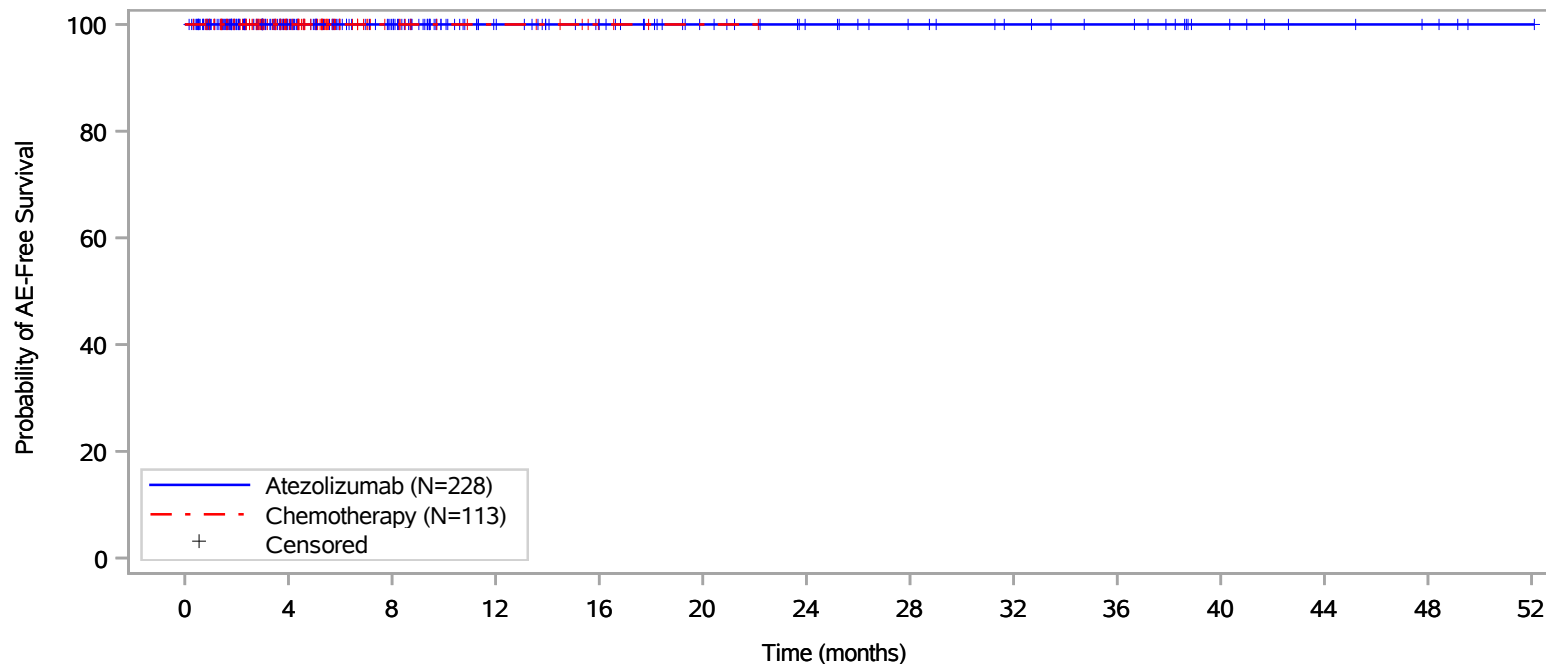


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMGT_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:55

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

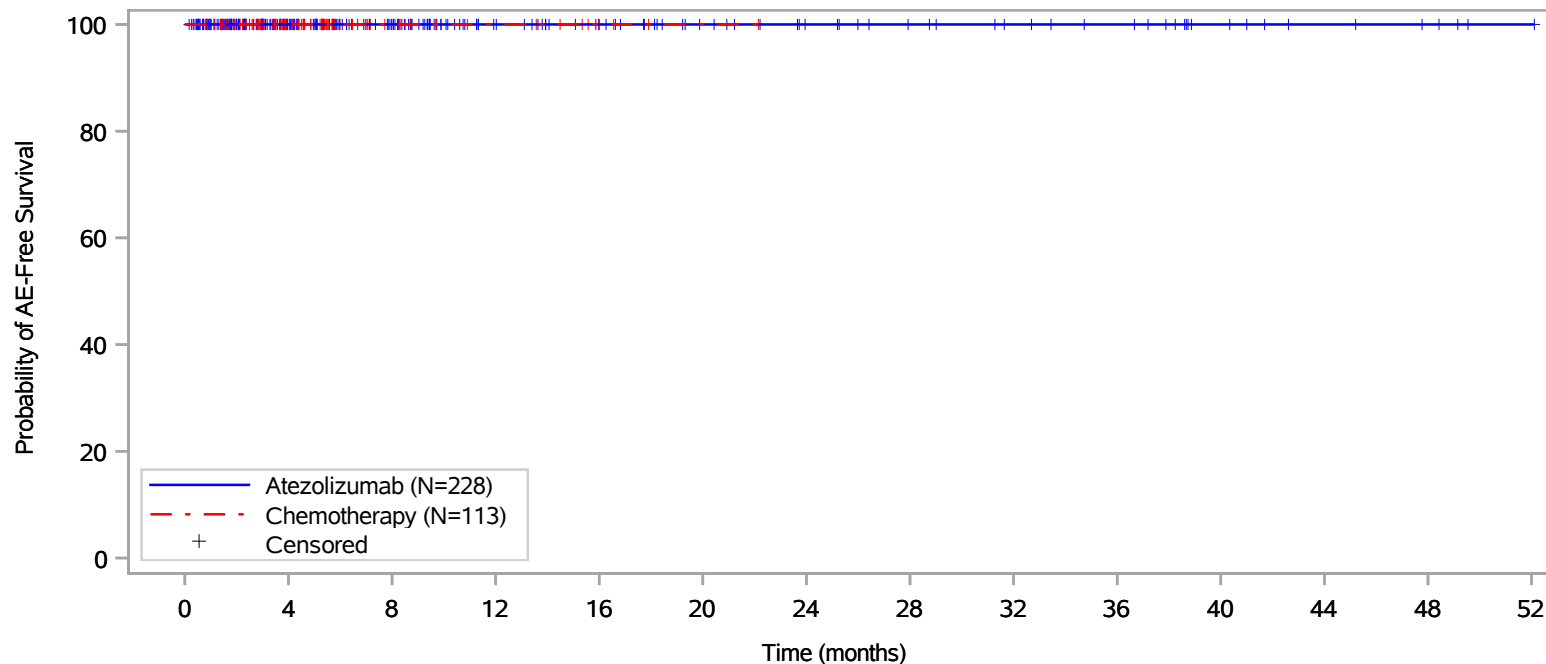


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMG35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:15

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningitis, Serious AE
STUDY: MO29872

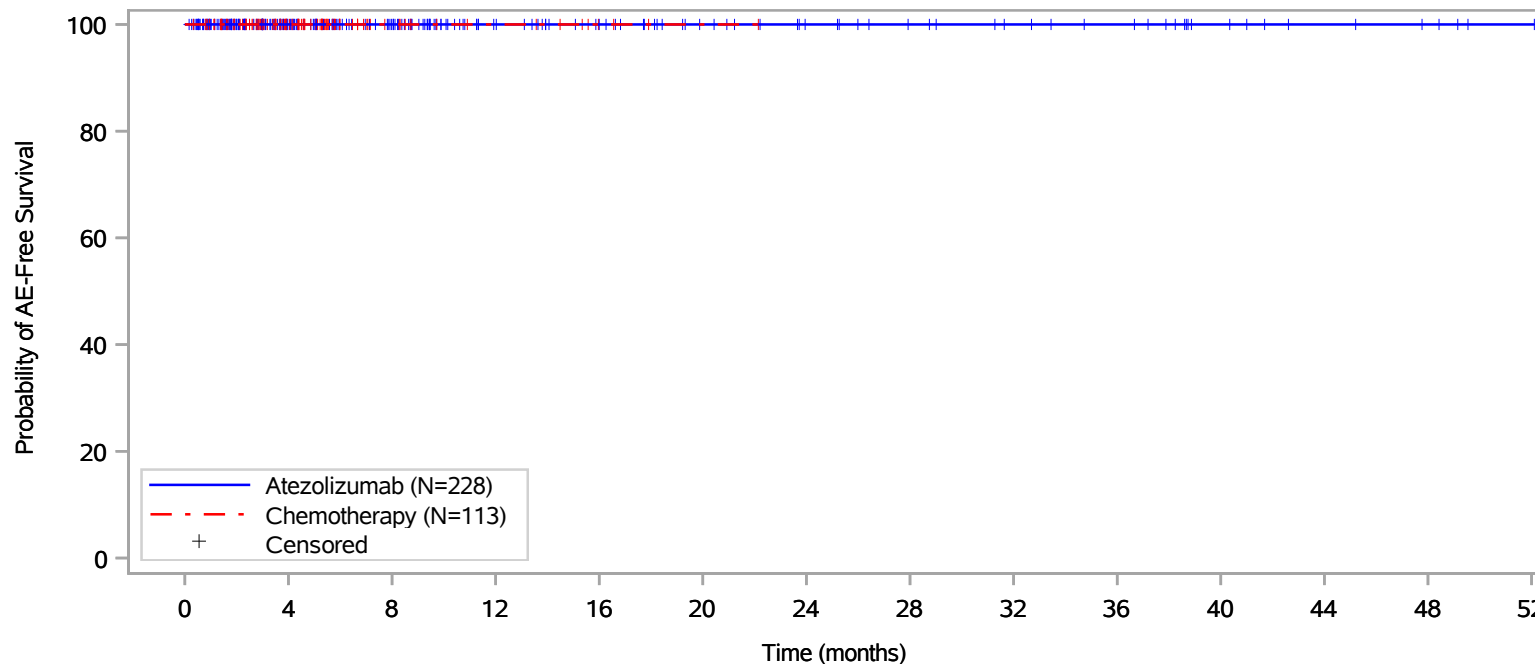


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMGTS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:33

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningoencephalitis
STUDY: MO29872

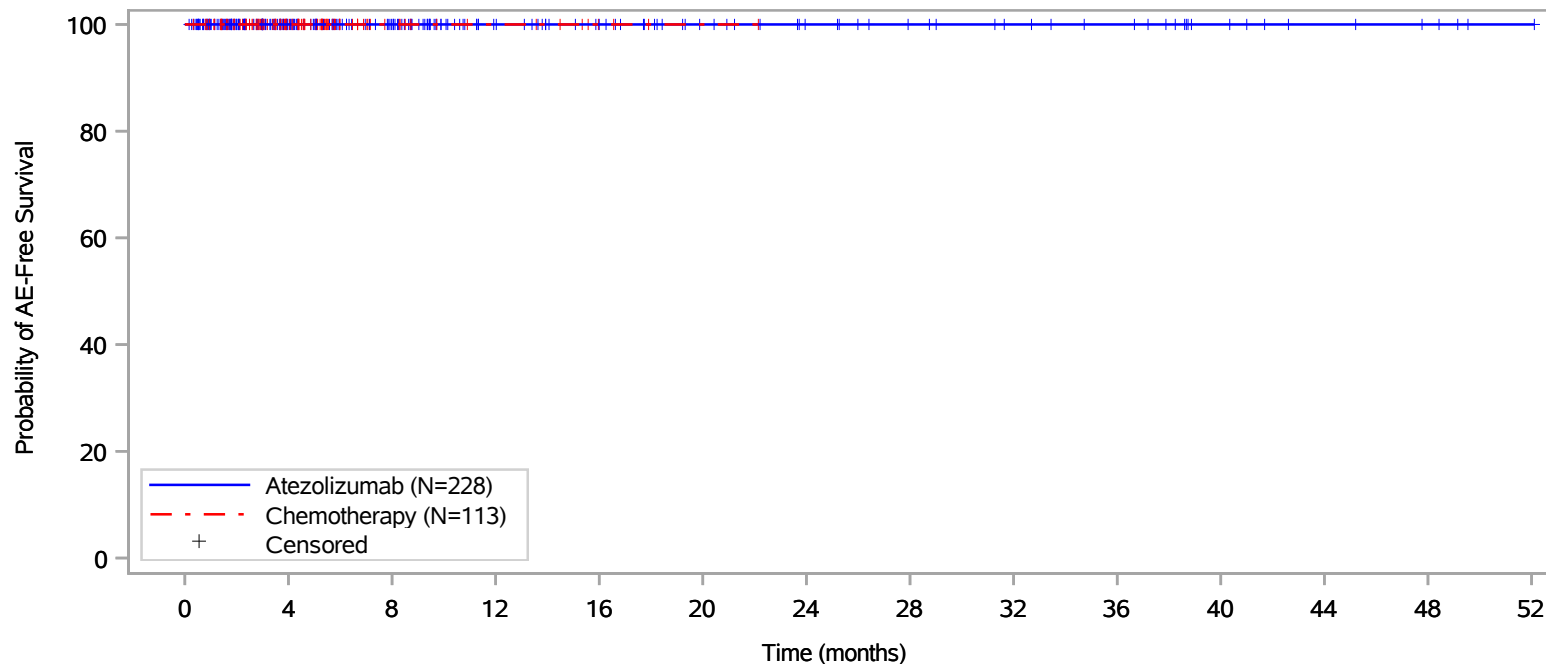


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMEN_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:54

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningoencephalitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

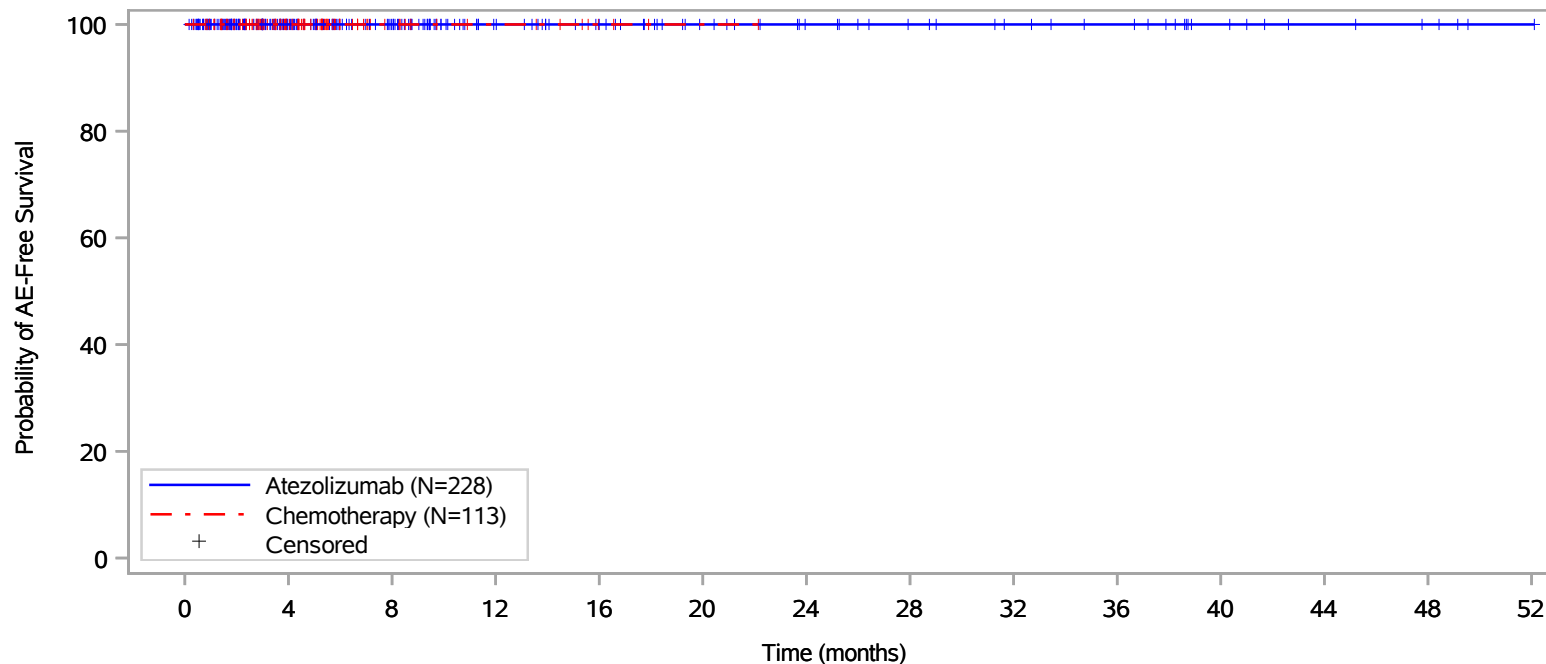


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMME35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:13

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Meningoencephalitis, Serious AE
STUDY: MO29872

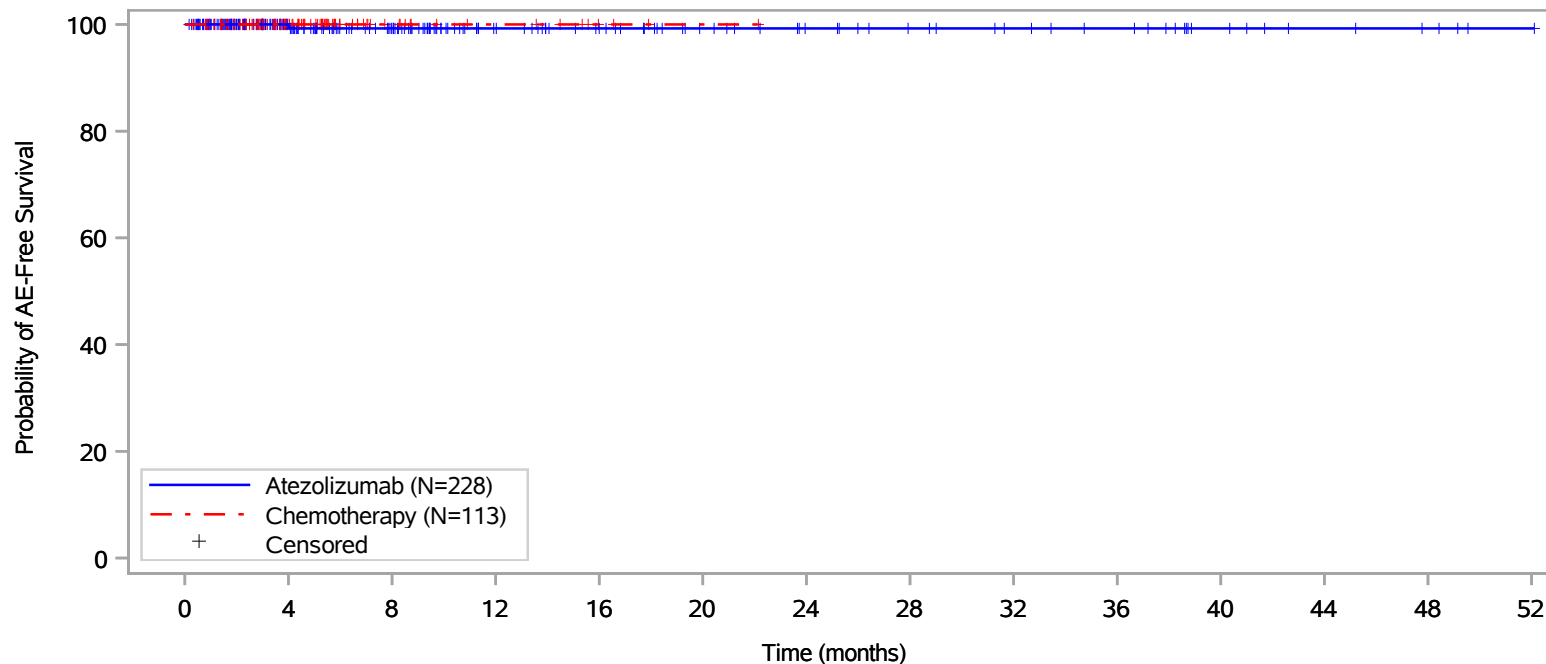


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMENS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:31

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myasthenia Gravis
STUDY: MO29872

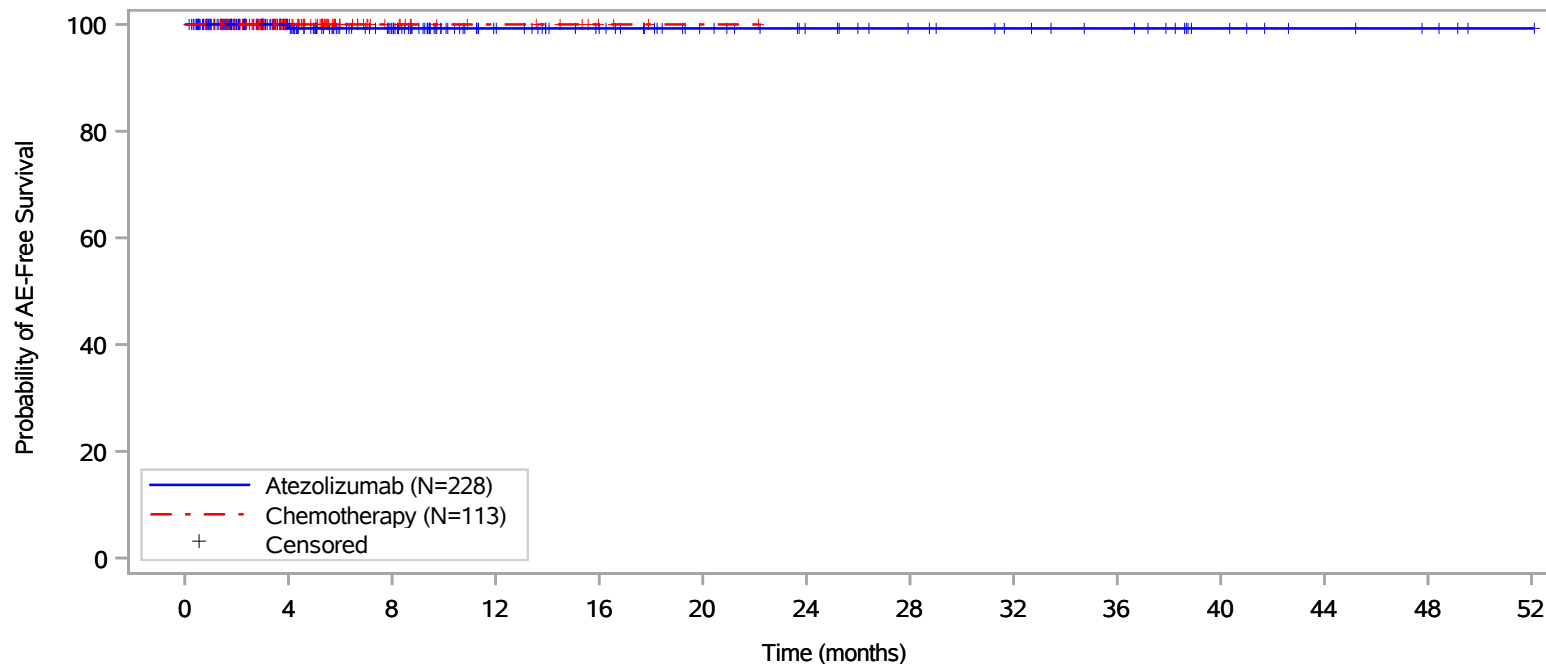


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMGR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:19

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myasthenia Gravis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

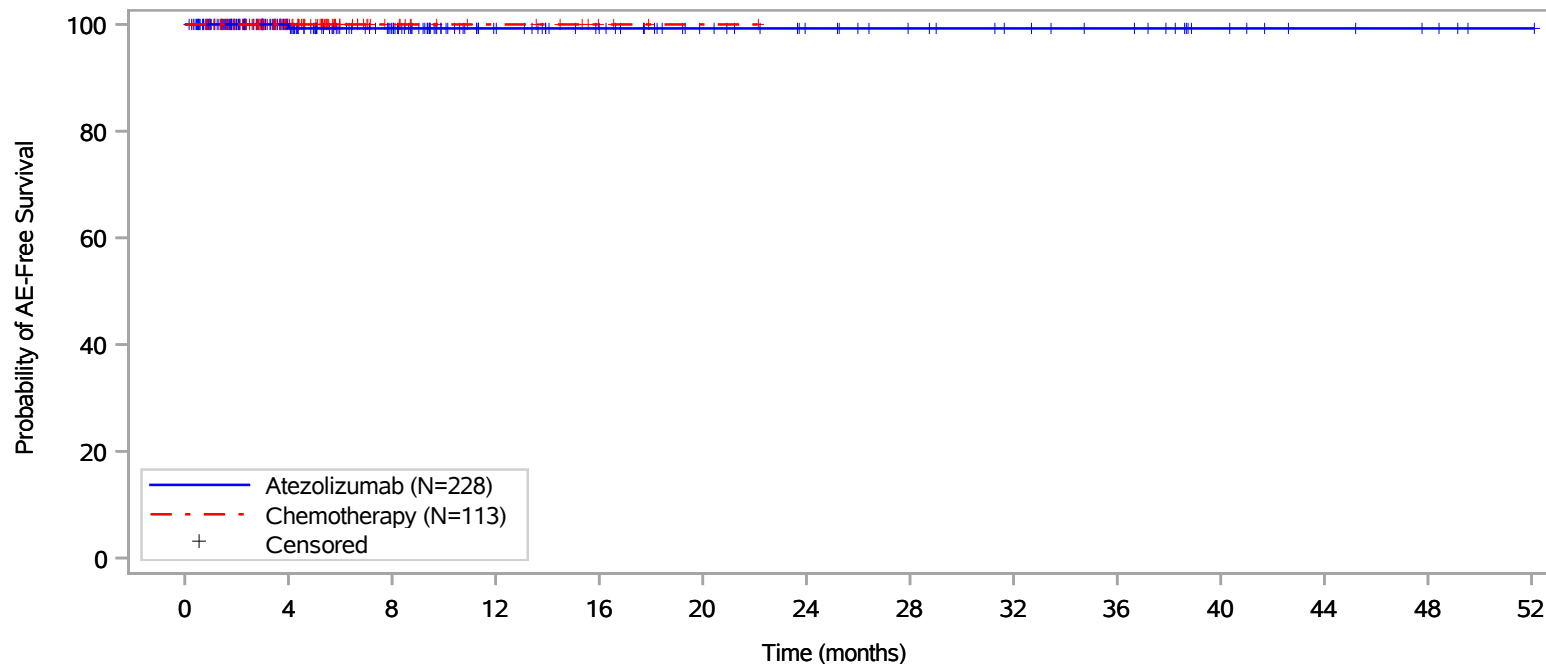


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMGR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:39

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myasthenia Gravis, Serious AE
STUDY: MO29872

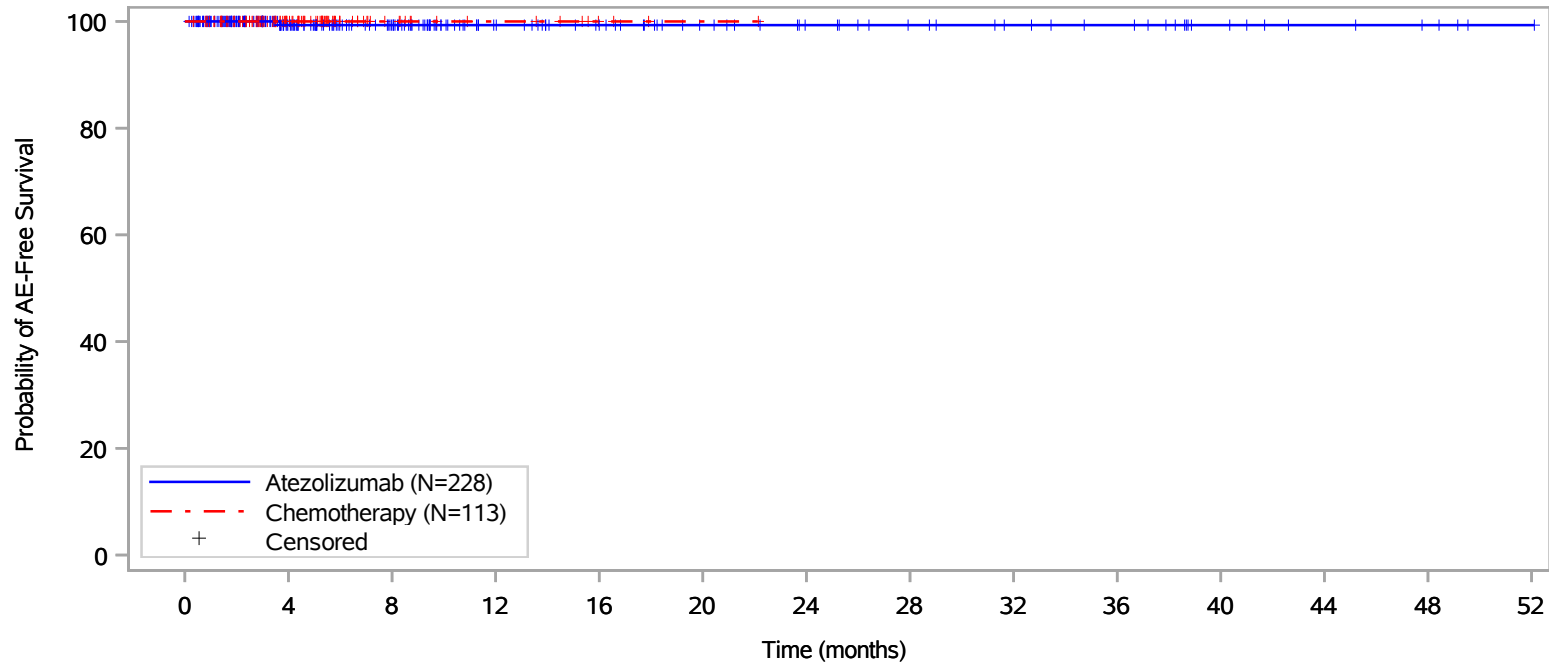


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMGRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:55

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myocarditis
STUDY: MO29872

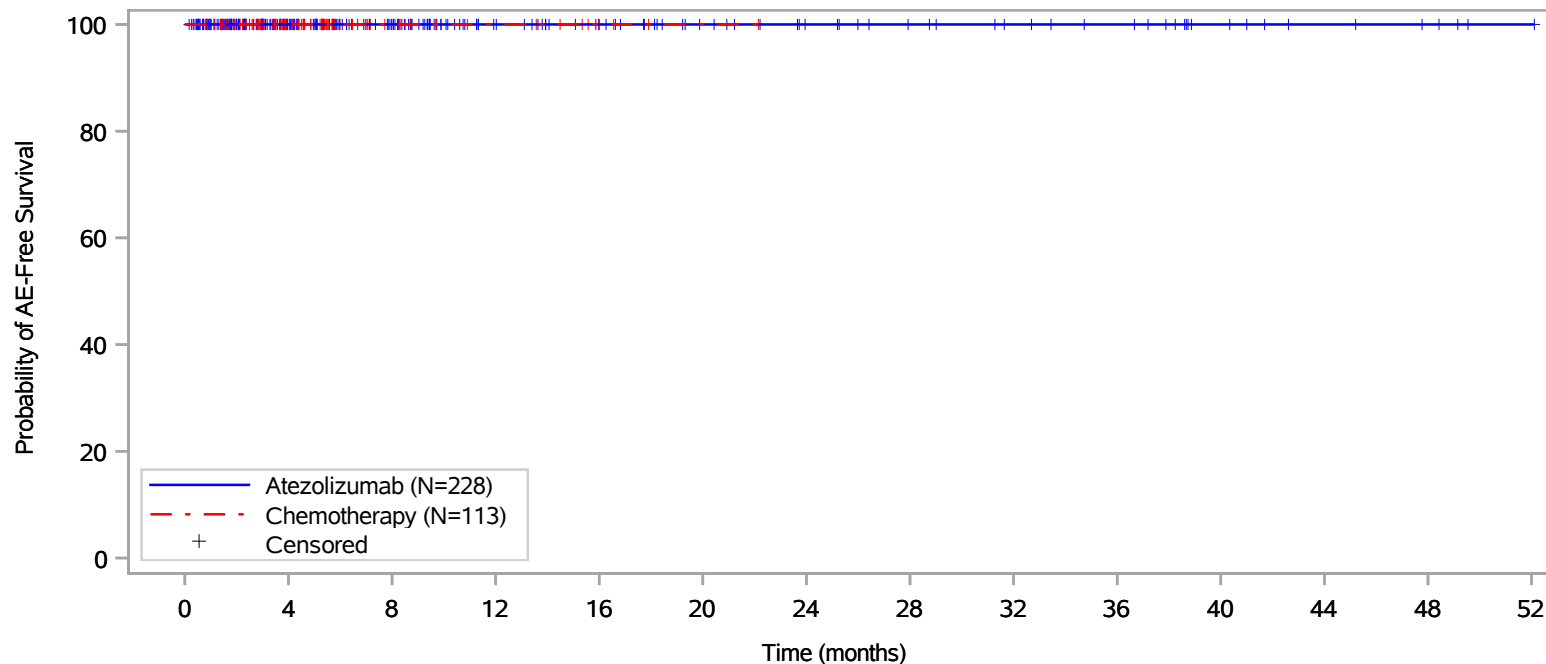


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMY_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:34

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myocarditis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

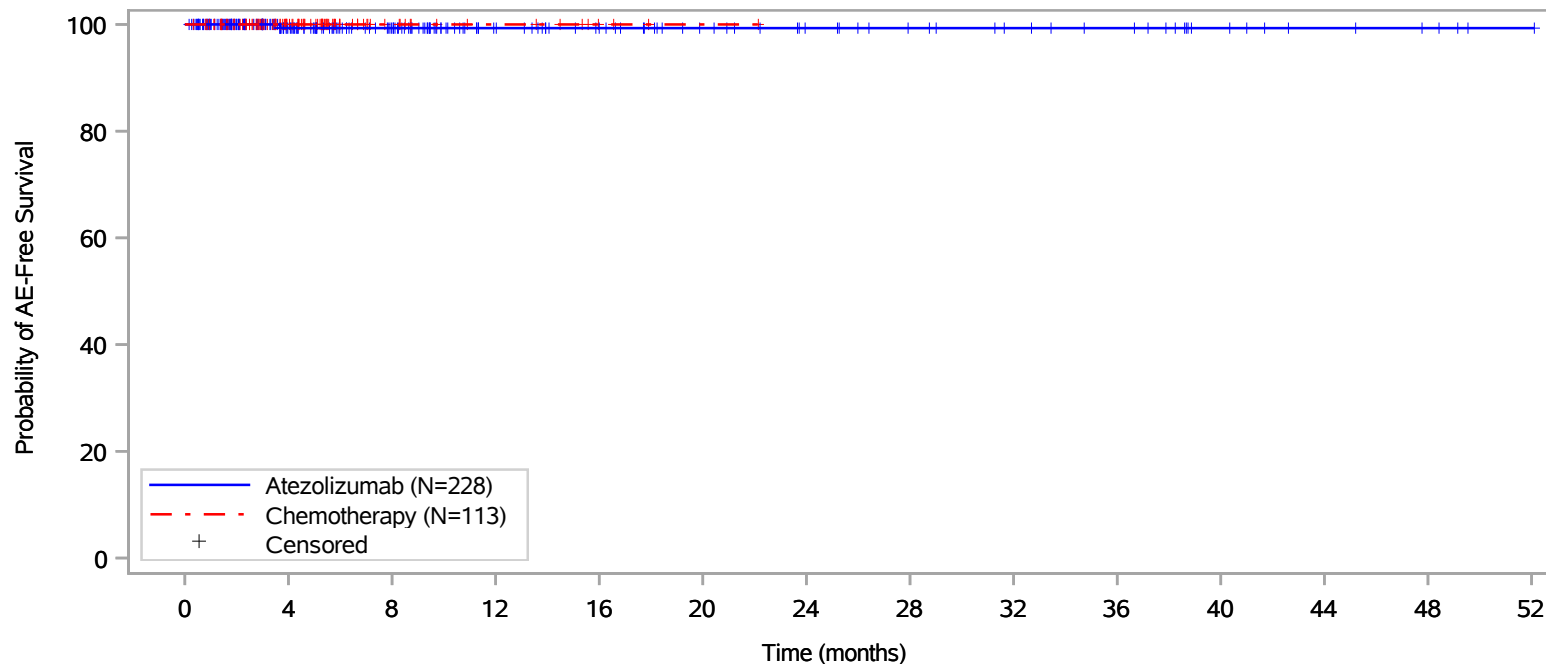


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMY35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:53

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myocarditis, Serious AE
STUDY: MO29872

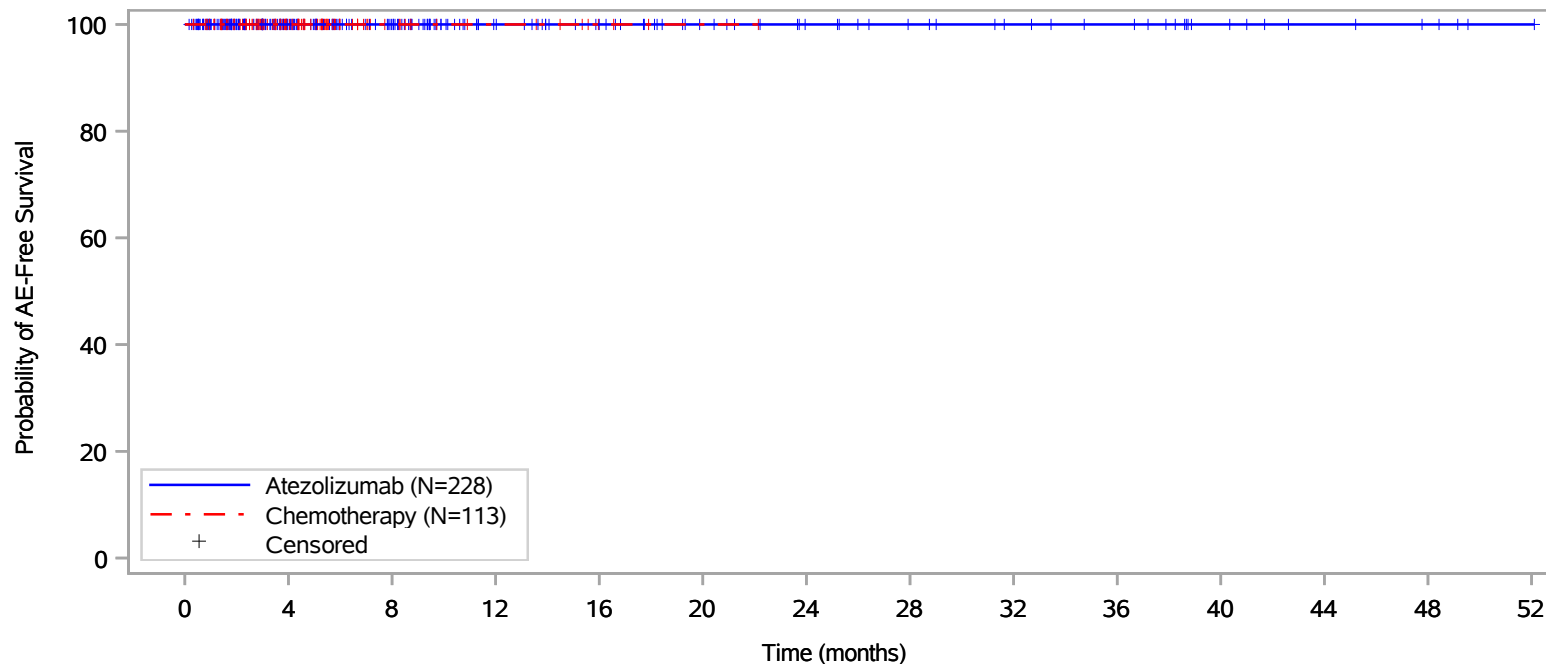


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	48	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMYS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis
STUDY: MO29872

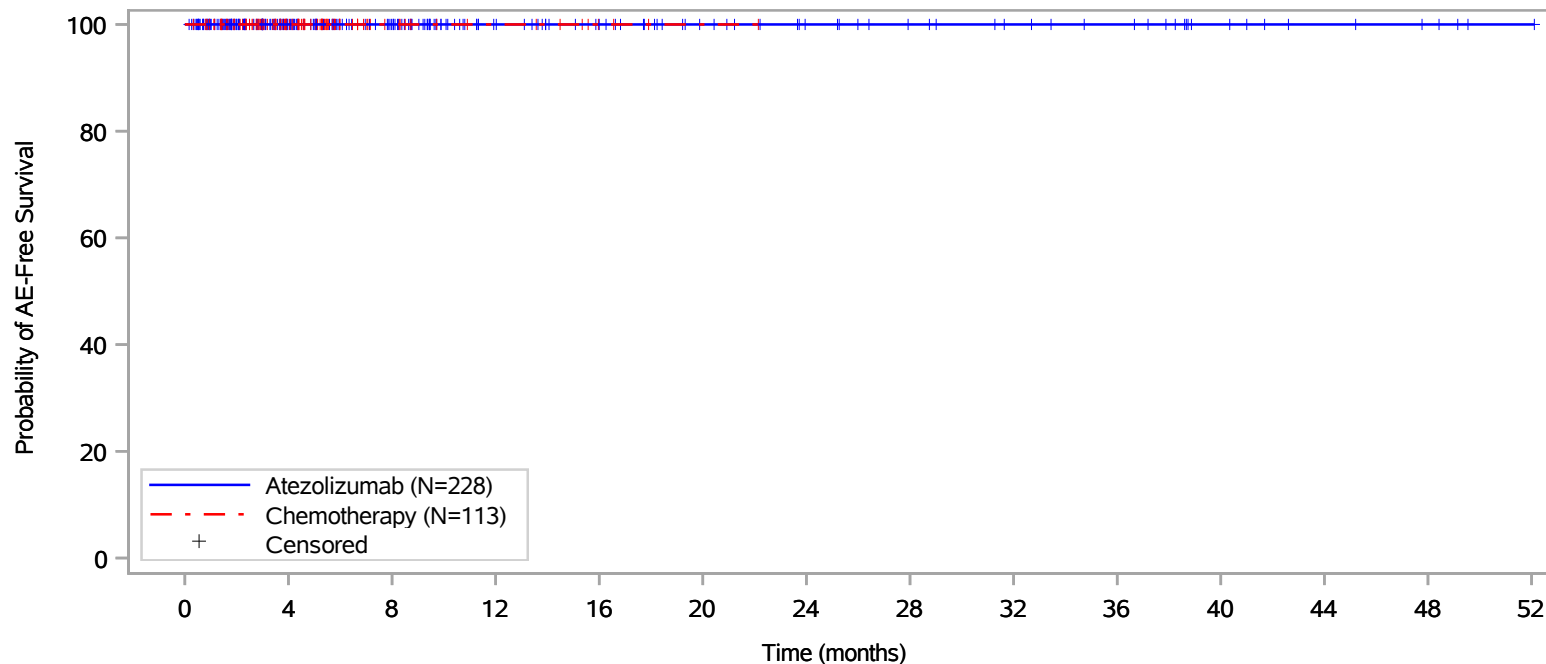


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMYR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:12

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

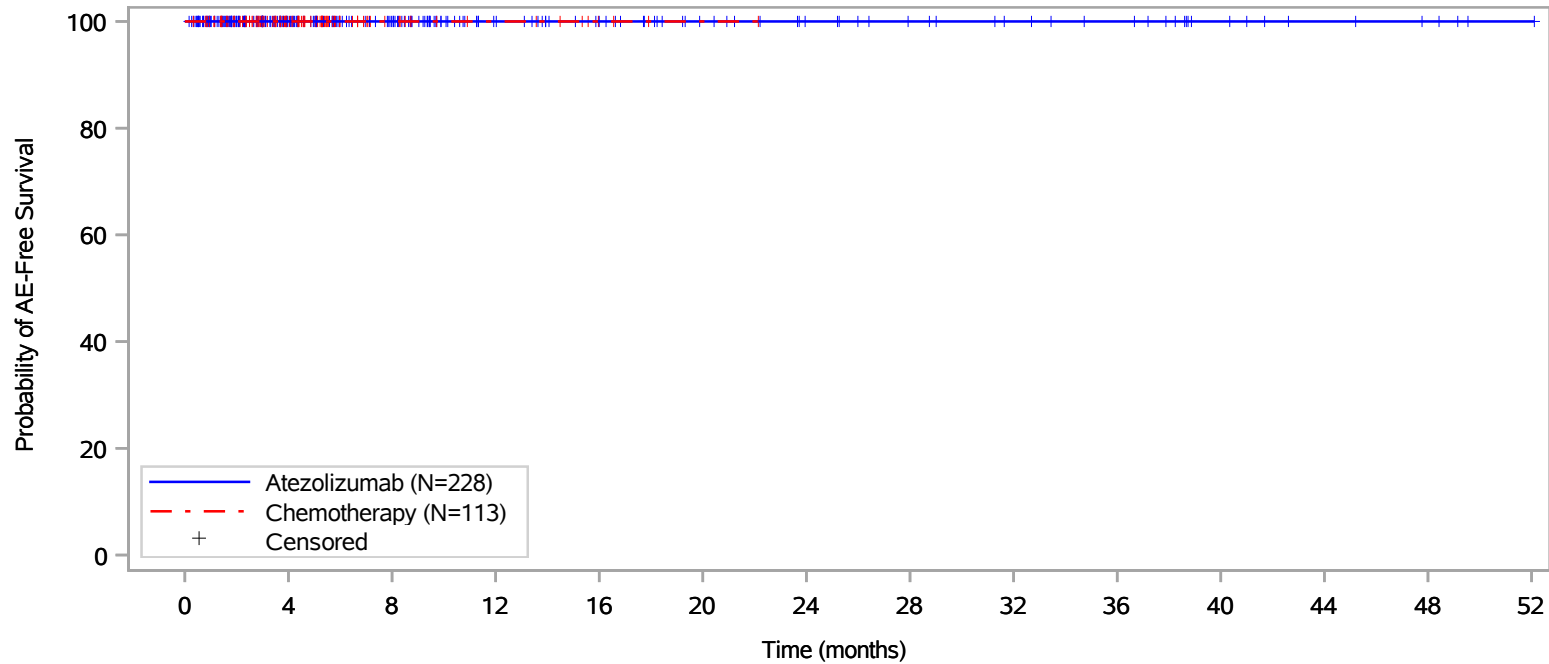


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTMYR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:32

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis+Rhabdomyolysis, Serious AE
STUDY: MO29872

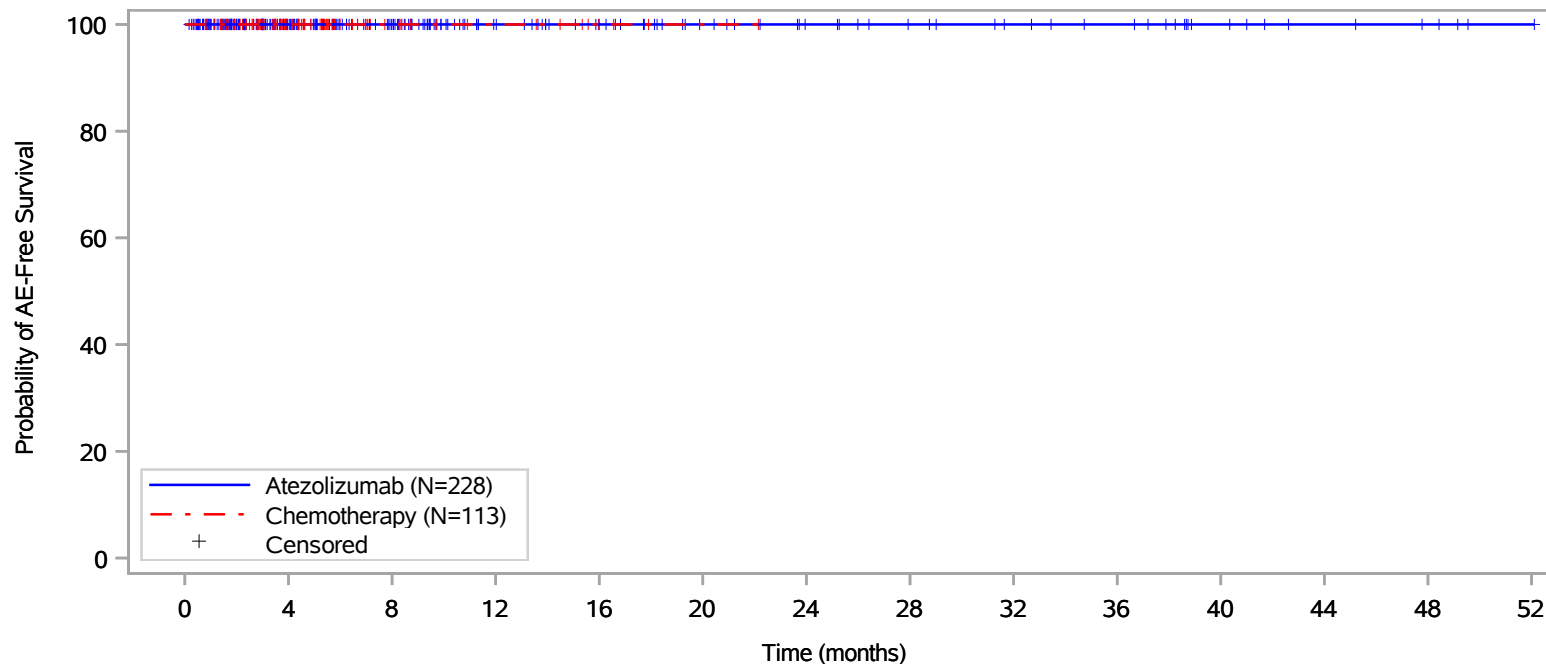


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMYRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:50

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis
STUDY: MO29872

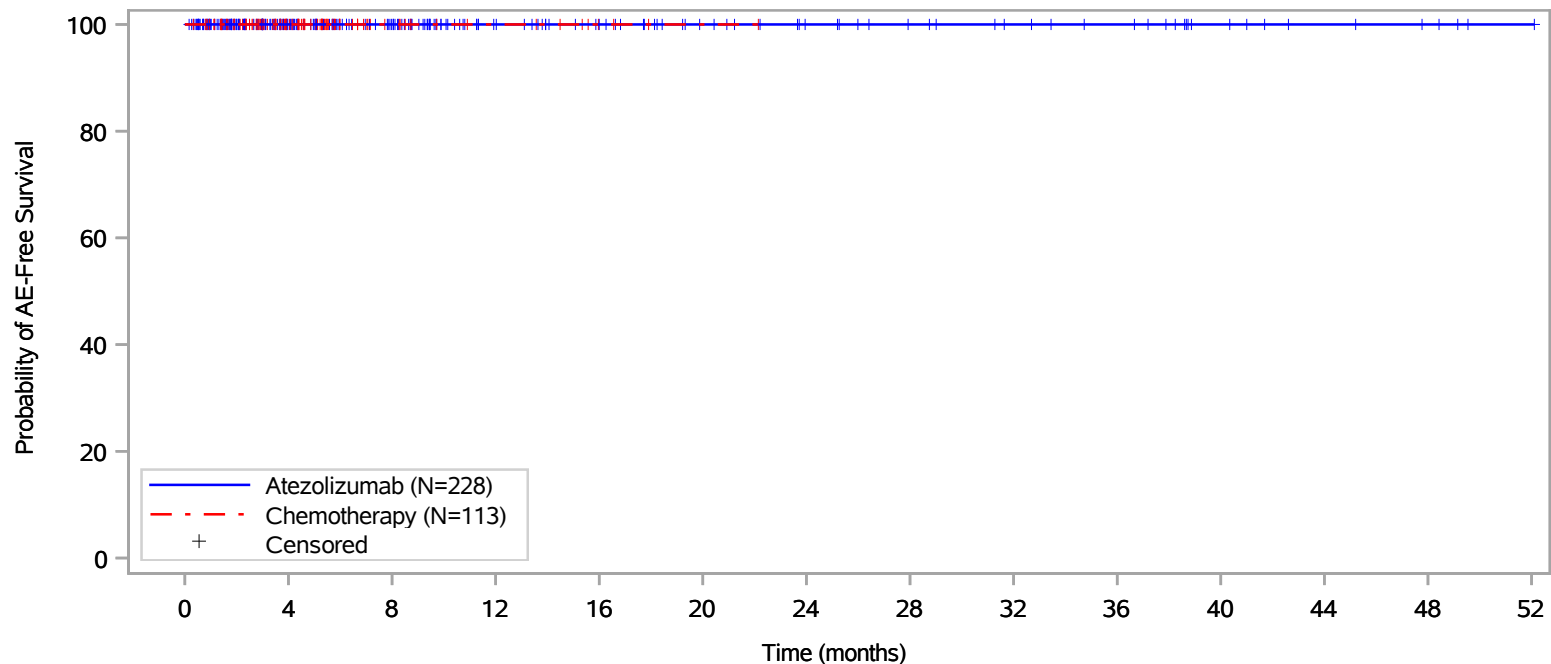


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTMM_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:14

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

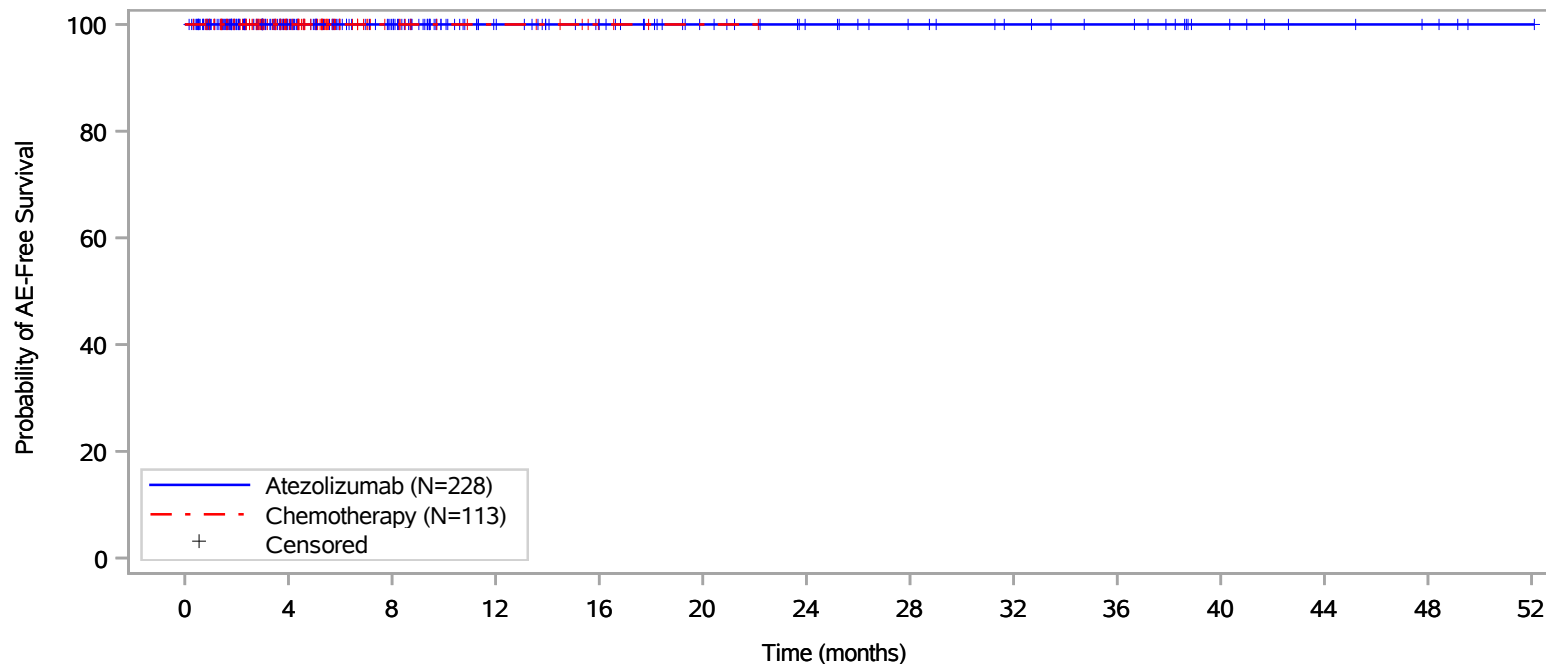


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMM35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:33

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Myositis, Serious AE
STUDY: MO29872

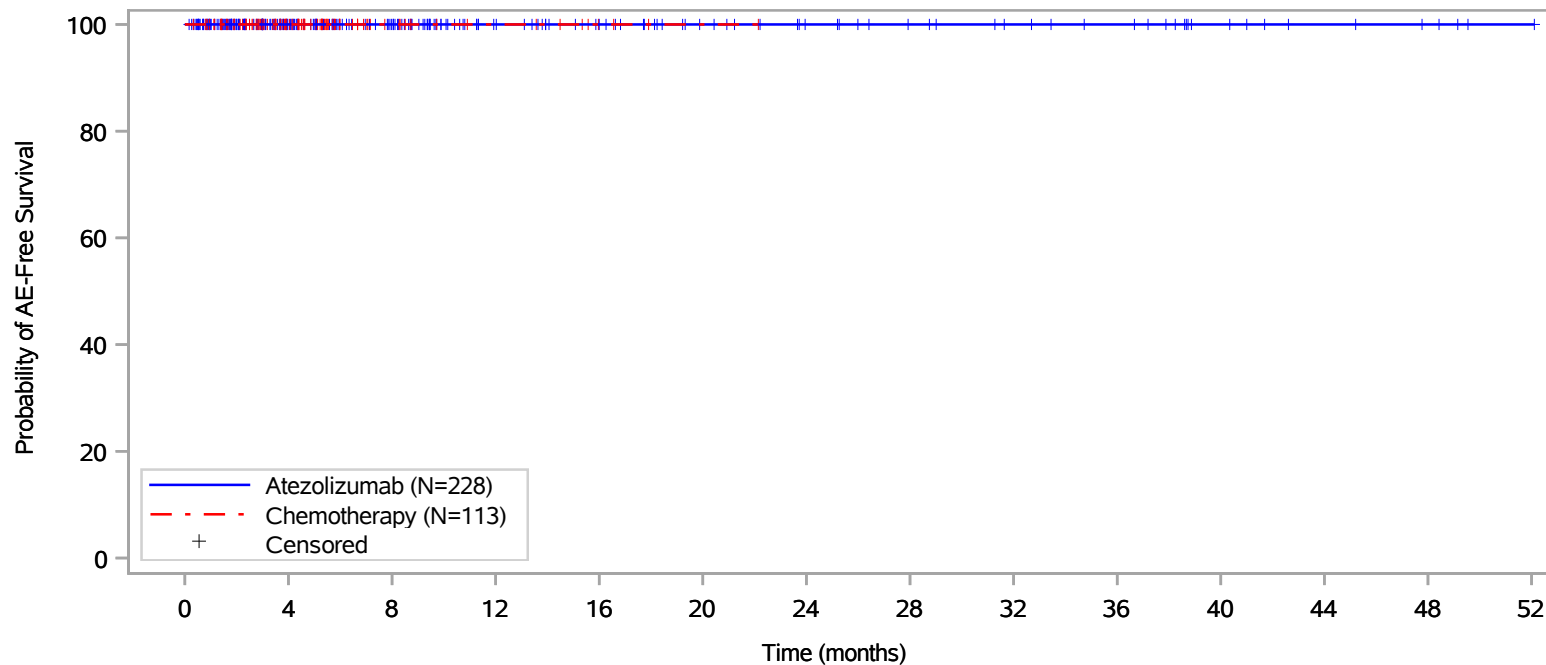


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMMS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:51

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Rhabdomyolysis
STUDY: MO29872

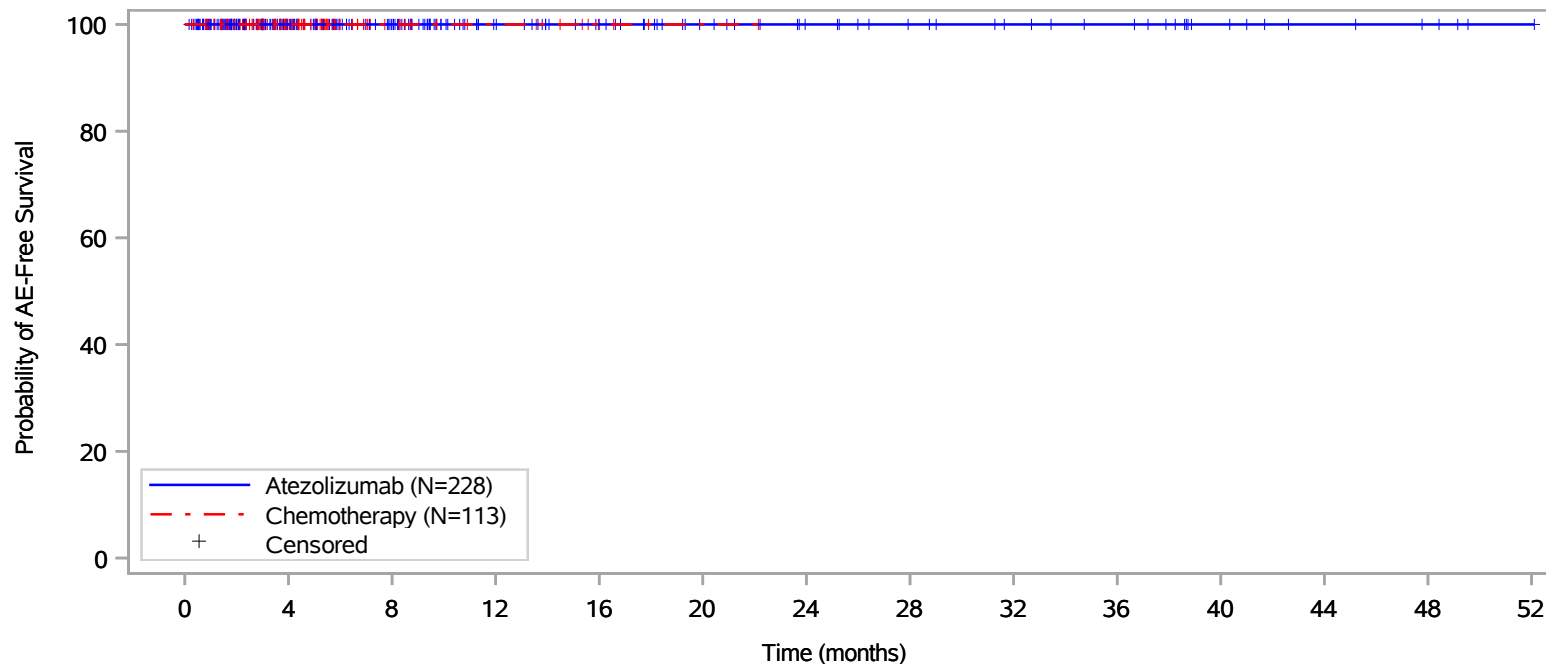


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTRHAB_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:09

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Rhabdomyolysis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

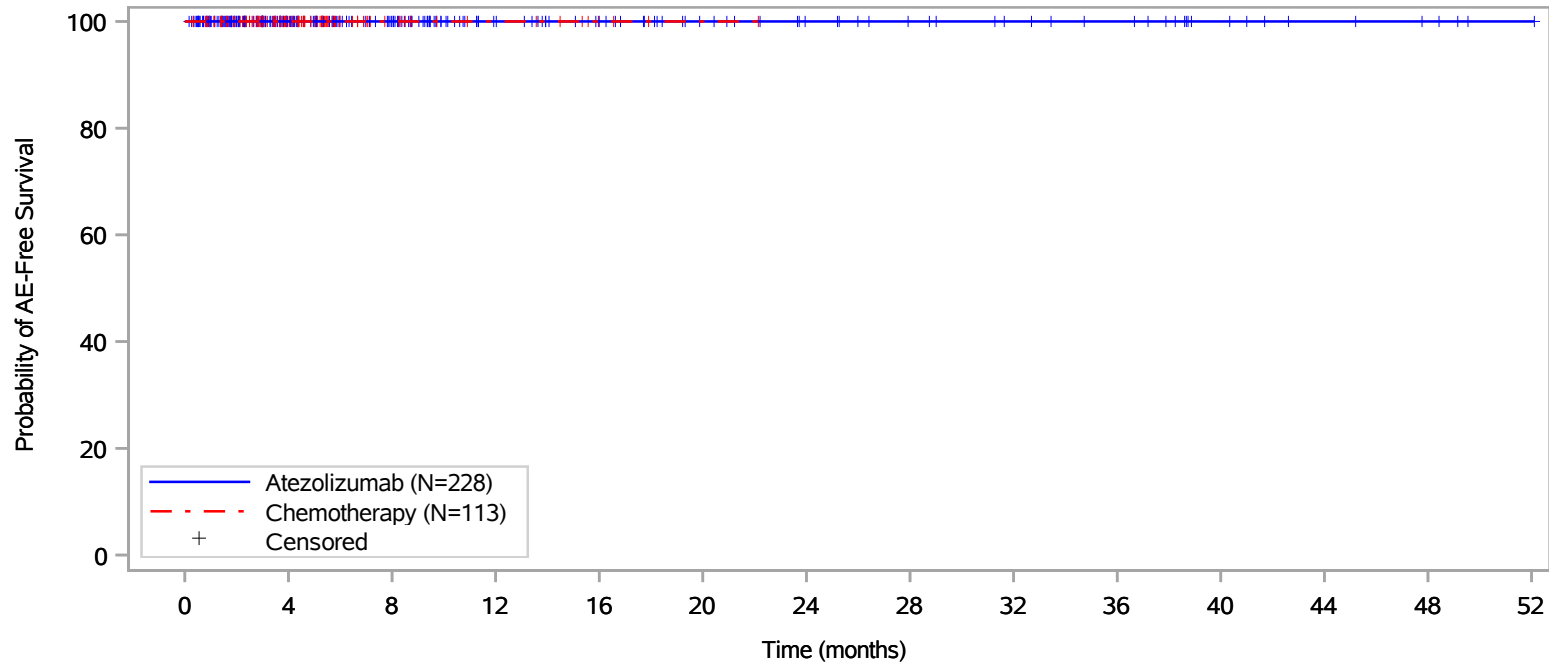


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTRHAB35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:30

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Rhabdomyolysis, Serious AE
STUDY: MO29872

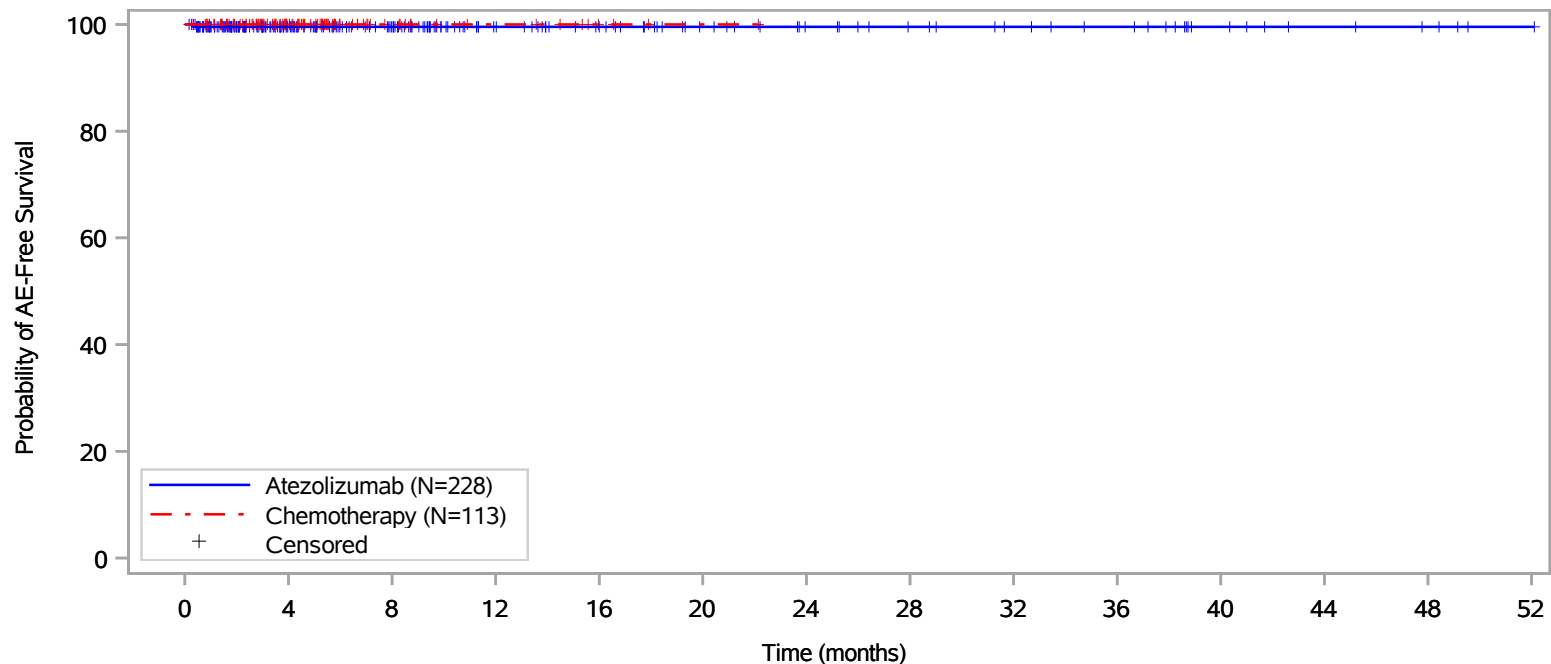


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTRHABS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:48

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Adrenal Insufficiency
STUDY: MO29872

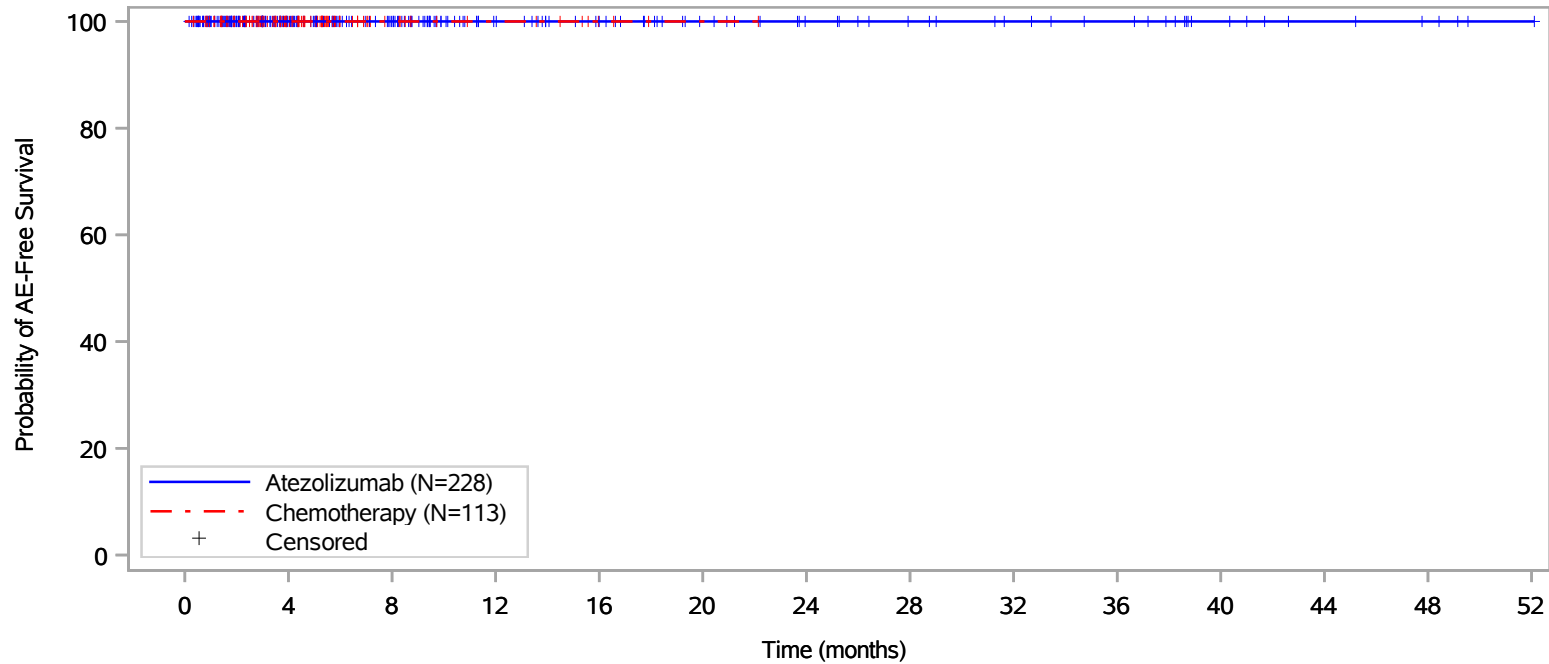


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TT1MAI_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:26

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Adrenal Insufficiency, Grade 3-5
STUDY: MO29872

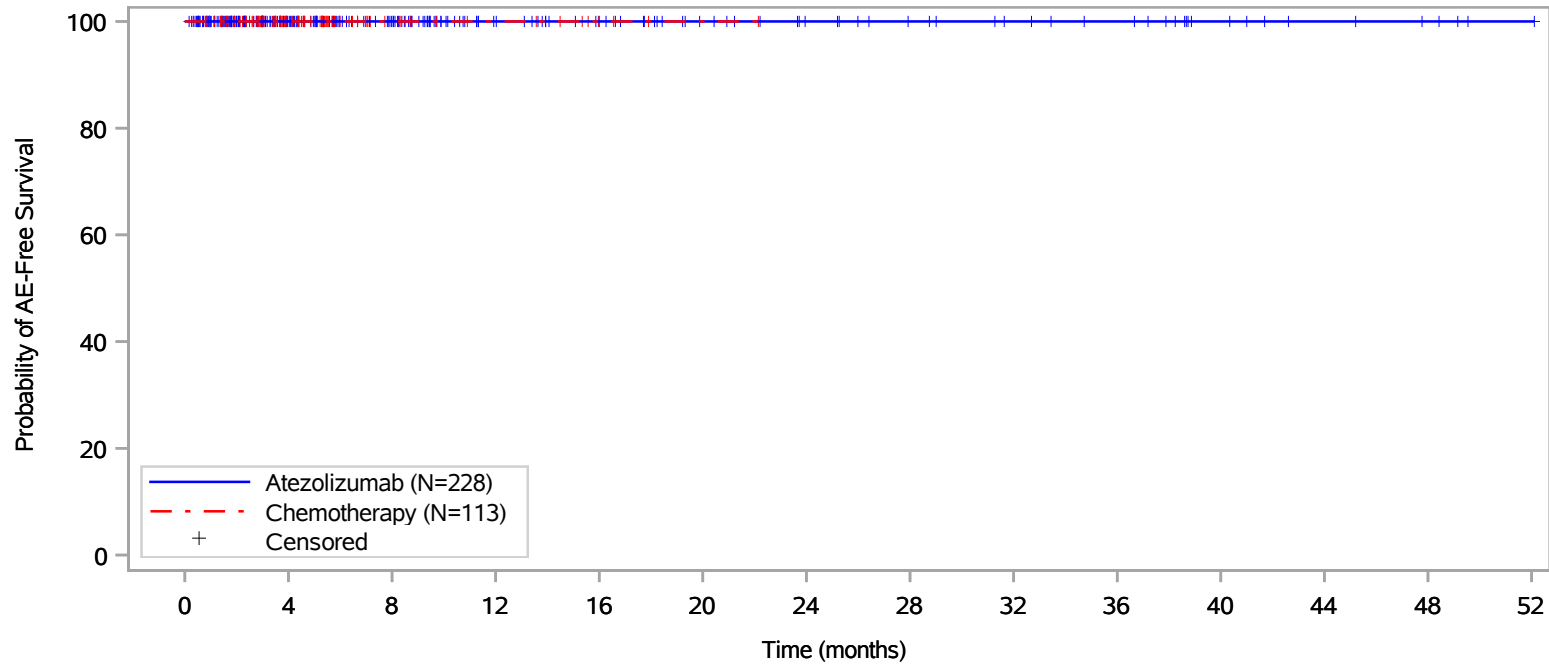


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMA135_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:45

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Adrenal Insufficiency, Serious AE
STUDY: MO29872

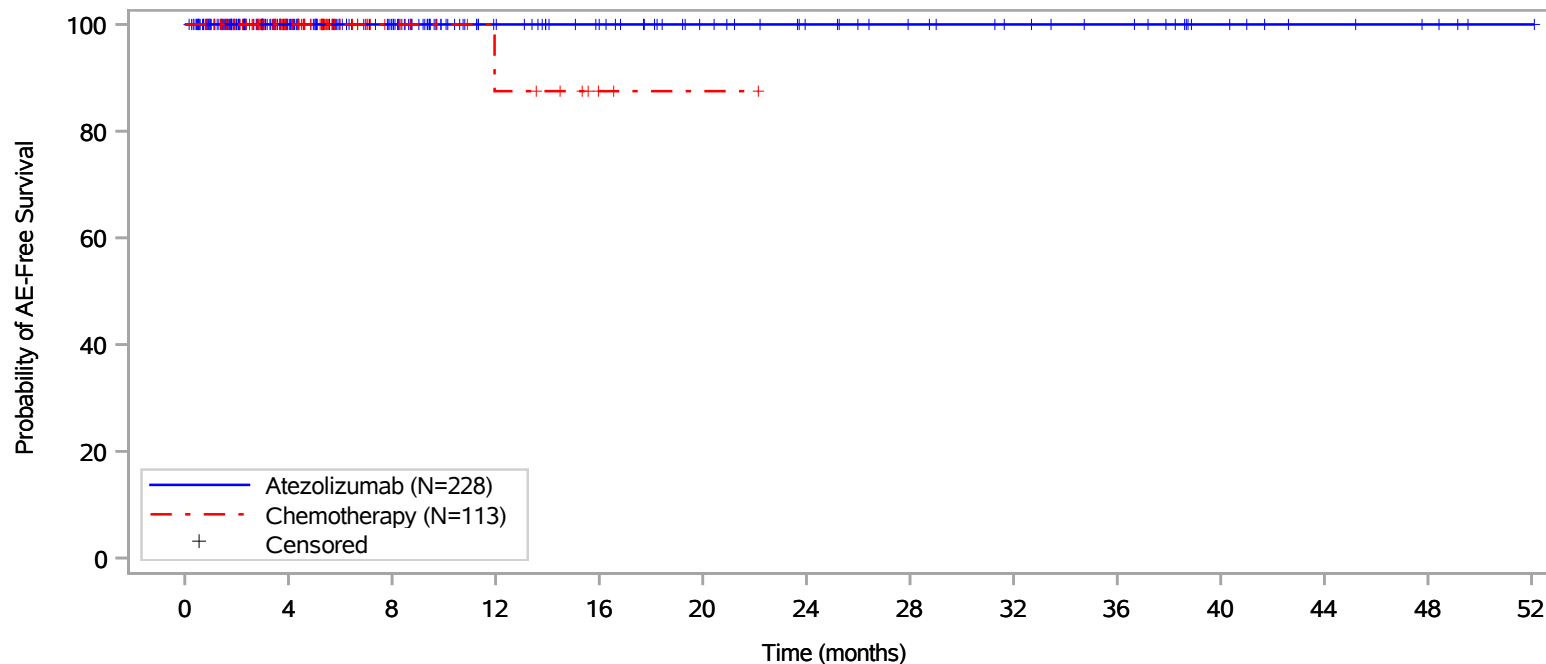


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTAIMAIS_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:02

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Nephritis
STUDY: MO29872

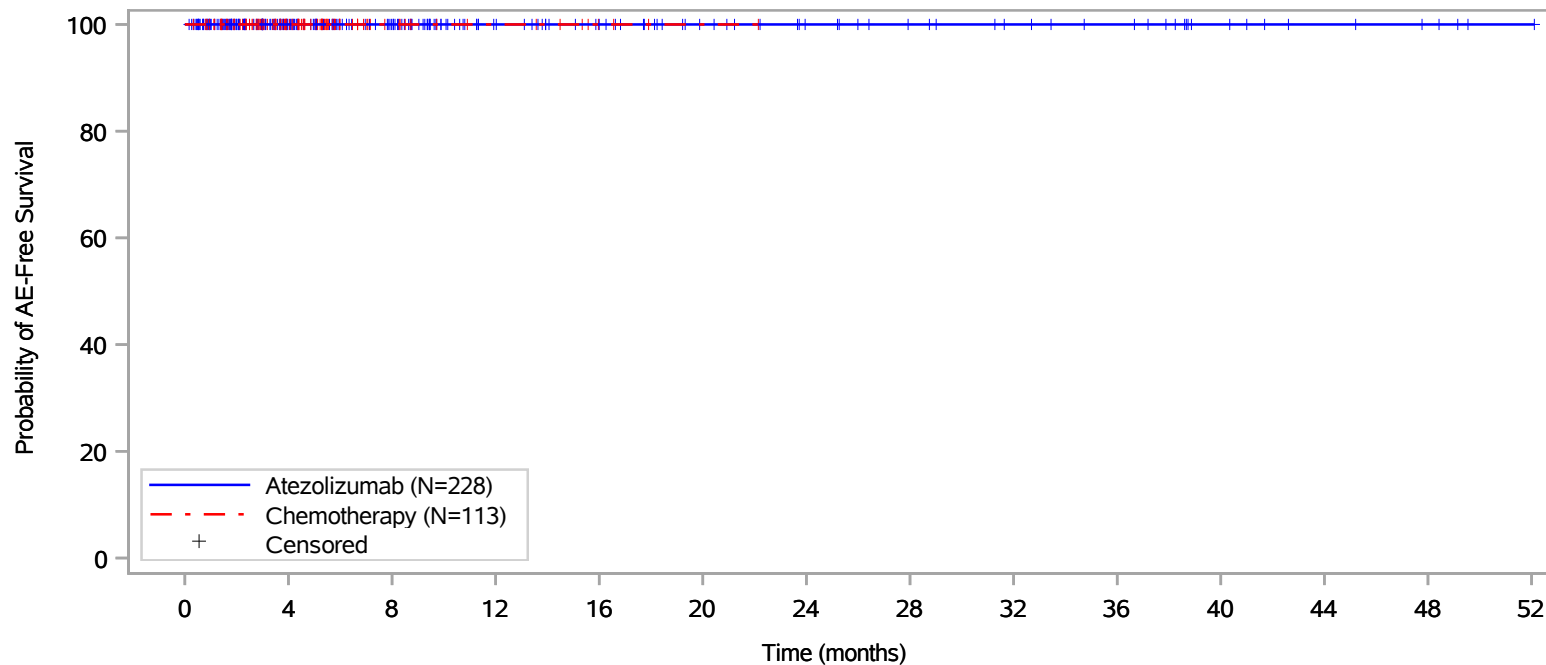


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	7	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMN_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:21

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Nephritis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

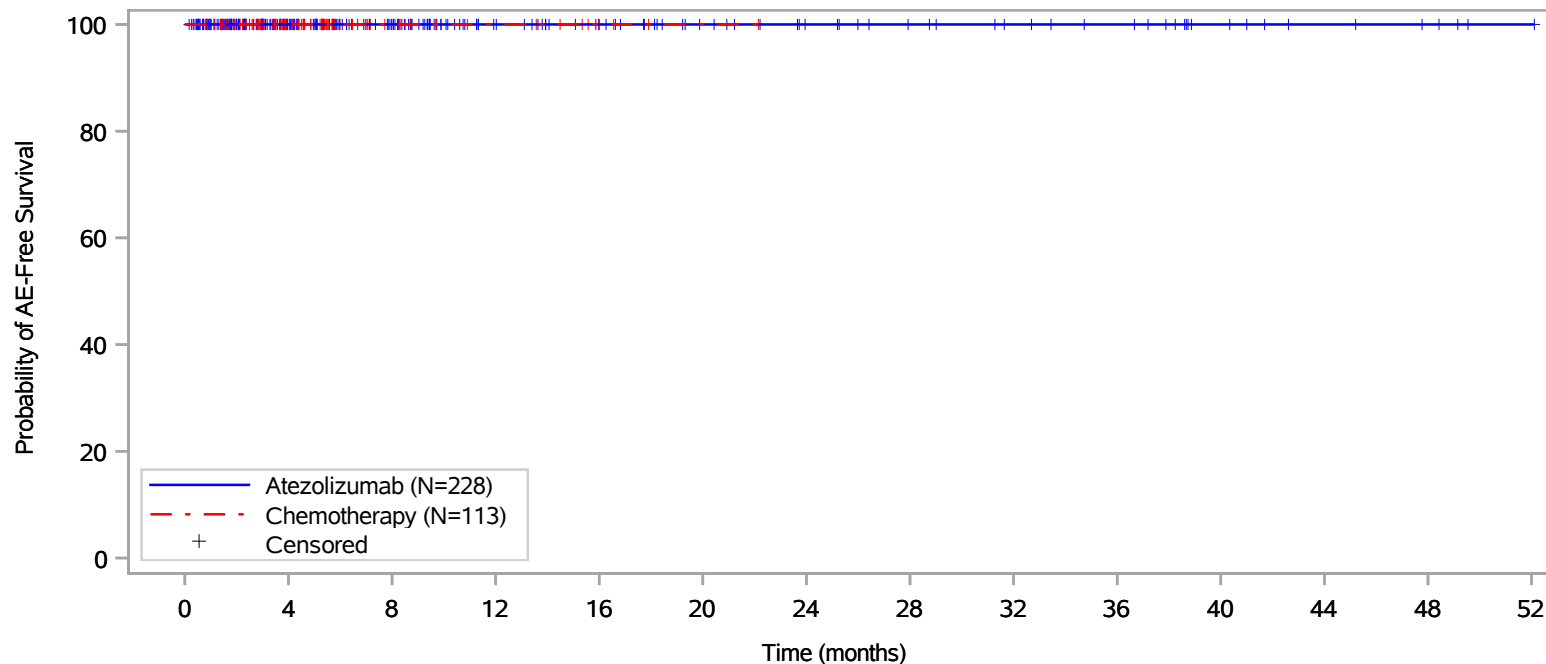


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMN35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:41

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Nephritis, Serious AE
STUDY: MO29872

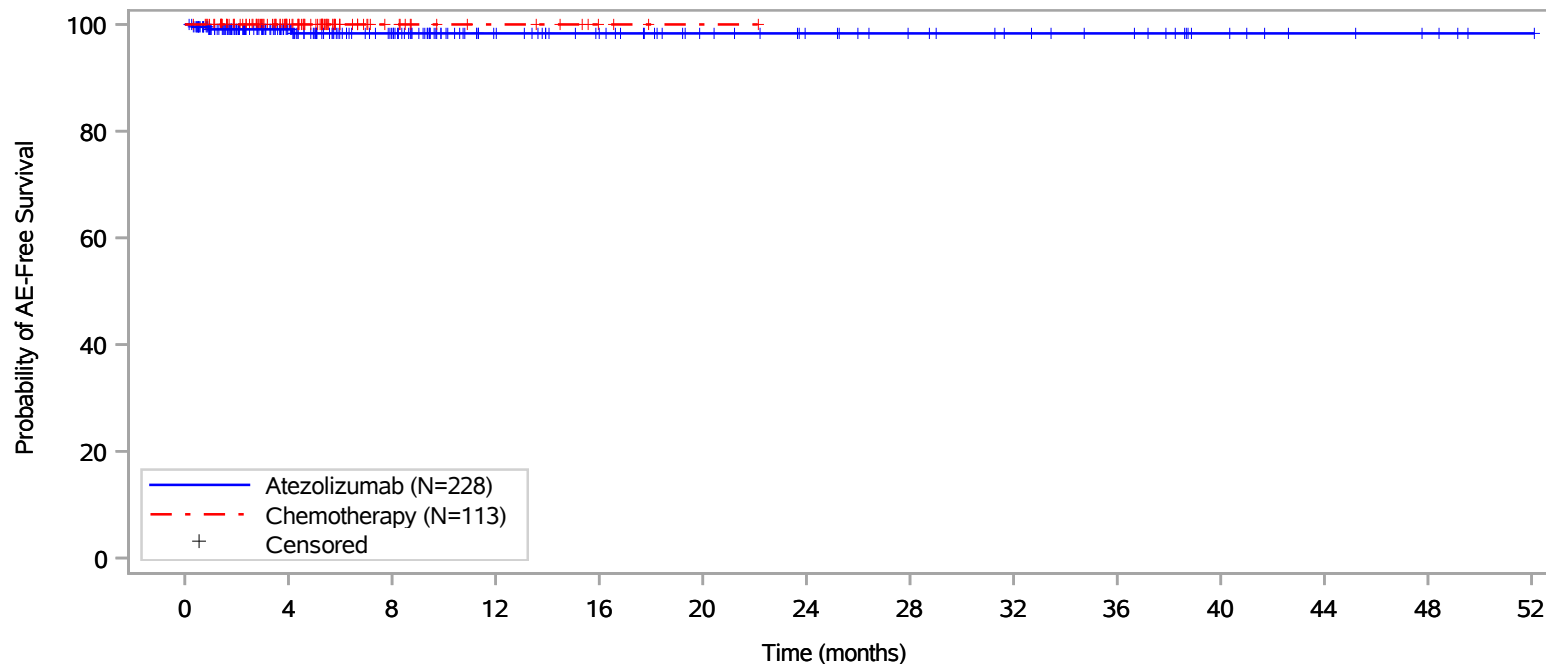


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMNS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:57

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pancreatitis
STUDY: MO29872

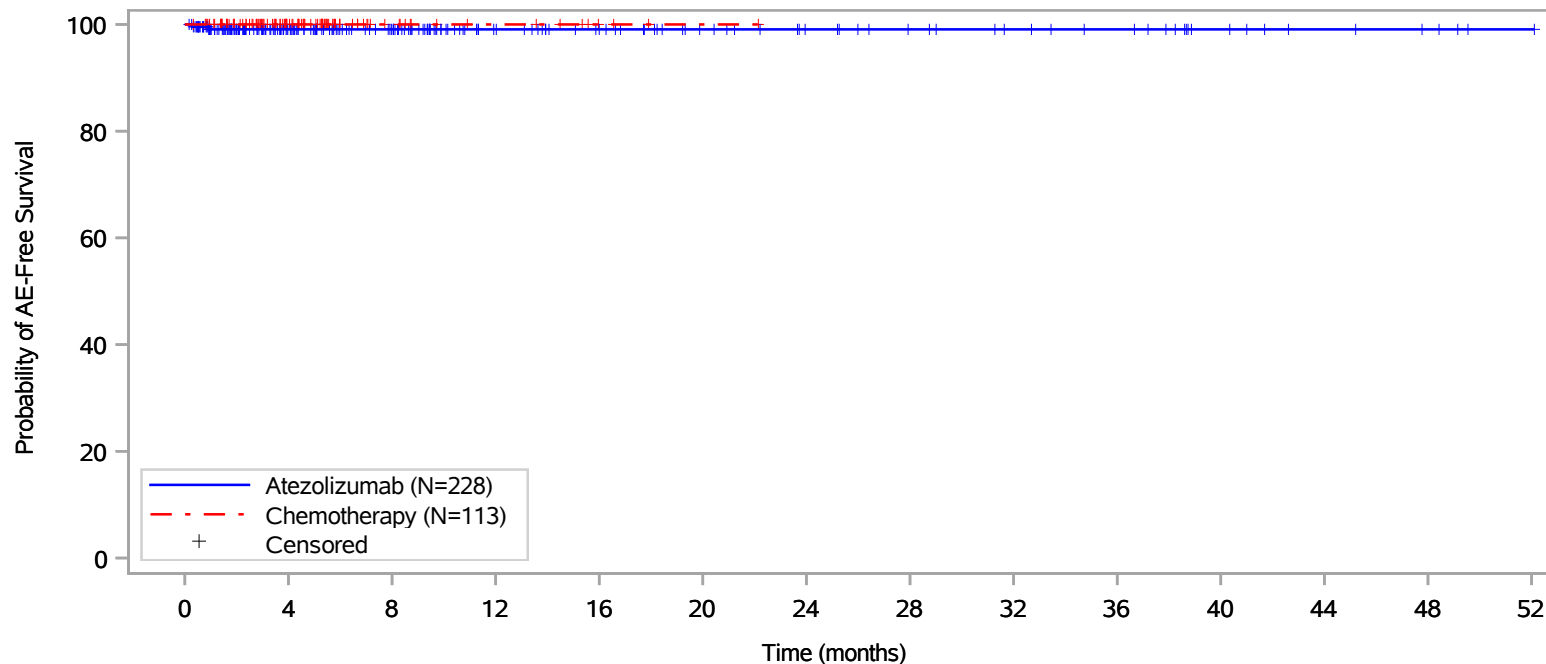


Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	94	58	48	36	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	131	167	178	189	195	200	204	207	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMP_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:27

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pancreatitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

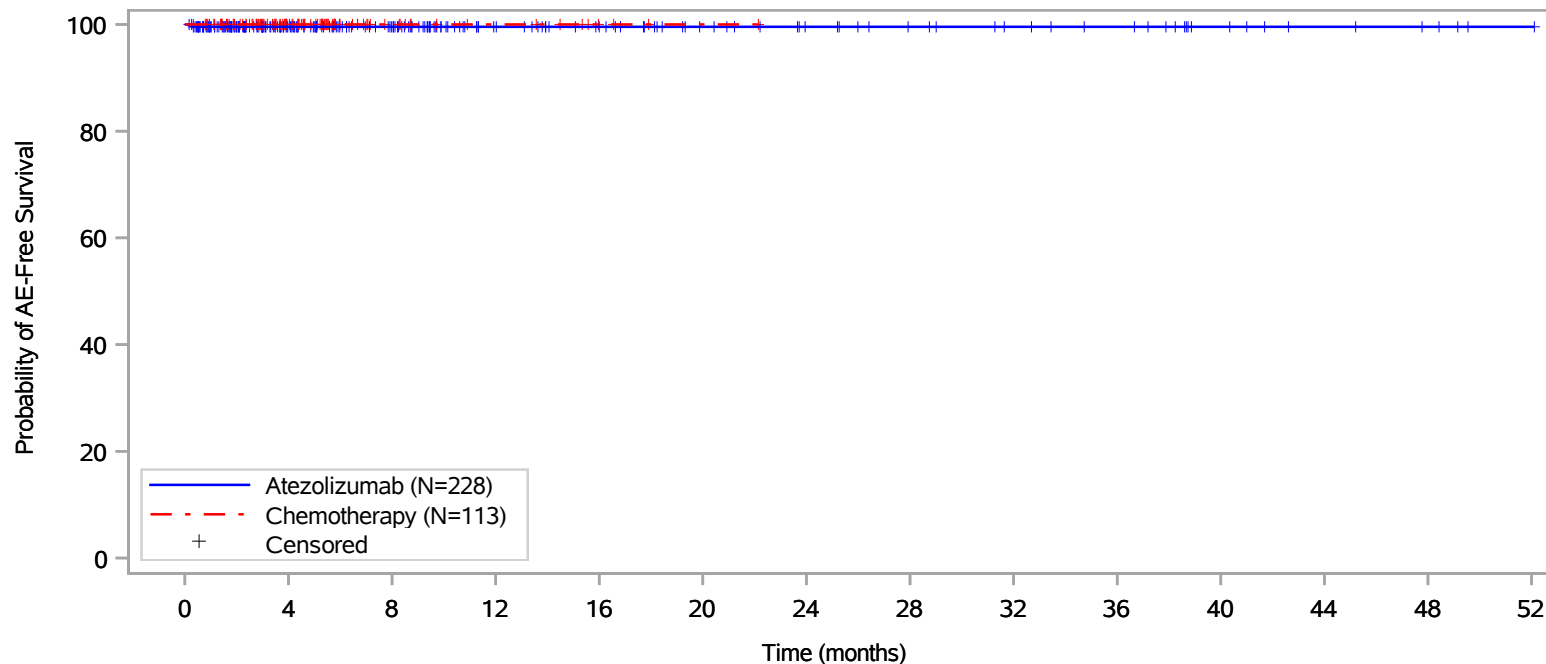


Patients at risk														
Atezolizumab	228	133	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	131	167	178	189	196	201	205	208	216	220	222	225
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMP35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:47

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pancreatitis, Serious AE
STUDY: MO29872

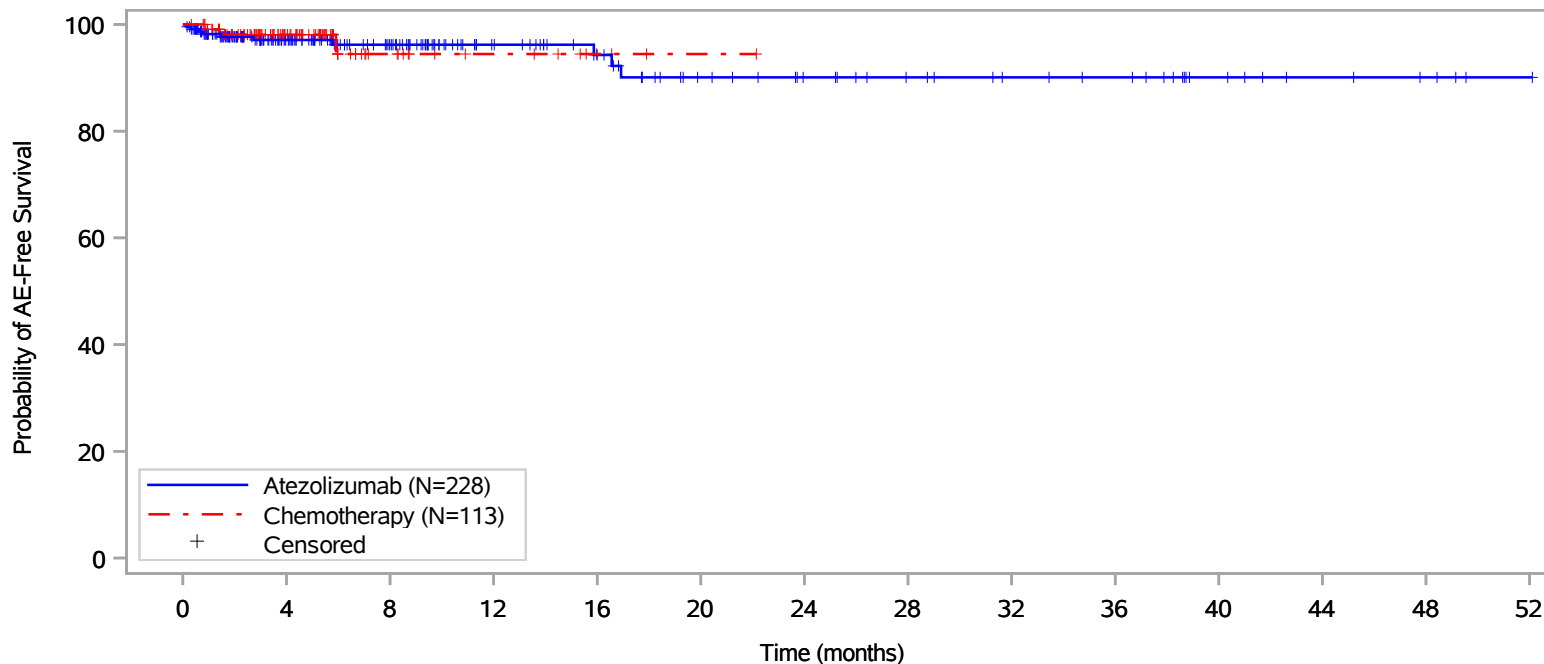


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMPS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:04

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis
STUDY: MO29872

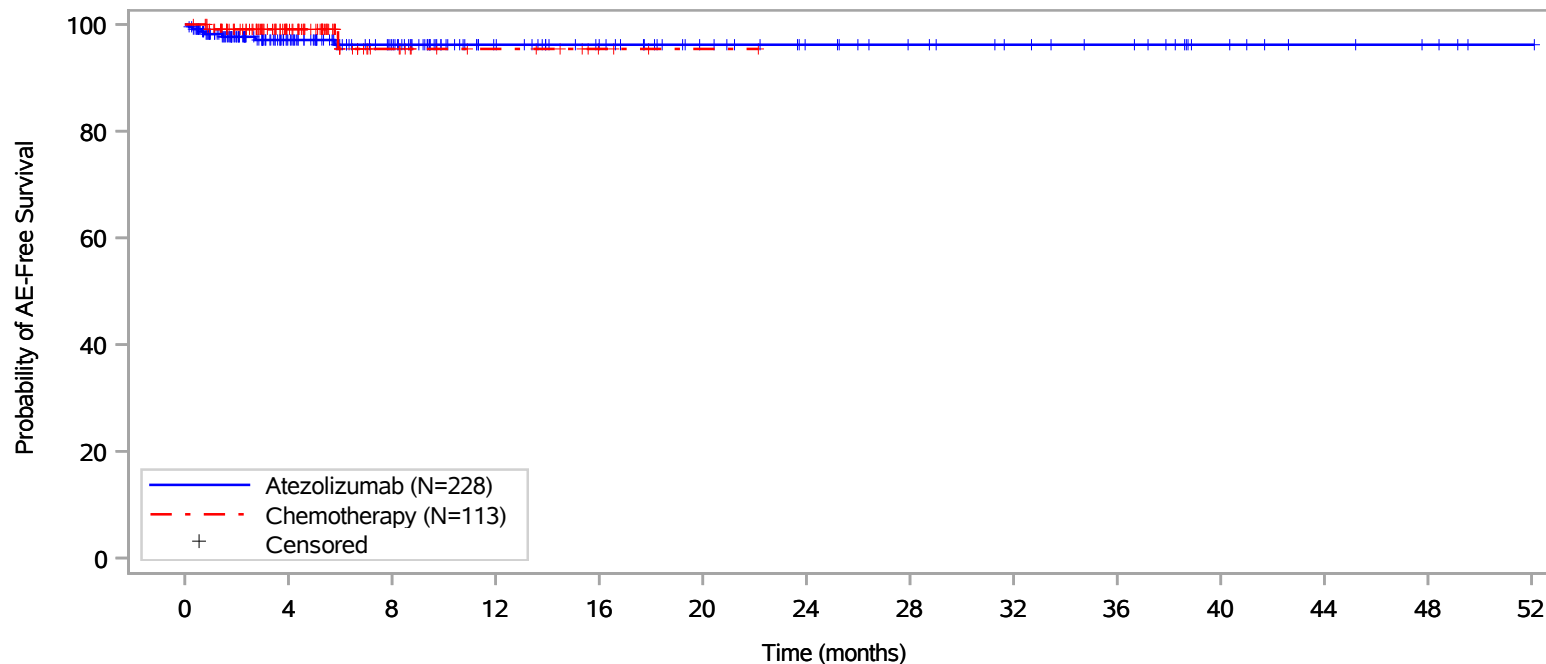


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	48	35	29	24	20	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	127	162	173	183	189	194	198	200	208	212	214	217
Chemotherapy	0	51	95	102	107	109	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMPNEU_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:05

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

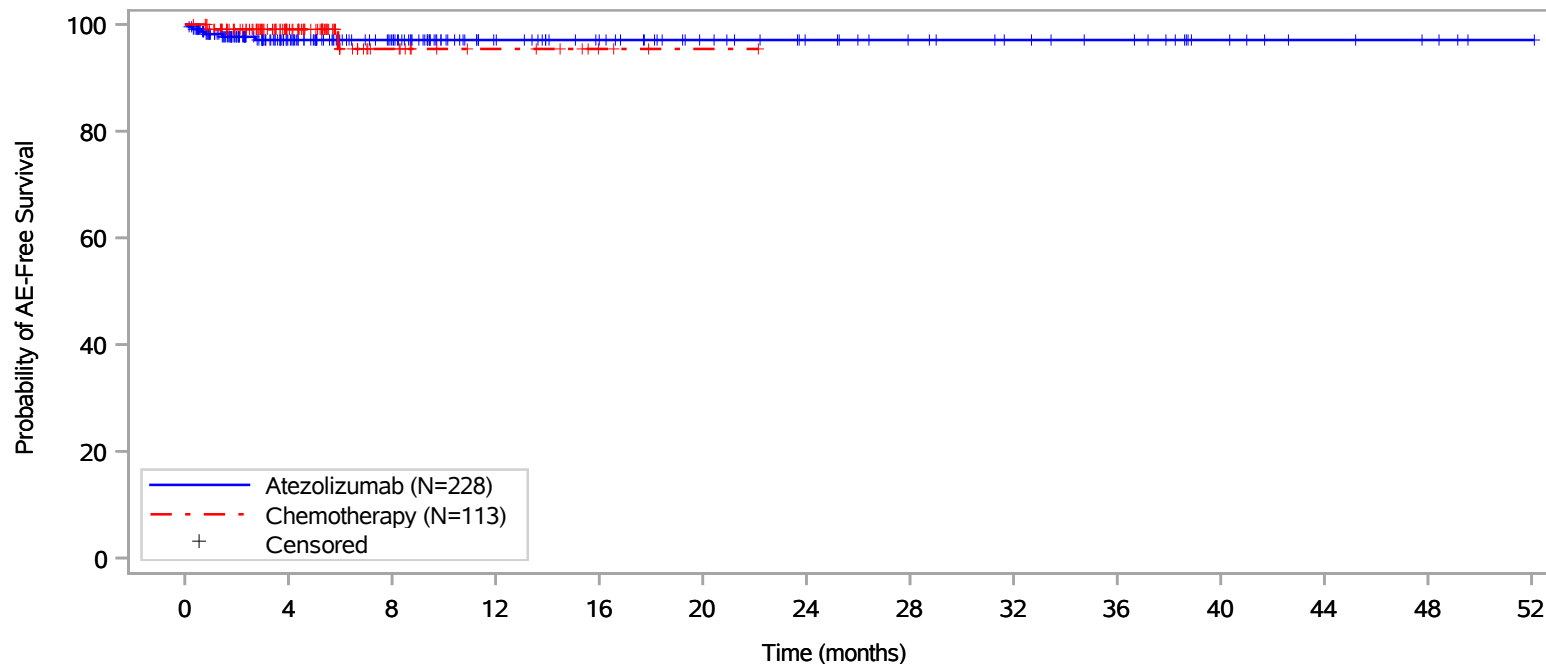


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	127	162	173	184	191	196	200	203	211	215	217	220
Chemotherapy	0	52	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMP35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:25

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Serious AE
STUDY: MO29872

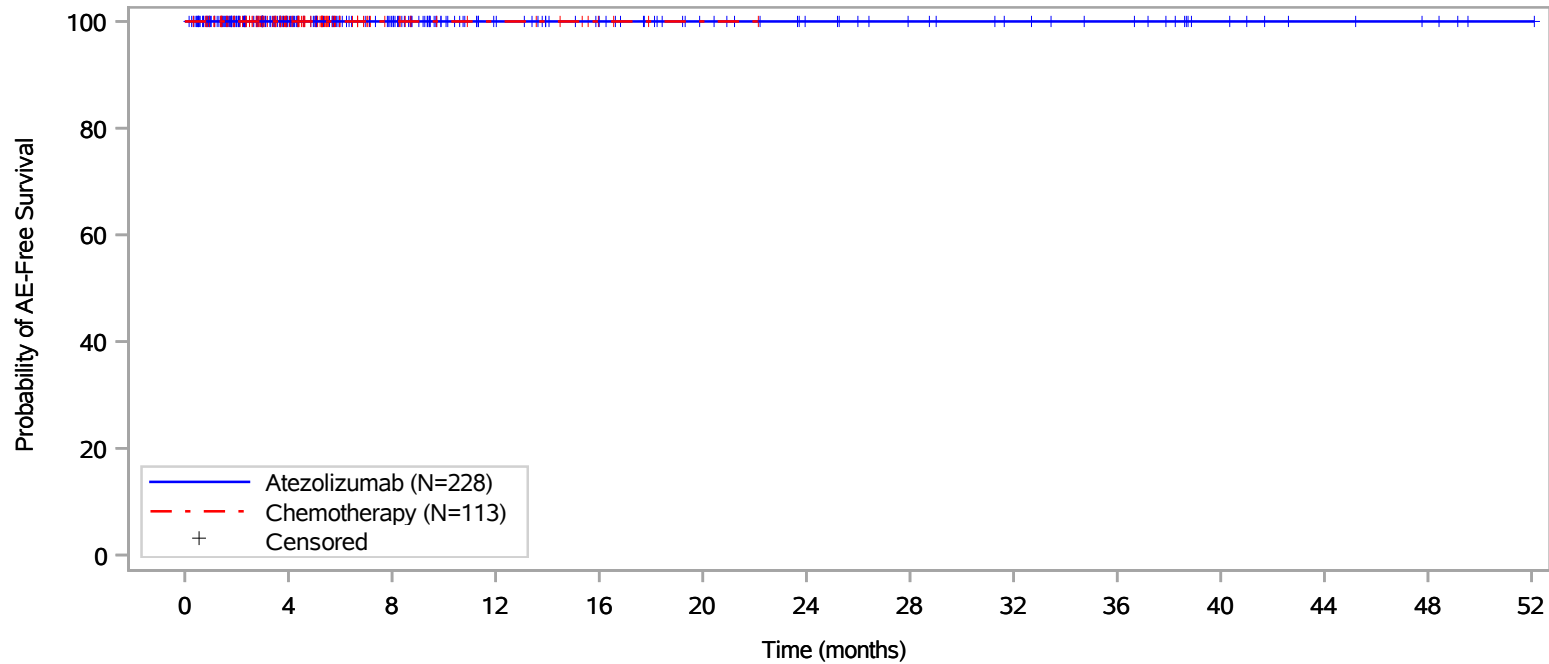


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	88	127	163	174	185	192	197	201	204	212	216	218	221
Chemotherapy	0	52	96	103	108	110	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMPNS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:43

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions
STUDY: MO29872

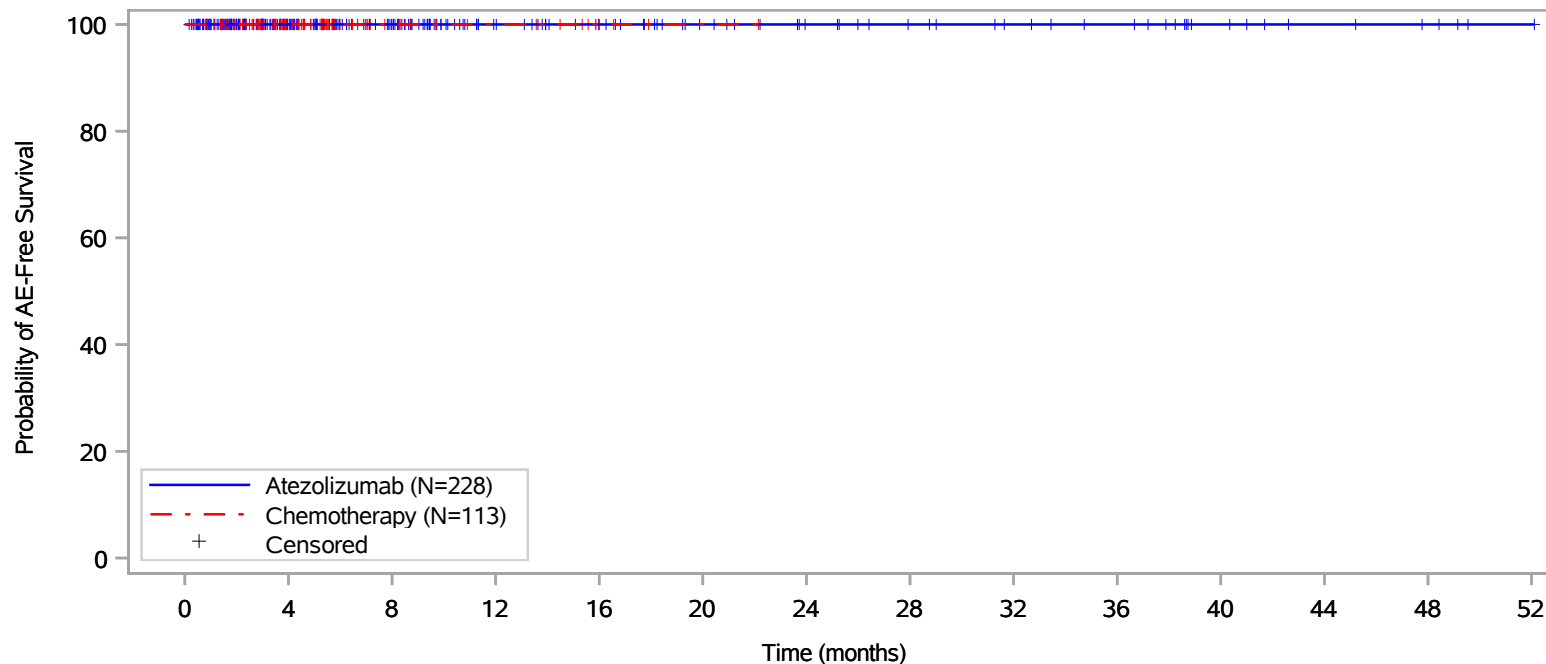


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMSC_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:06

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions, Grade 3-5
STUDY: MO29872

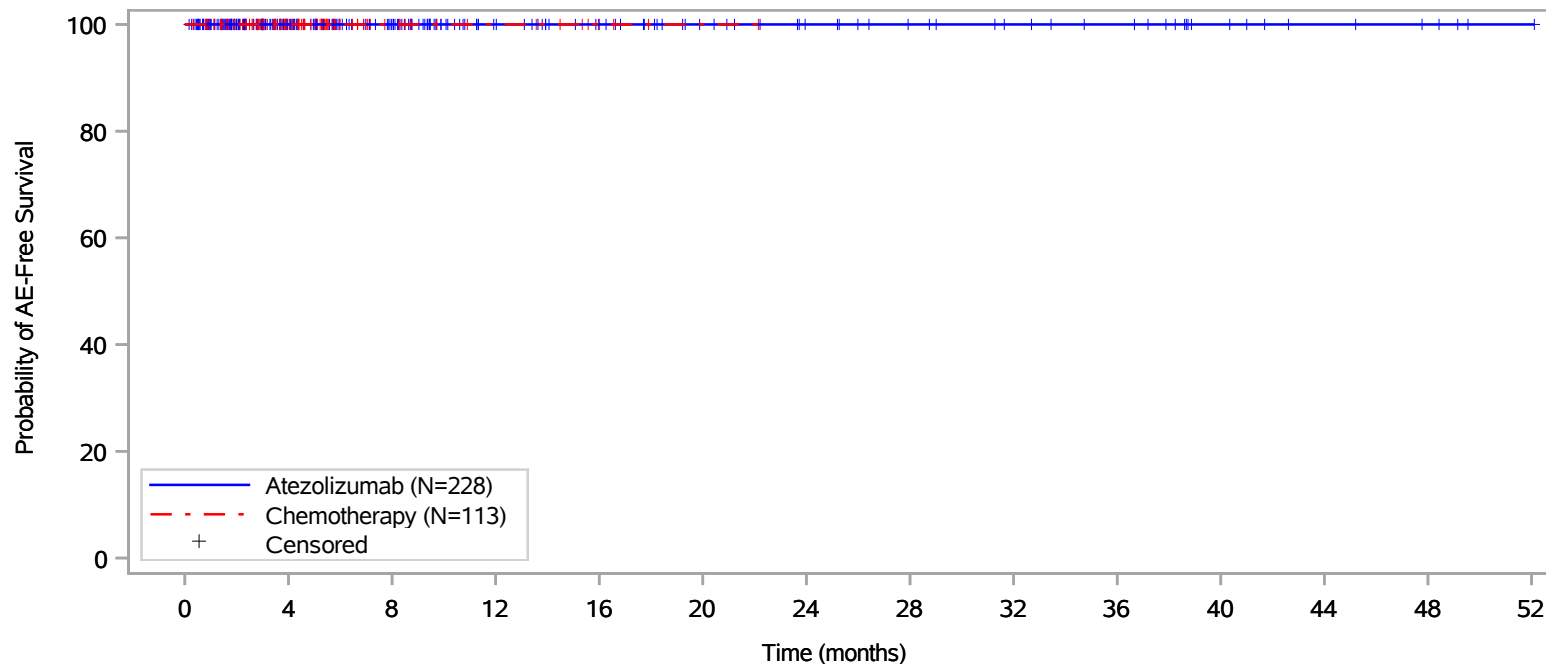


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMSC35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:26

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Severe Cutaneous Reactions, Serious AE
STUDY: MO29872

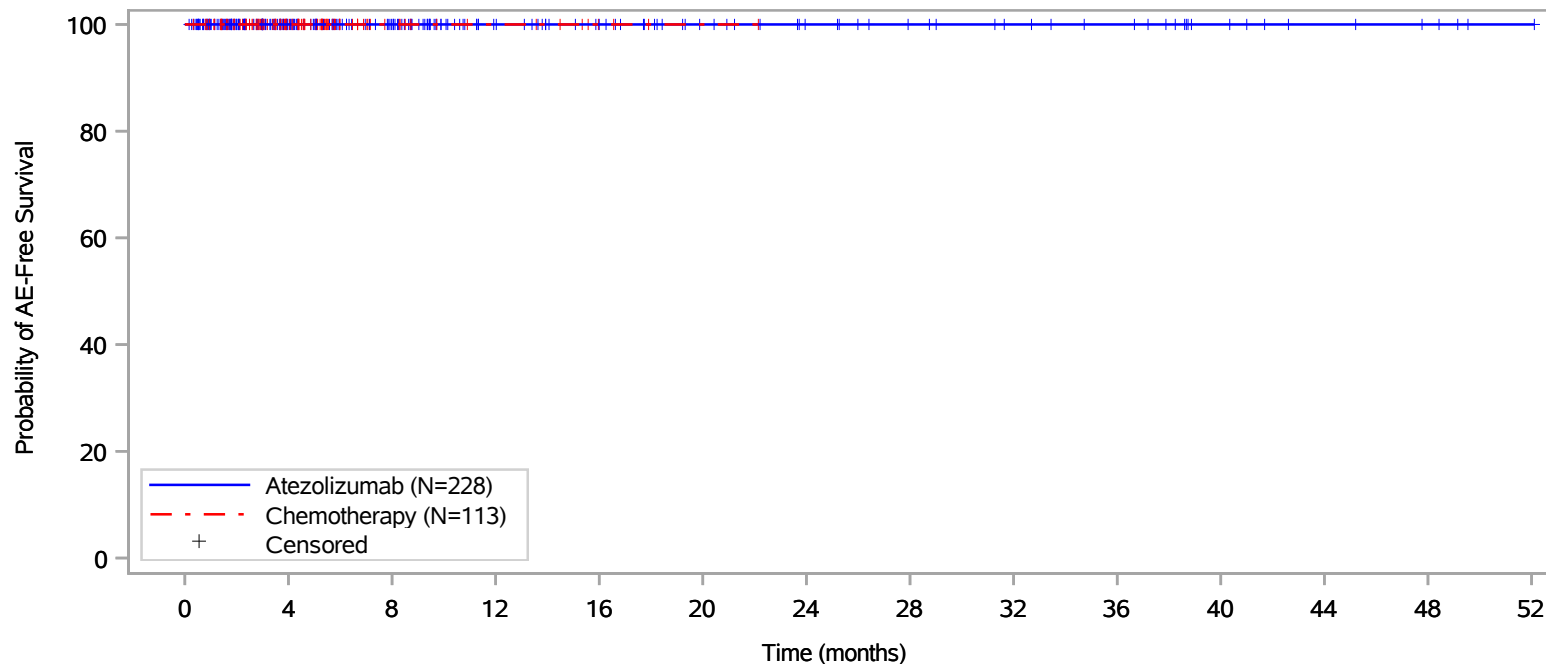


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMSCS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:45

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity
STUDY: MO29872

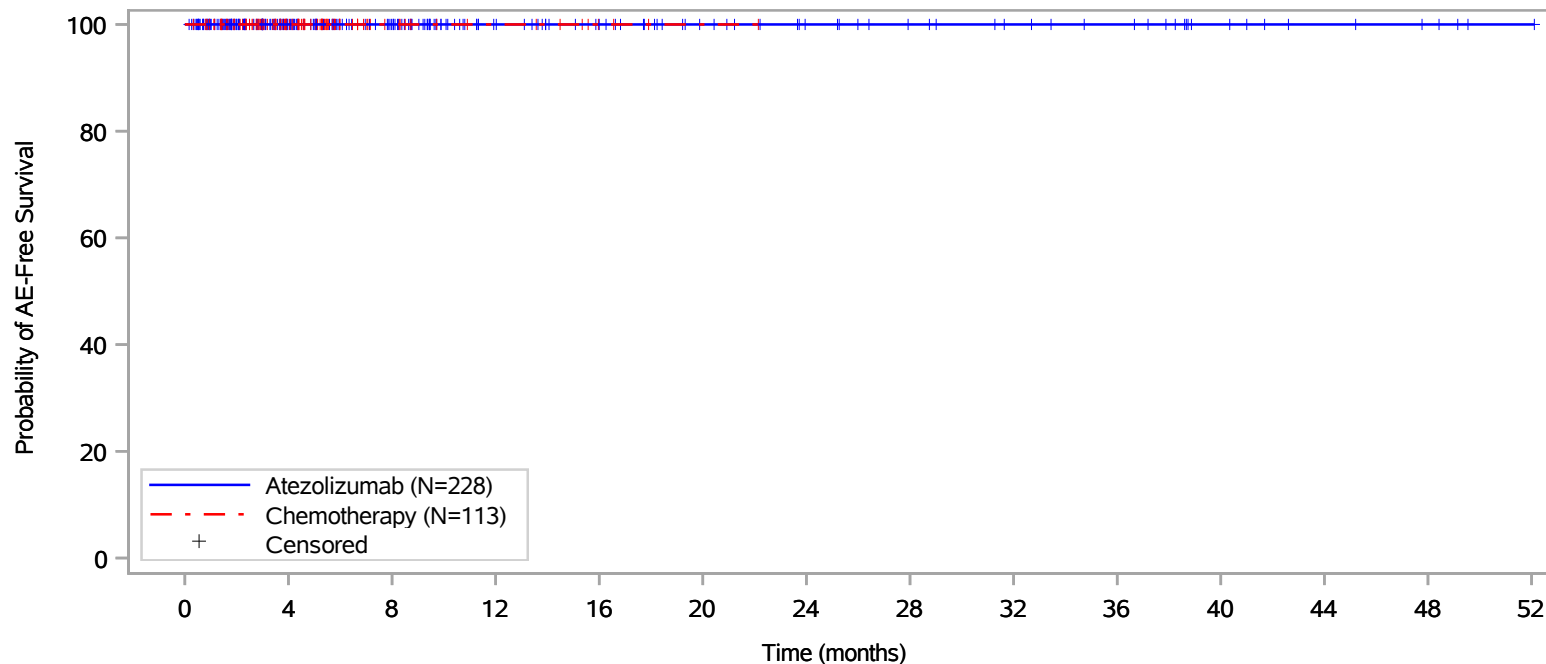


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMOI_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:32

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity, Grade 3-5
STUDY: MO29872

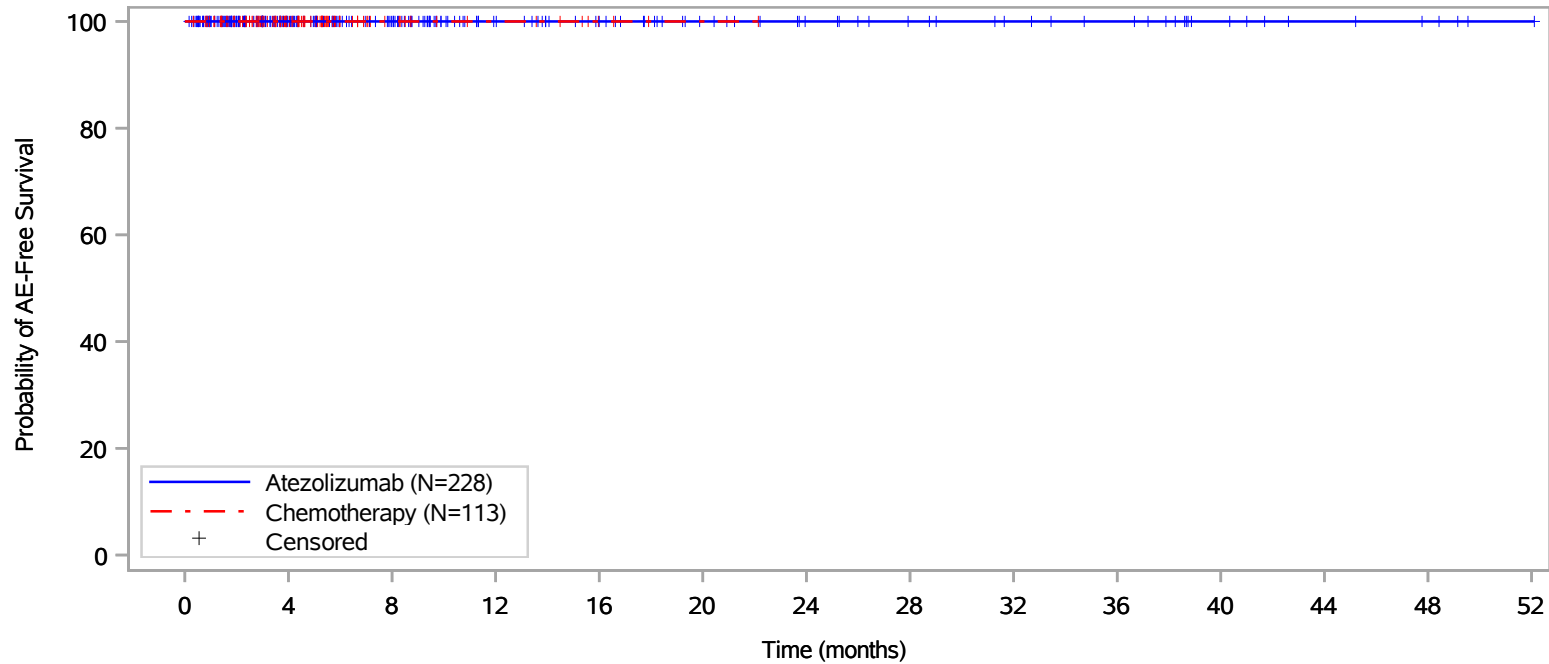


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTMOI35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:51

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Ocular Inflammatory Toxicity, Serious AE
STUDY: MO29872

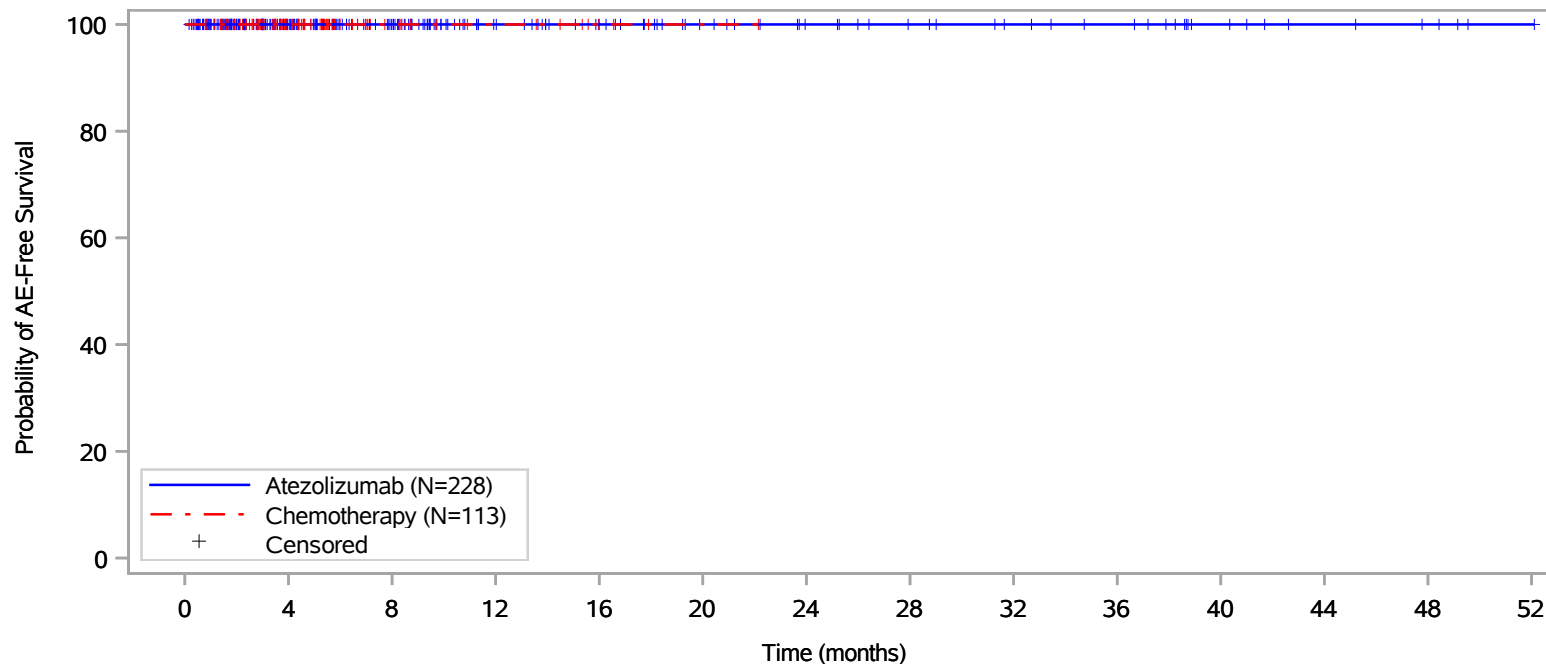


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMOIS_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:10

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Vasculitis
STUDY: MO29872

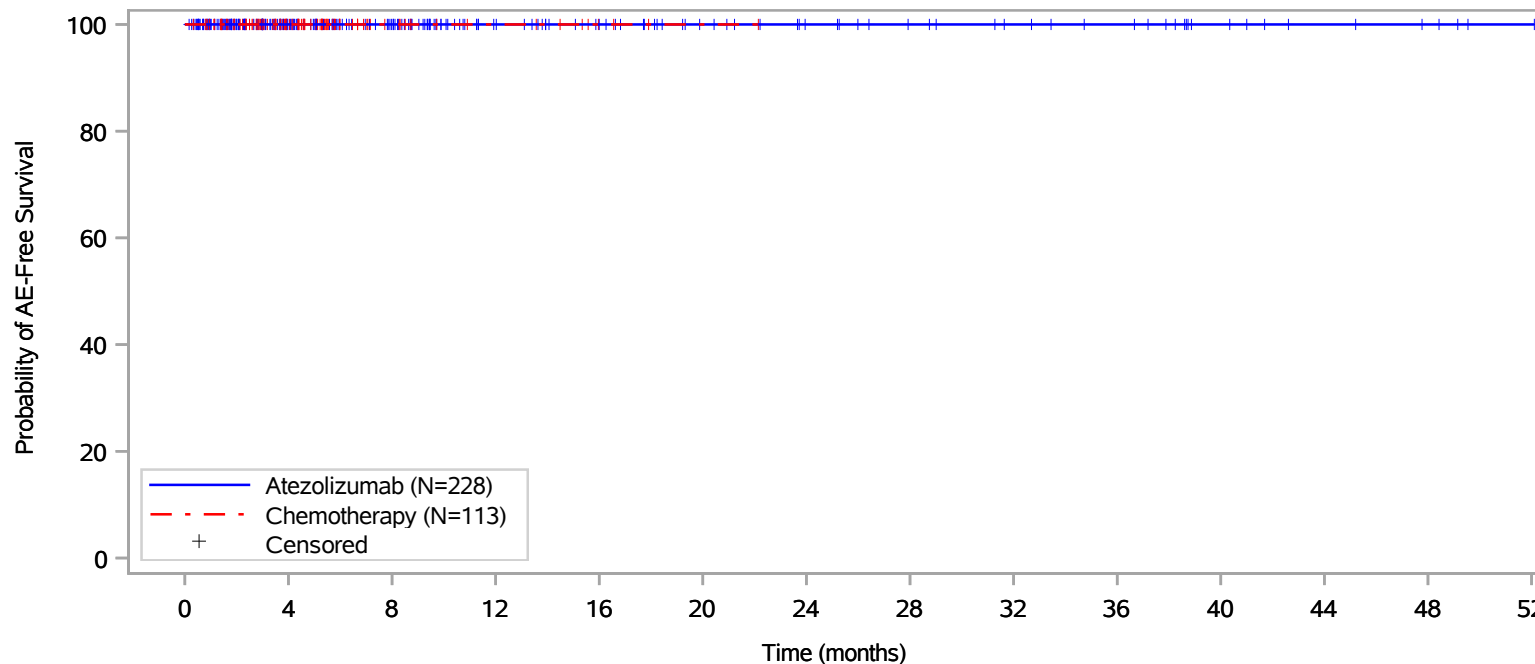


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMVAS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:08

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Vasculitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

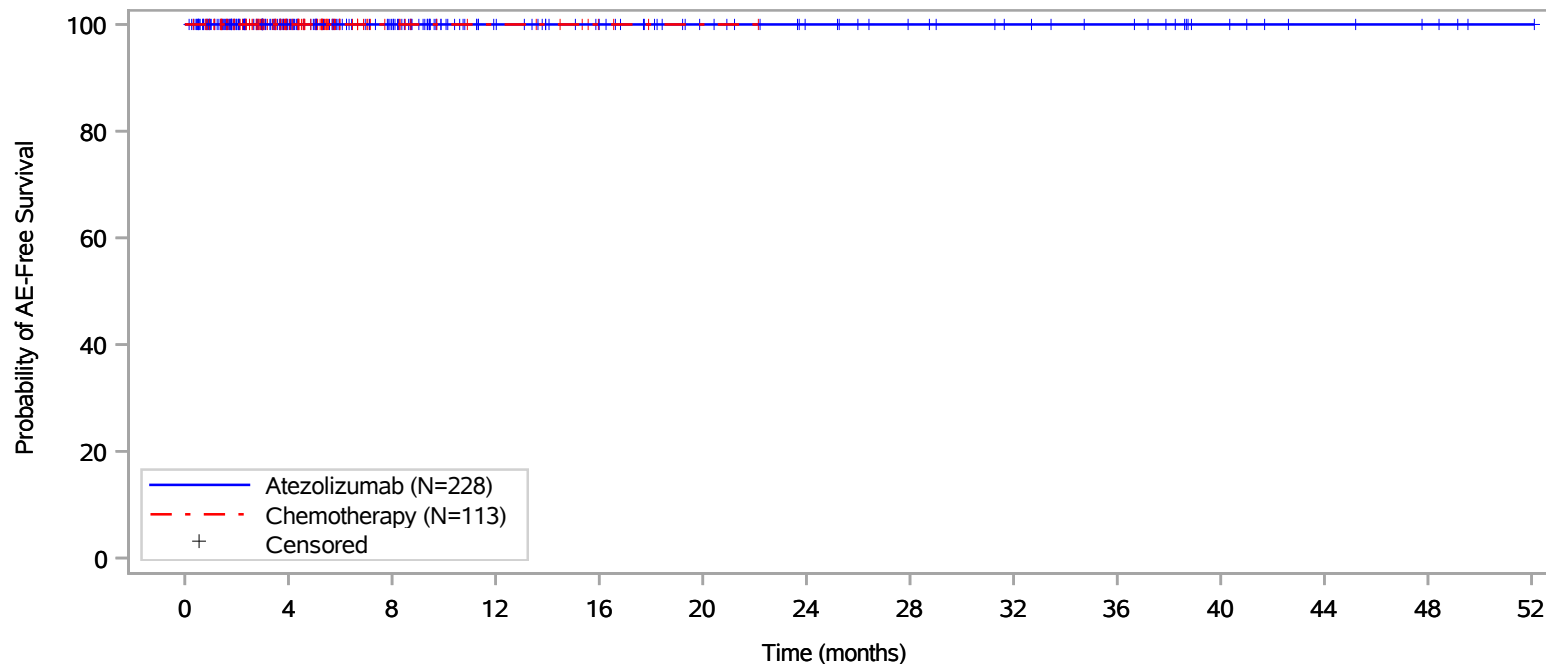


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMVAS35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:28

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Vasculitis, Serious AE
STUDY: MO29872

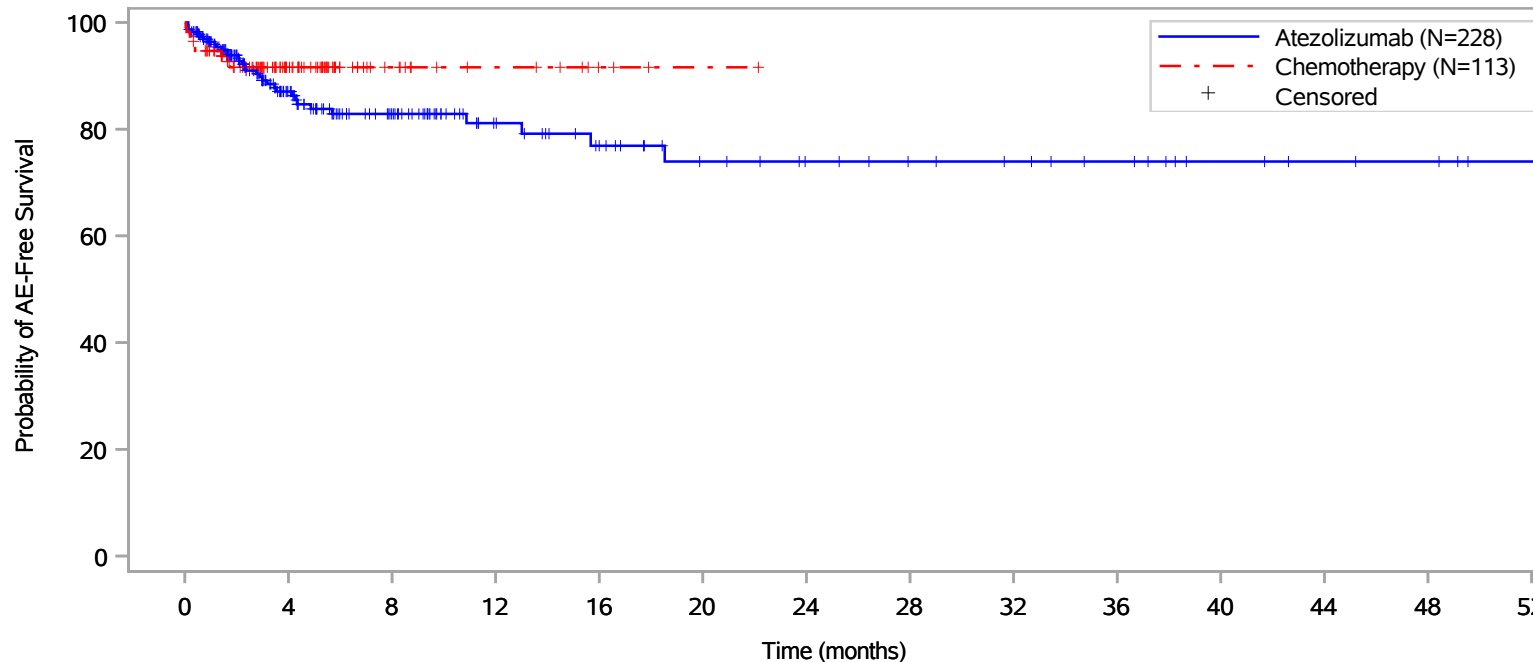


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMVASS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:46

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Rash
STUDY: MO29872

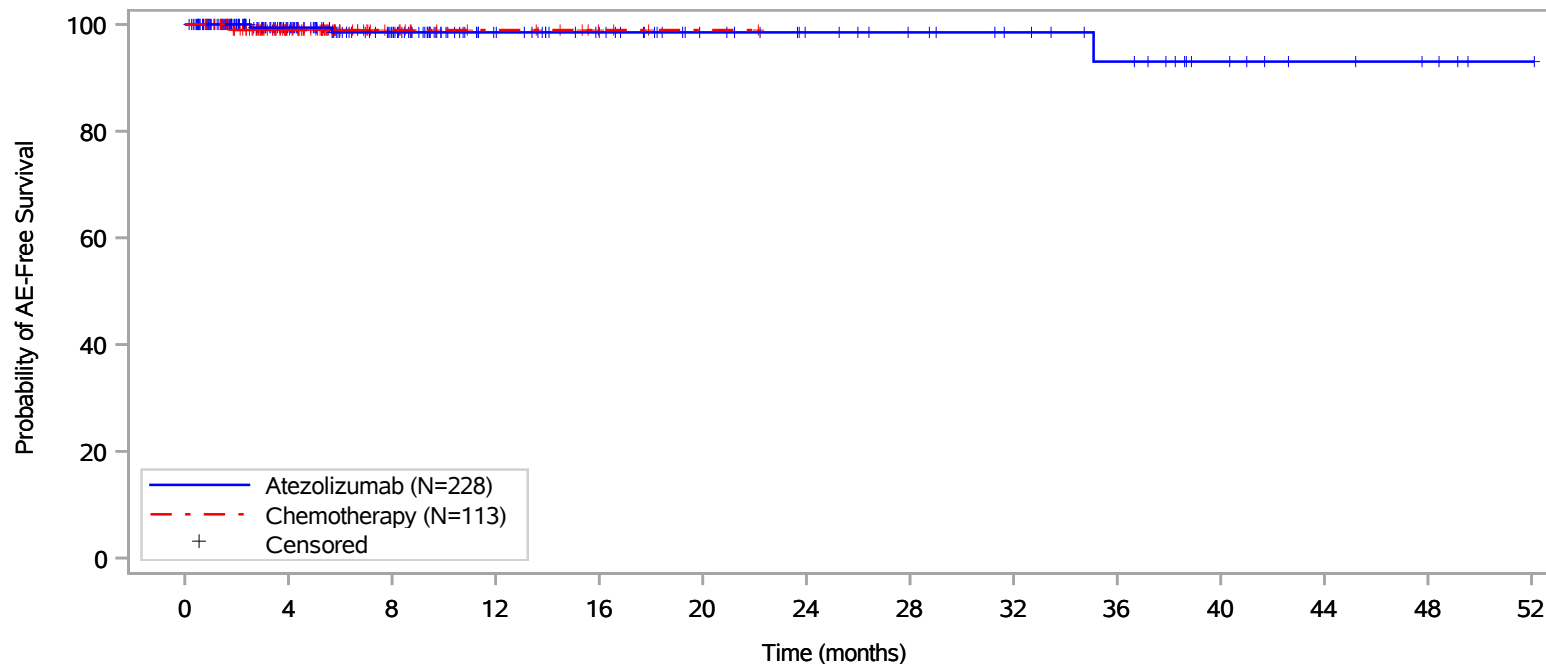


Patients at risk														
Atezolizumab	228	113	71	42	33	24	20	17	15	12	7	5	4	1
Chemotherapy	113	53	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	91	128	156	164	171	175	178	180	183	188	190	191	194
Chemotherapy	0	51	89	96	101	103	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTMR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:31

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Rash, Grade 3-5
STUDY: MO29872

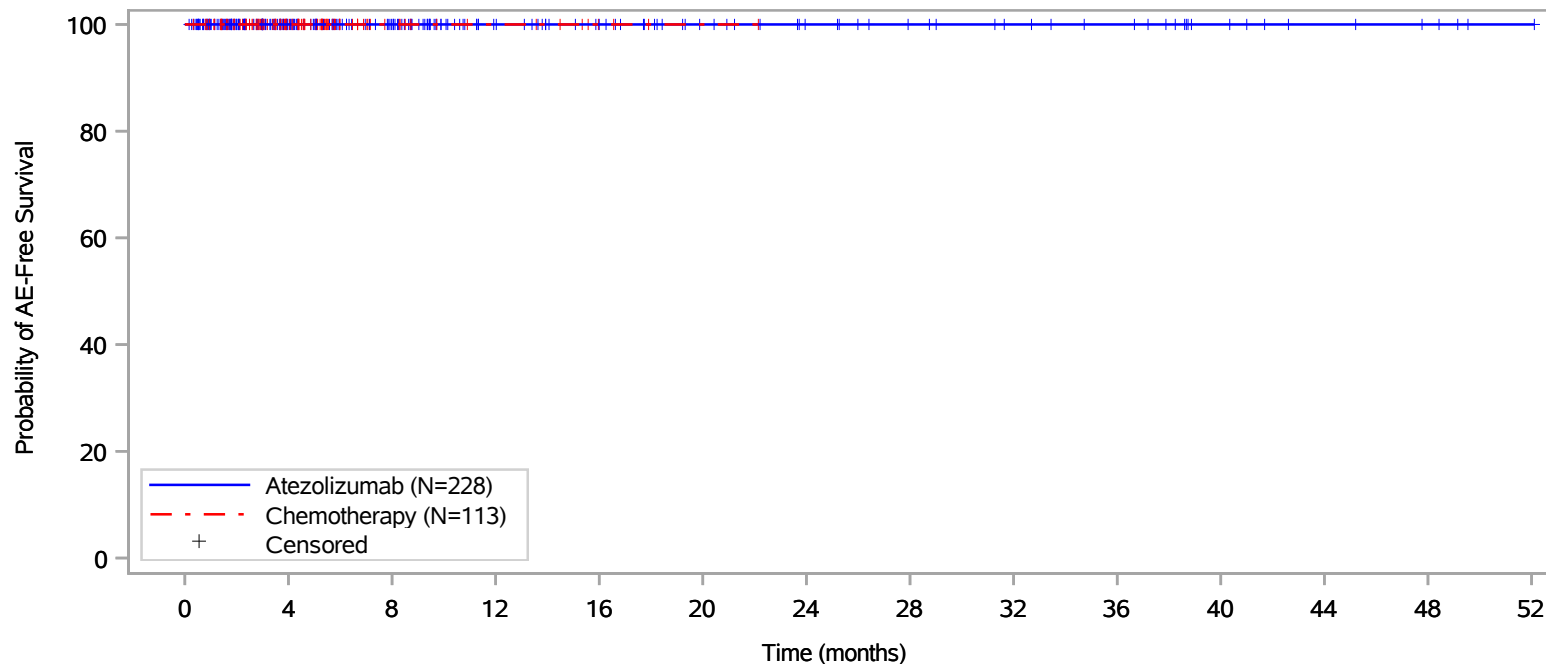


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	93	57	47	35	29	25	21	17	10	6	4	1
Chemotherapy	113	59	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	197	201	205	208	215	219	221	224
Chemotherapy	0	53	97	104	109	111	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:50

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Rash, Serious AE
STUDY: MO29872

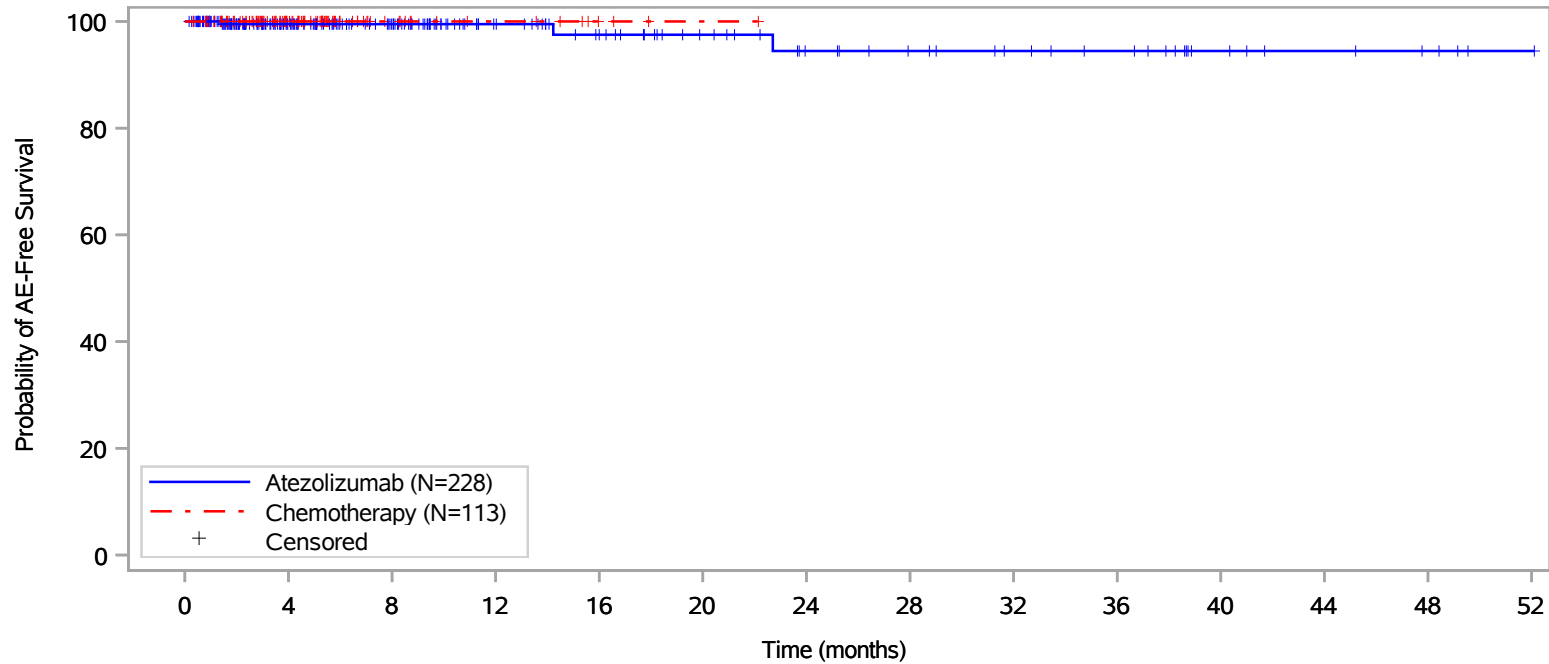


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:08

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus
STUDY: MO29872

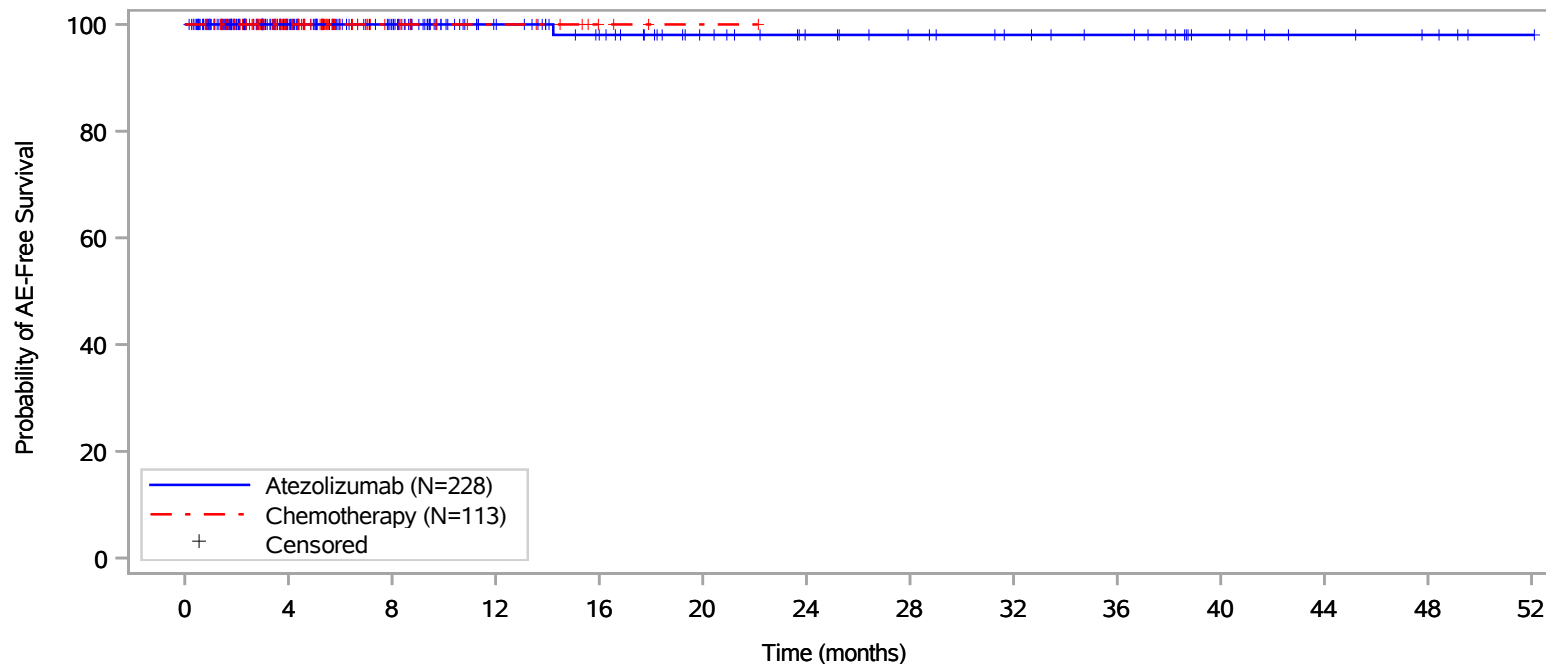


Patients at risk														
Atezolizumab	228	134	94	58	47	36	28	24	20	17	9	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	190	197	201	205	208	216	219	221	224
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTMD_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:29

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus, Grade 3-5
STUDY: MO29872

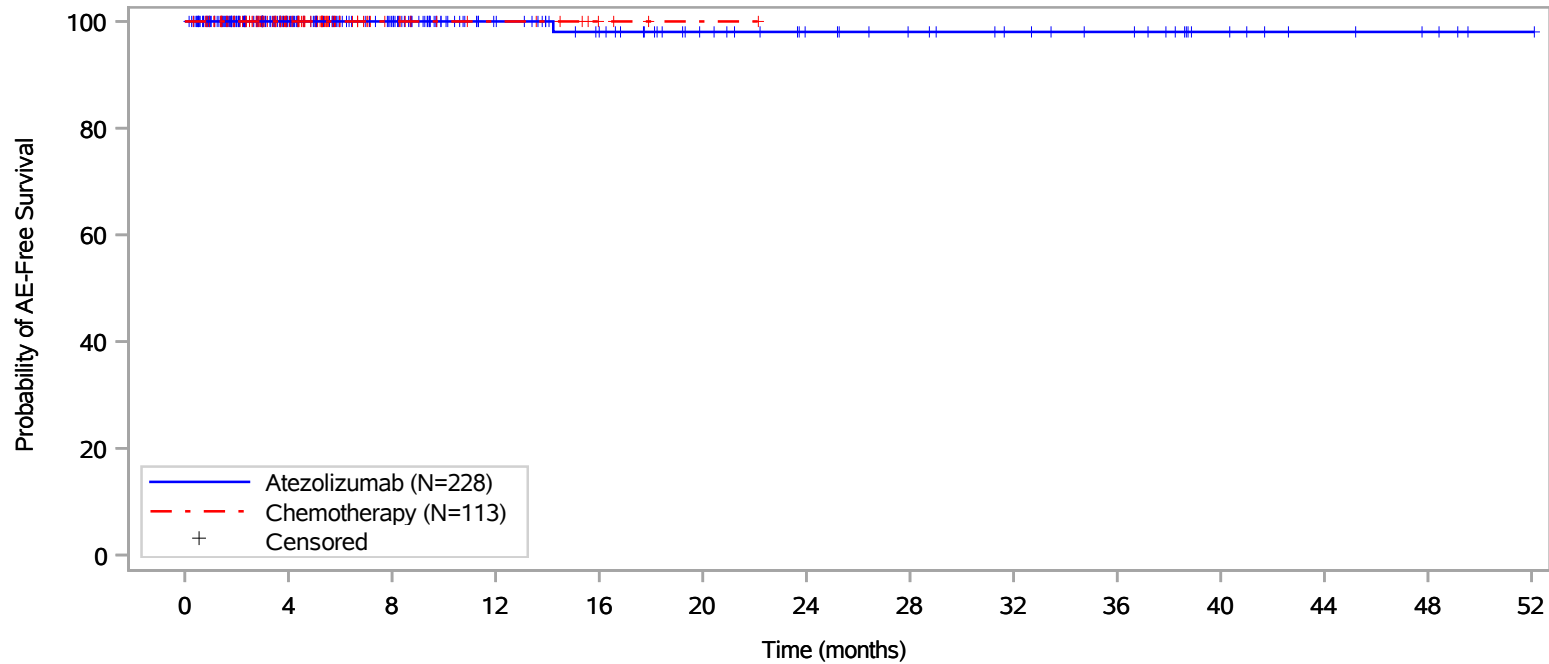


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMD35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:48

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus, Serious AE
STUDY: MO29872

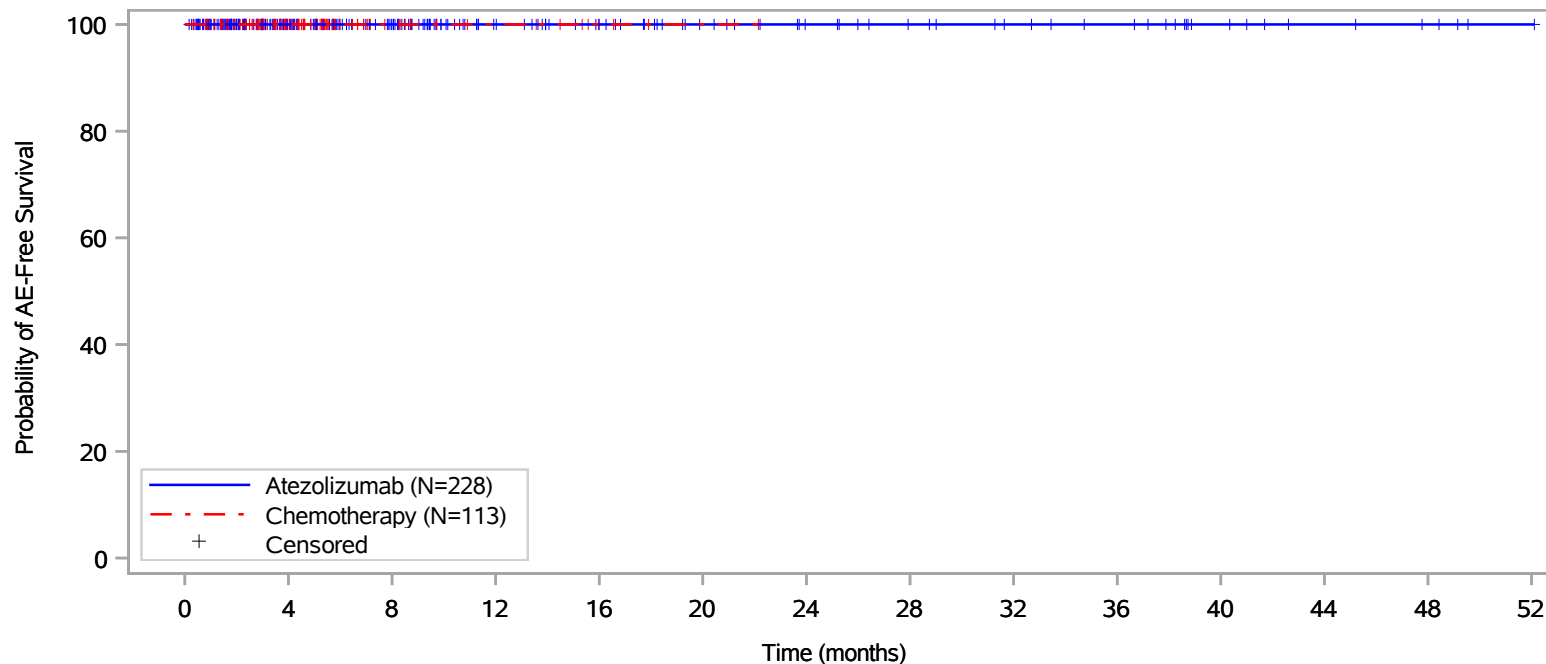


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	48	36	29	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMDS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:06

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome
STUDY: MO29872

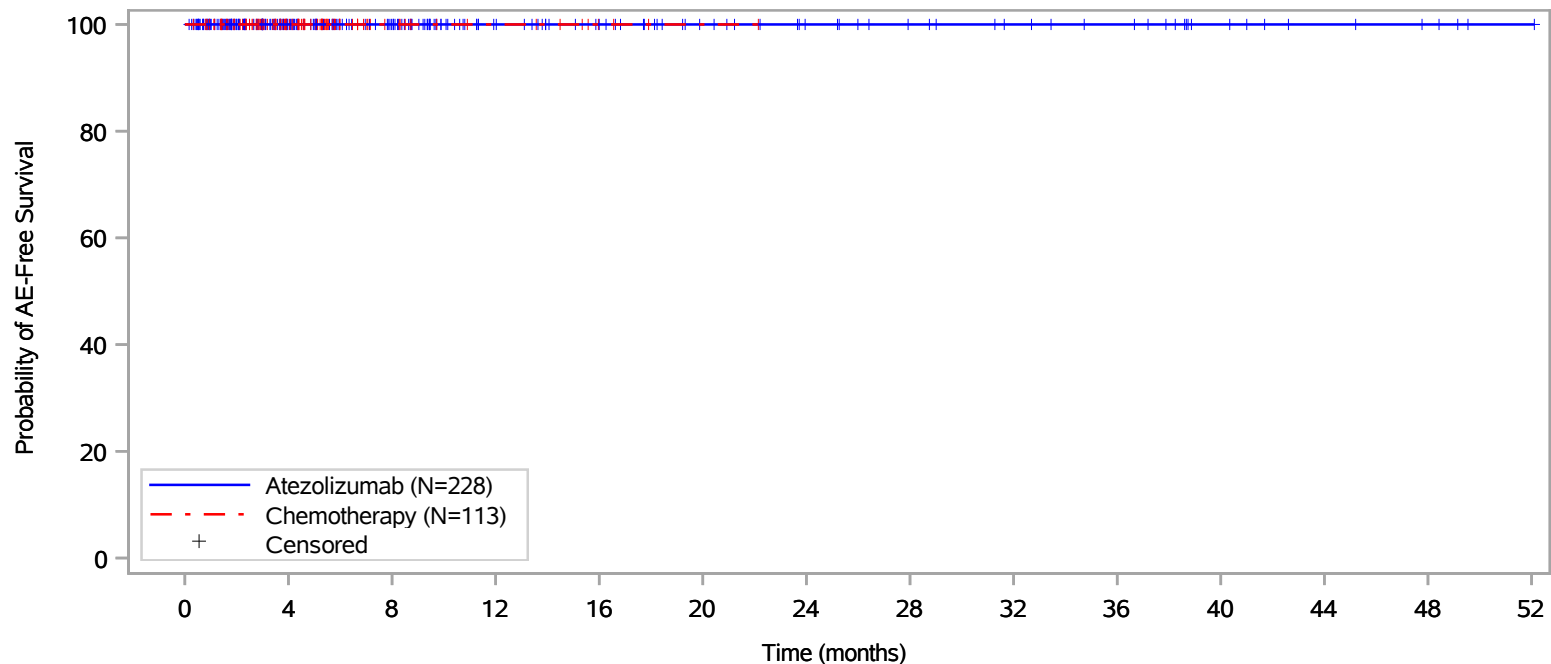


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMGBR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:00

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome, Grade 3-5
STUDY: MO29872

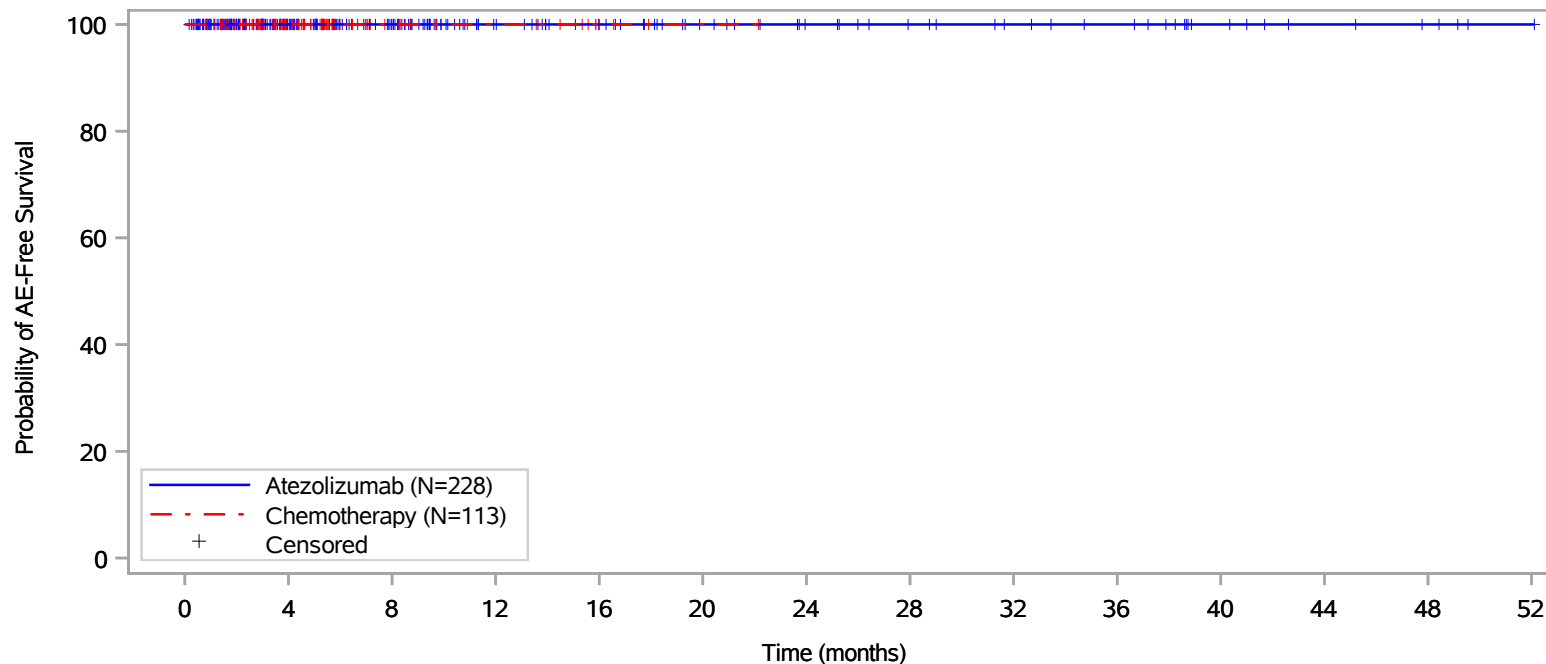


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMGBR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:20

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Guillain-Barre Syndrome, Serious AE
STUDY: MO29872

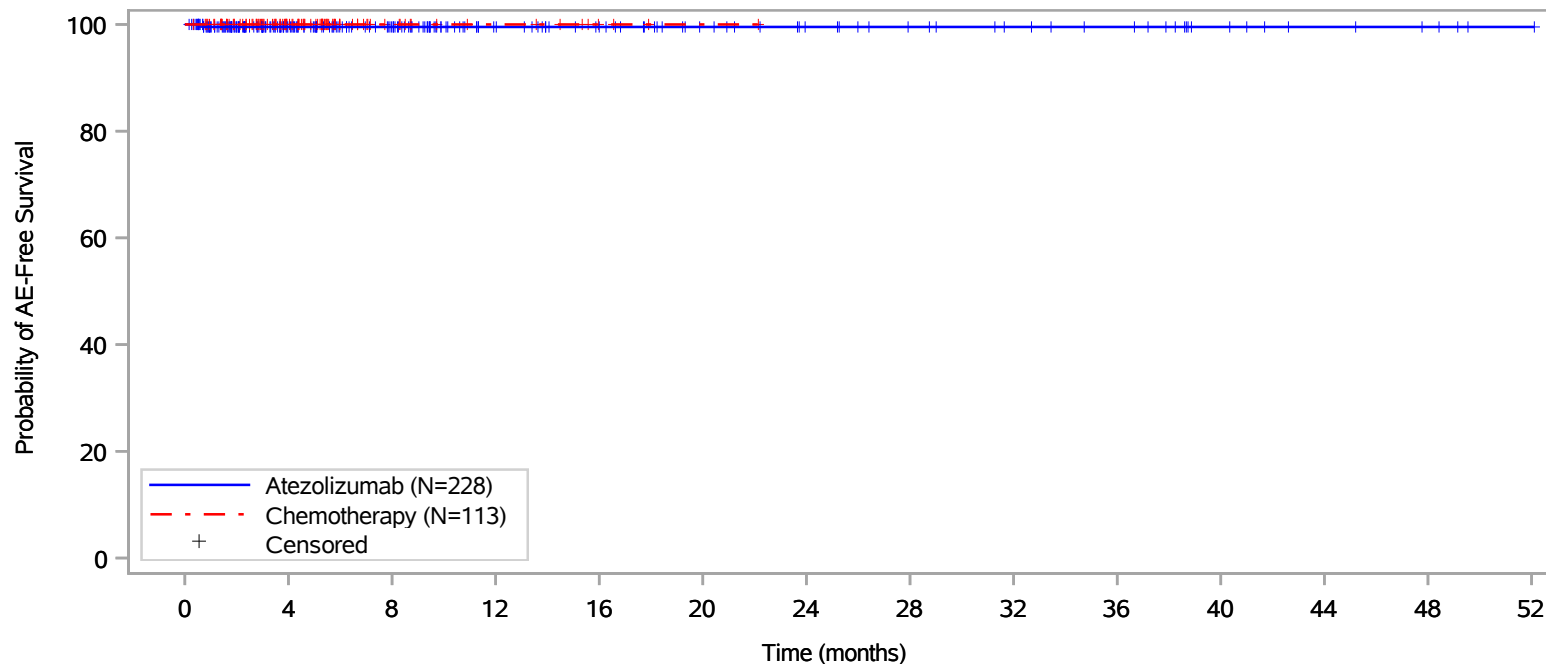


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIMGBRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:38

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Infusion-Related Reactions
STUDY: MO29872

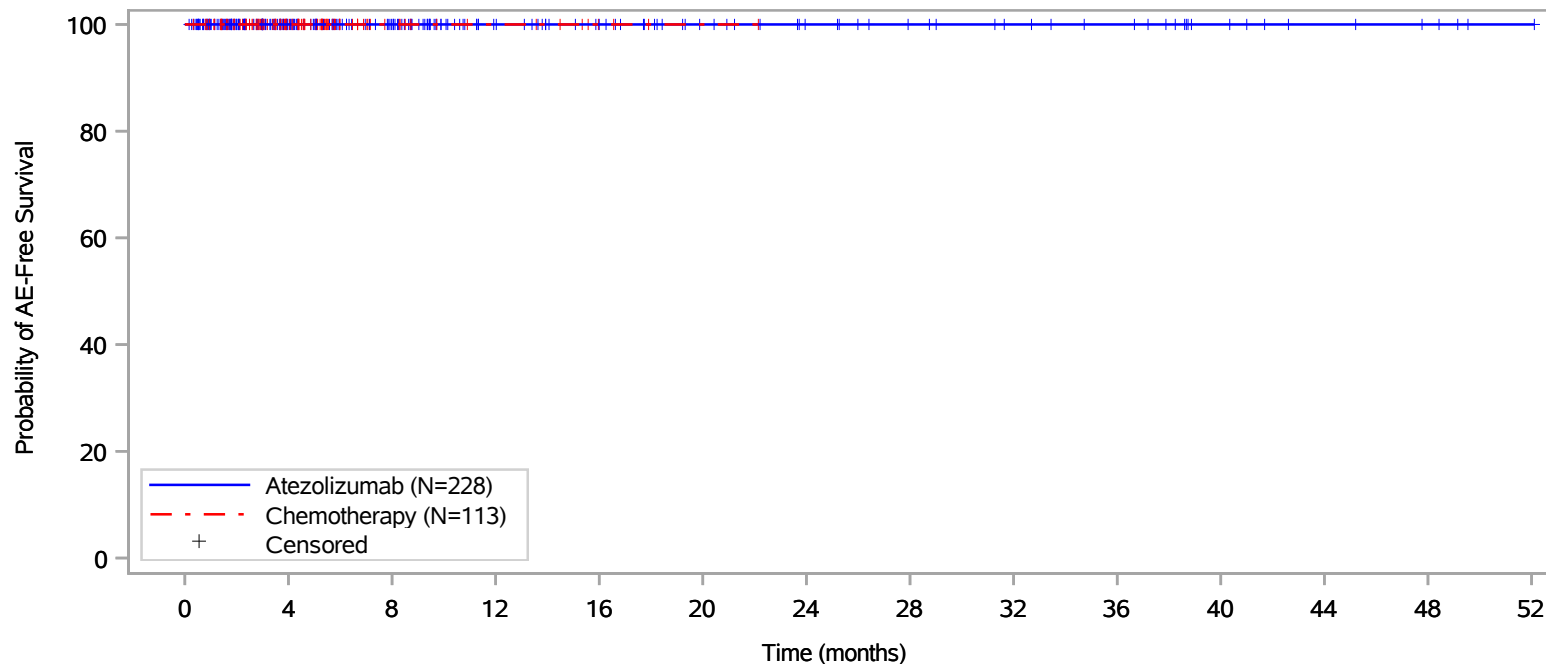


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	92	132	168	179	190	197	202	206	209	217	221	223	226
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..CE_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIRR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 18:23

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Infusion-Related Reactions, Grade 3-5
STUDY: MO29872

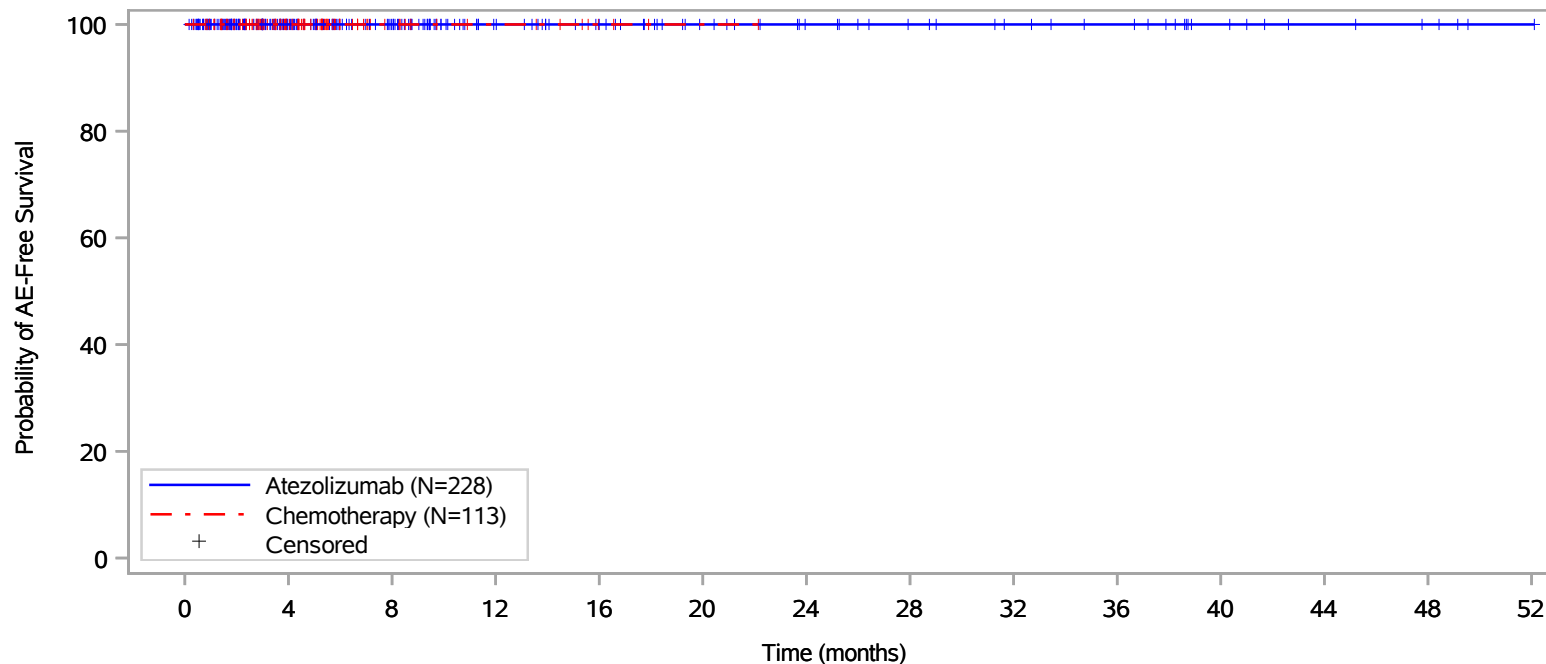


Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ...al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ...CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIRR35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 21:42

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Infusion-Related Reactions, Serious AE
STUDY: MO29872



Patients at risk														
Atezolizumab	228	135	95	59	49	37	30	25	21	18	10	6	4	1
Chemotherapy	113	60	15	8	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab	0	93	133	169	180	191	198	203	207	210	218	222	224	227
Chemotherapy	0	53	98	105	110	112	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..E_CSRFinal_Rerun/prod/output/g_km_TTIRRS_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 19:58

Verträglichkeit

Time-to-Event (TTE) Analysen

Spezifische Verträglichkeit

KM Plots

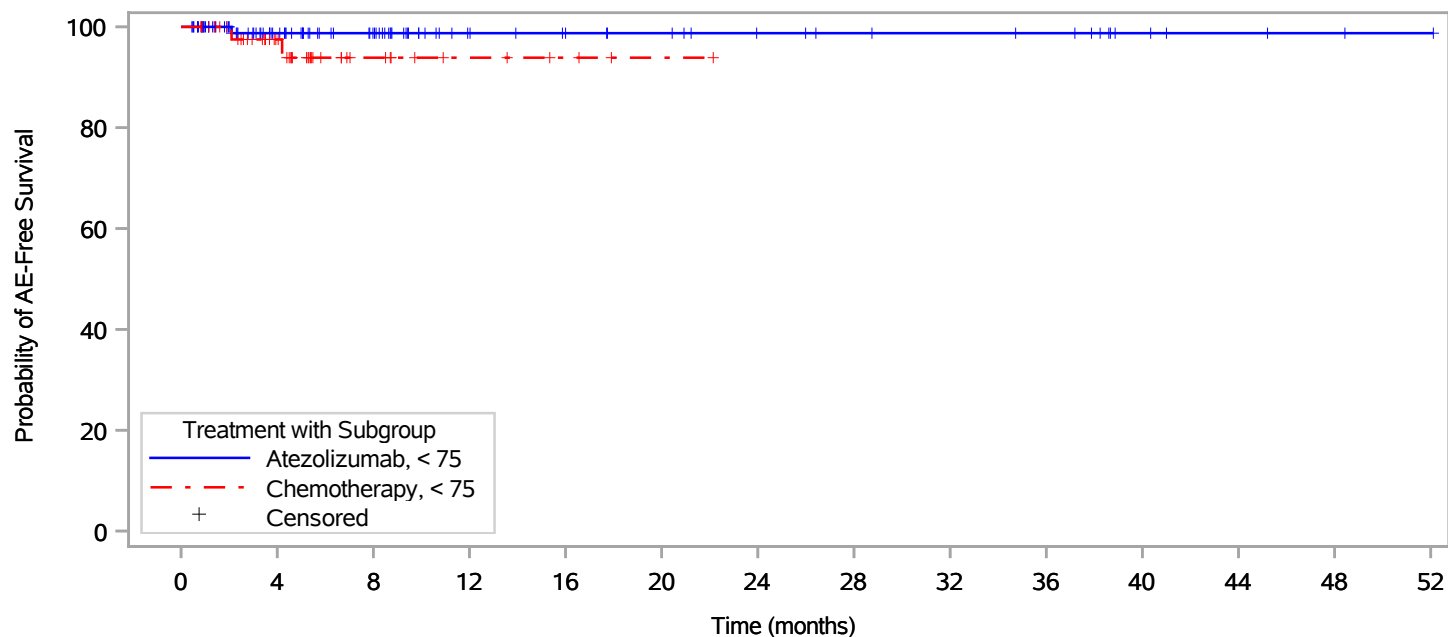
Subgruppen

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism

STUDY: MO29872

Age, < 75



Patients at risk														
Atezolizumab, < 75	101	64	45	25	22	19	15	13	12	11	5	3	2	1
Chemotherapy, < 75	49	28	10	5	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab, < 75	0	36	55	75	79	81	85	87	88	89	95	97	98	99
Chemotherapy, < 75	0	20	37	42	44	46	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

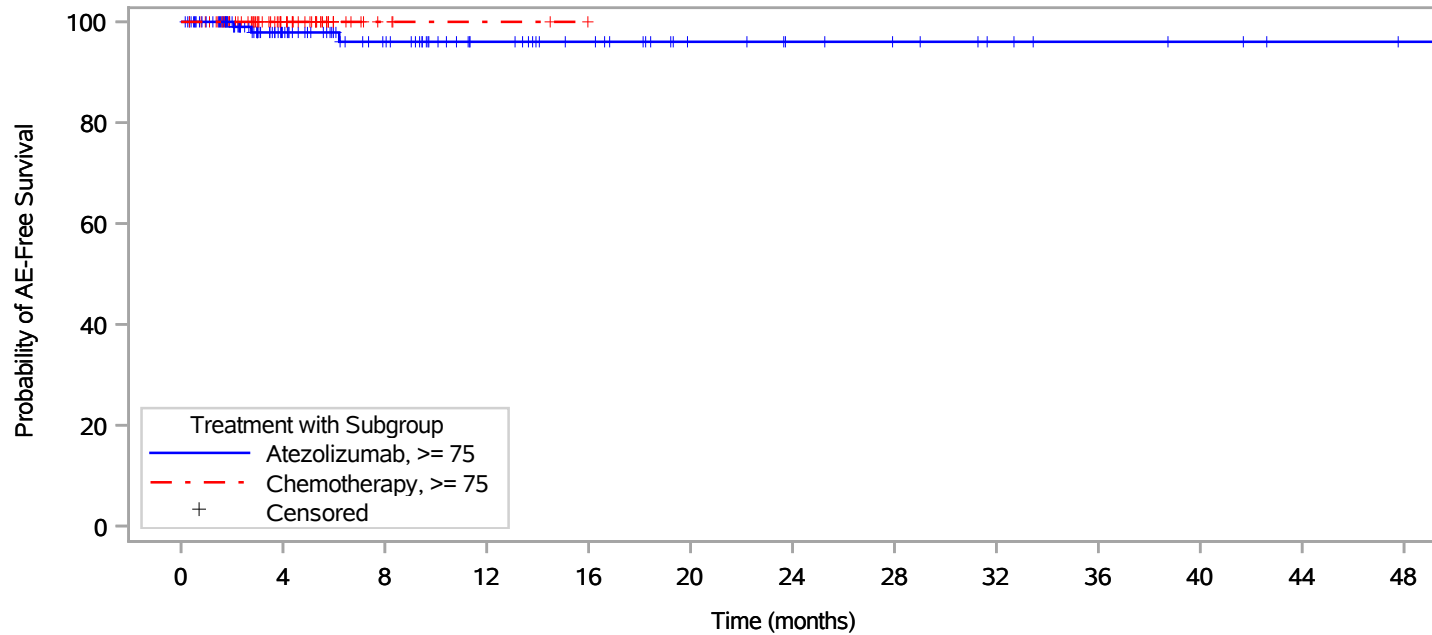
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMHYR_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:14

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Hyperthyroidism

STUDY: MO29872

Age, >= 75



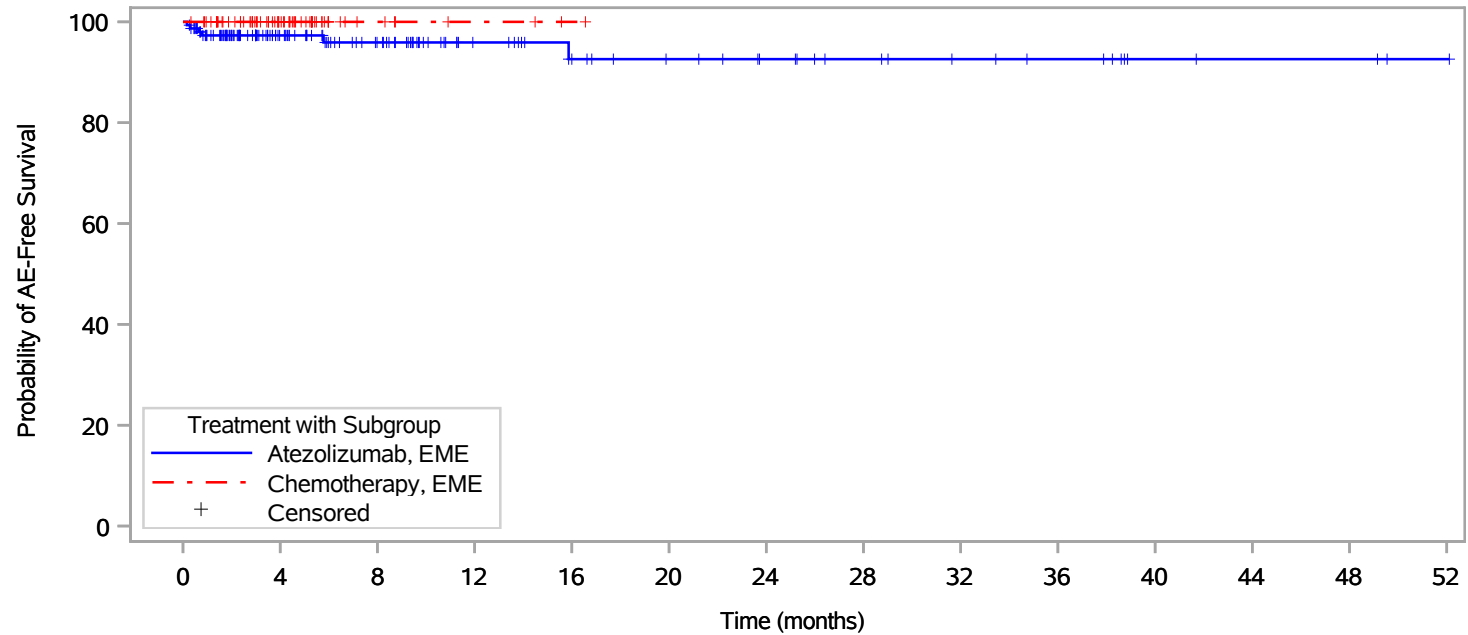
Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, >= 75	127	68	47	31	24	15	12	10	7	5	4	2	1
Chemotherapy, >= 75	64	32	4	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, >= 75	0	57	77	93	100	109	112	114	117	119	120	122	123
Chemotherapy, >= 75	0	32	60	62	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..Final_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMHYR_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:14

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis
STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), EU



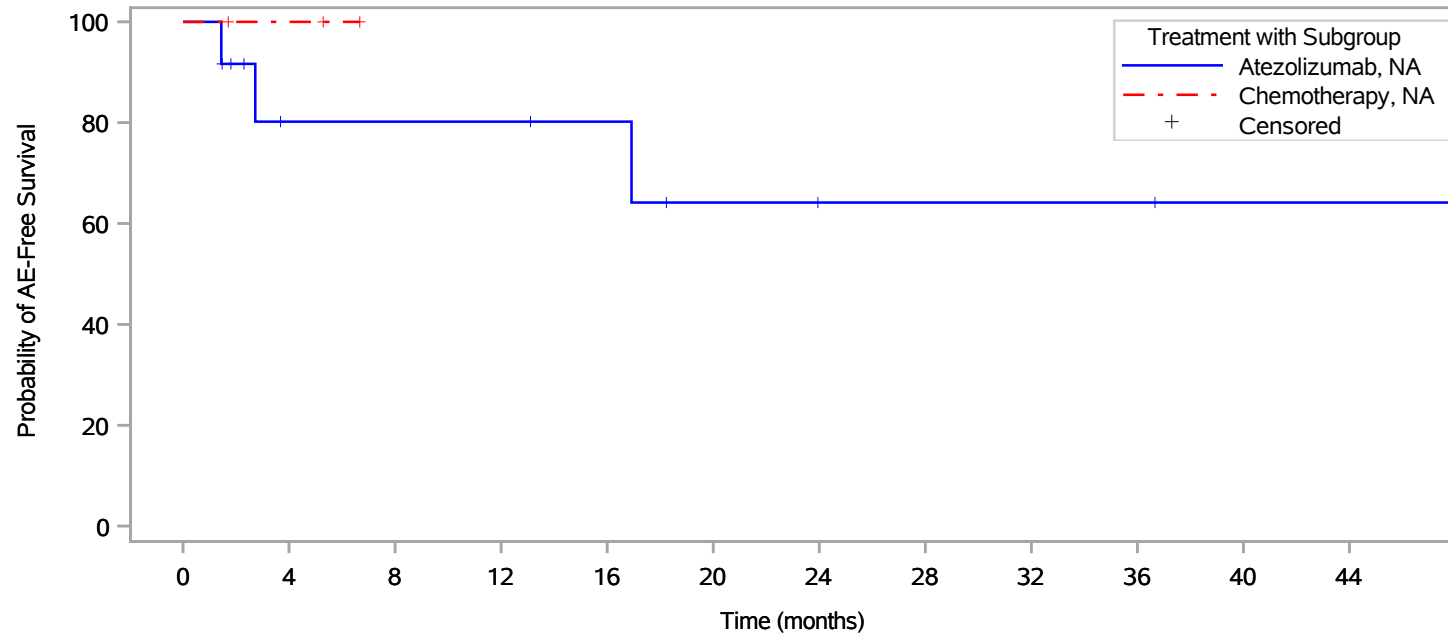
Patients at risk	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48	52
Atezolizumab, EME	153	84	58	34	27	22	18	14	11	9	4	3	3	1
Chemotherapy, EME	70	36	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab, EME	0	65	90	114	121	125	129	133	136	138	143	144	144	146
Chemotherapy, EME	0	34	63	67	69	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPNEU_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis
STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), NA



Patients at risk												
Atezolizumab, NA	12	6	6	6	5	3	2	2	2	2	1	1
Chemotherapy, NA	3	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab, NA	0	4	4	4	5	6	7	7	7	7	8	8
Chemotherapy, NA	0	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

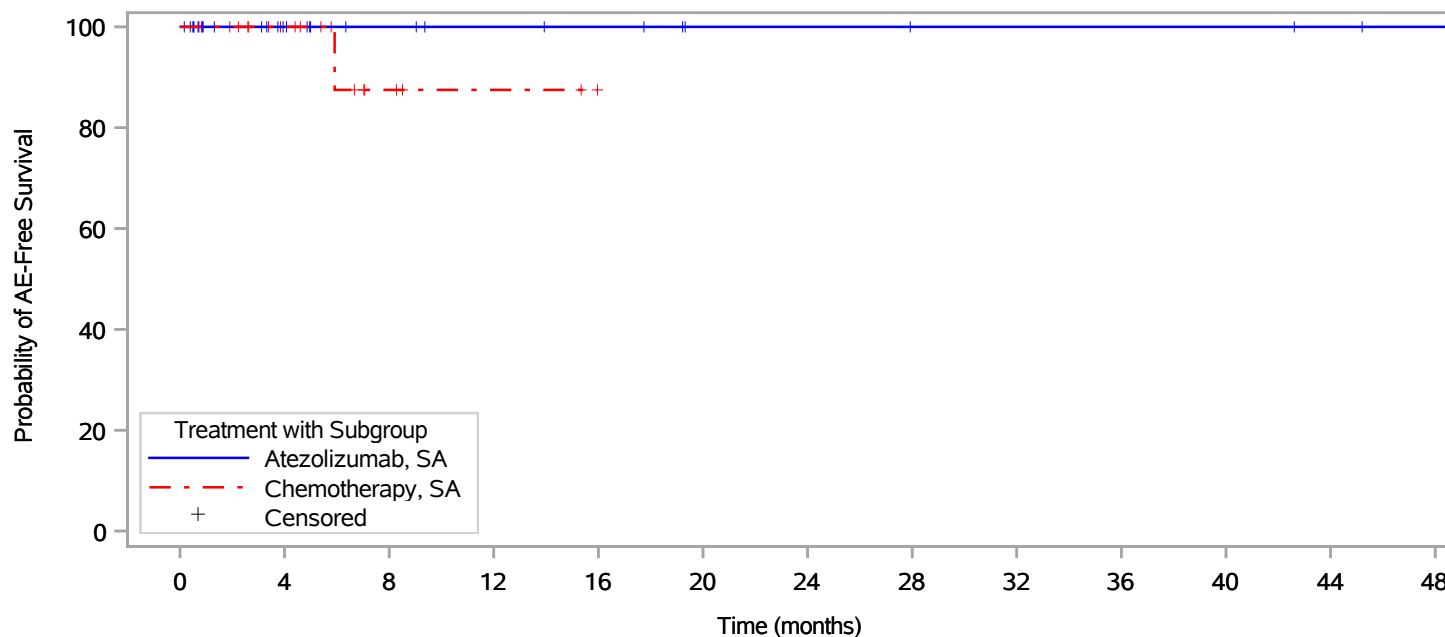
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPNEU_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis

STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), SA



Patients at risk													
Atezolizumab, SA	29	15	10	8	7	4	4	3	3	3	3	2	1
Chemotherapy, SA	19	12	4	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, SA	0	14	19	21	22	25	25	26	26	26	26	27	28
Chemotherapy, SA	0	7	14	16	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

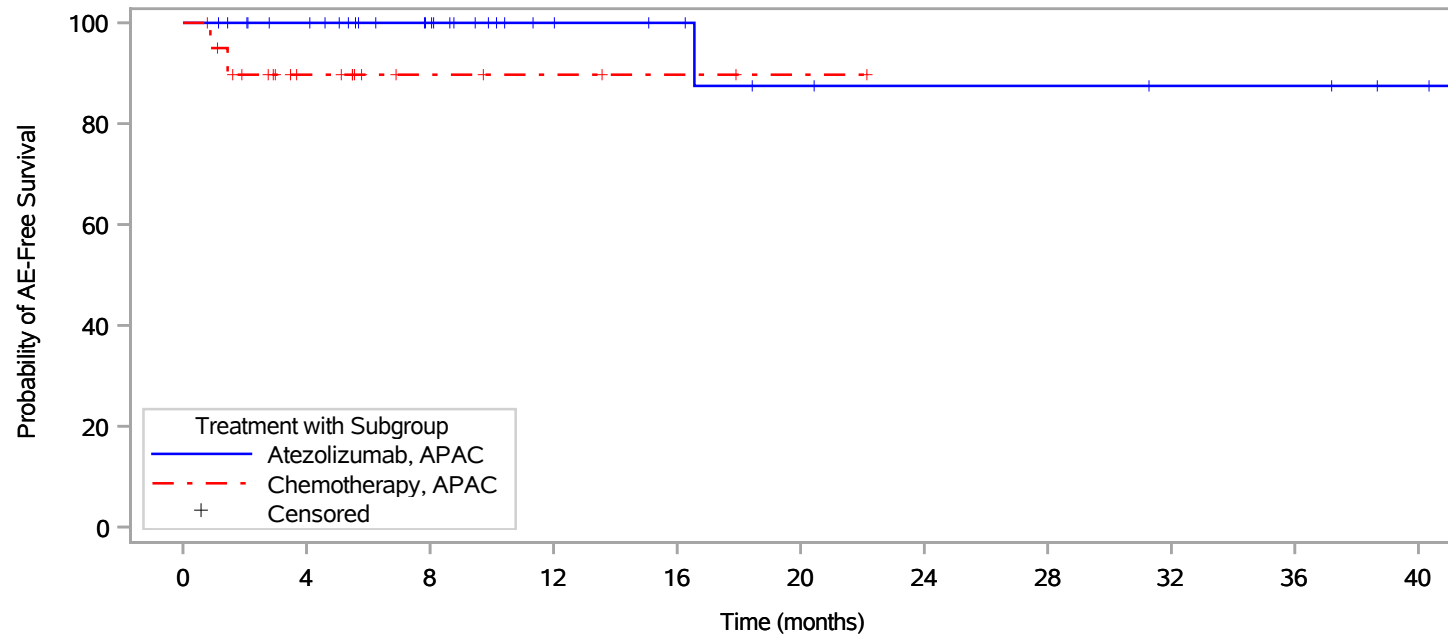
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPNEU_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis

STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), APAC



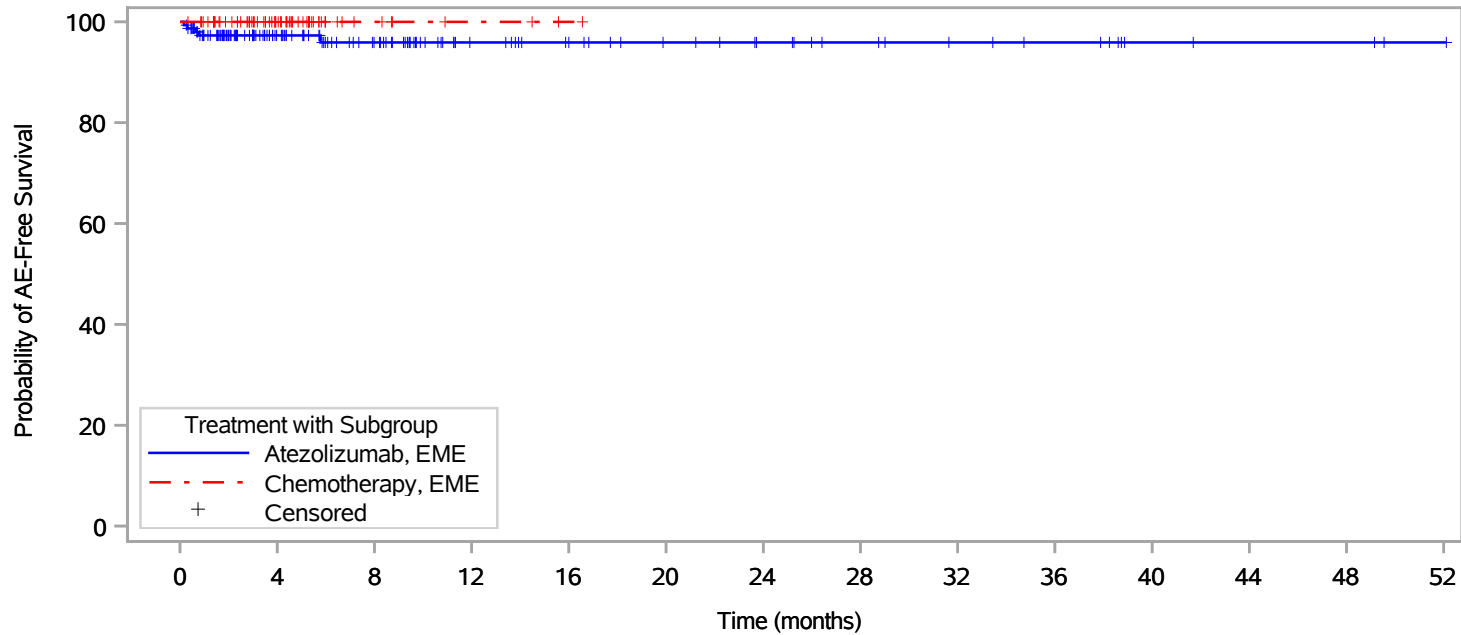
Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40
Atezolizumab, APAC	34	29	20	11	9	6	5	5	4	4	2	2
Chemotherapy, APAC	21	10	4	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40
Atezolizumab, APAC	0	5	14	23	25	27	28	28	29	29	31	31
Chemotherapy, APAC	0	9	15	16	17	18	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPNEU_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:18

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), EU



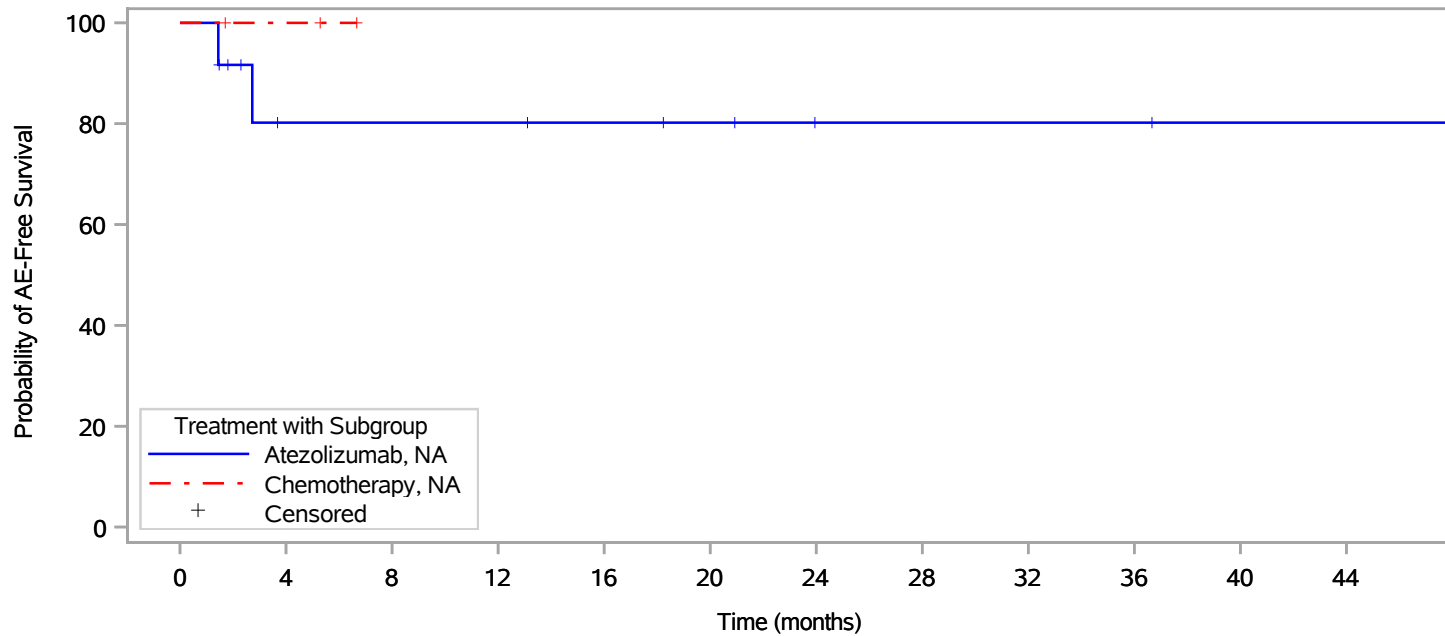
	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48	52
Patients at risk														
Atezolizumab, EME	153	84	58	34	28	22	18	14	11	9	4	3	3	1
Chemotherapy, EME	70	36	7	3	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab, EME	0	65	90	114	121	126	130	134	137	139	144	145	145	147
Chemotherapy, EME	0	34	63	67	69	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPN35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), NA



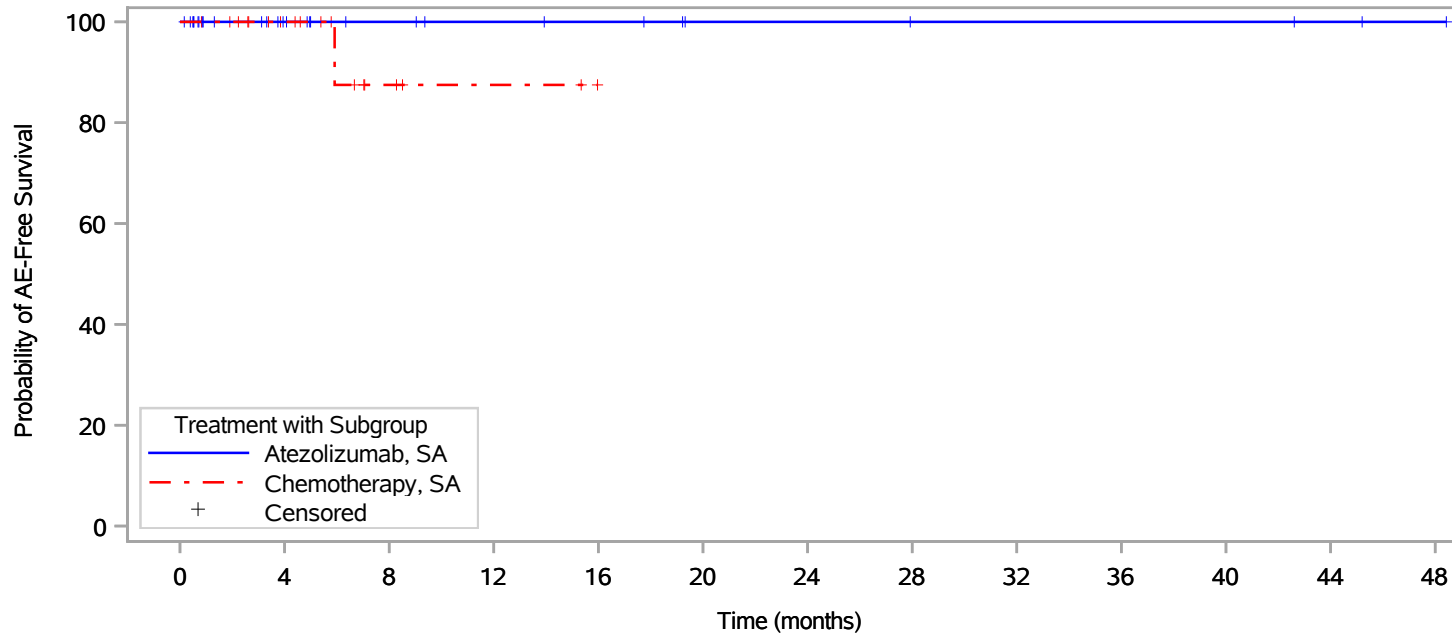
	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44
Patients at risk												
Atezolizumab, NA	12	6	6	6	5	4	2	2	2	2	1	1
Chemotherapy, NA	3	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored												
Atezolizumab, NA	0	4	4	4	5	6	8	8	8	8	9	9
Chemotherapy, NA	0	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPN35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Grade 3-5
STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), SA



Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, SA	29	15	10	8	7	4	4	3	3	3	3	2	1	
Chemotherapy, SA	19	12	4	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48
Atezolizumab, SA	0	14	19	21	22	25	25	26	26	26	26	26	27	28
Chemotherapy, SA	0	7	14	16	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

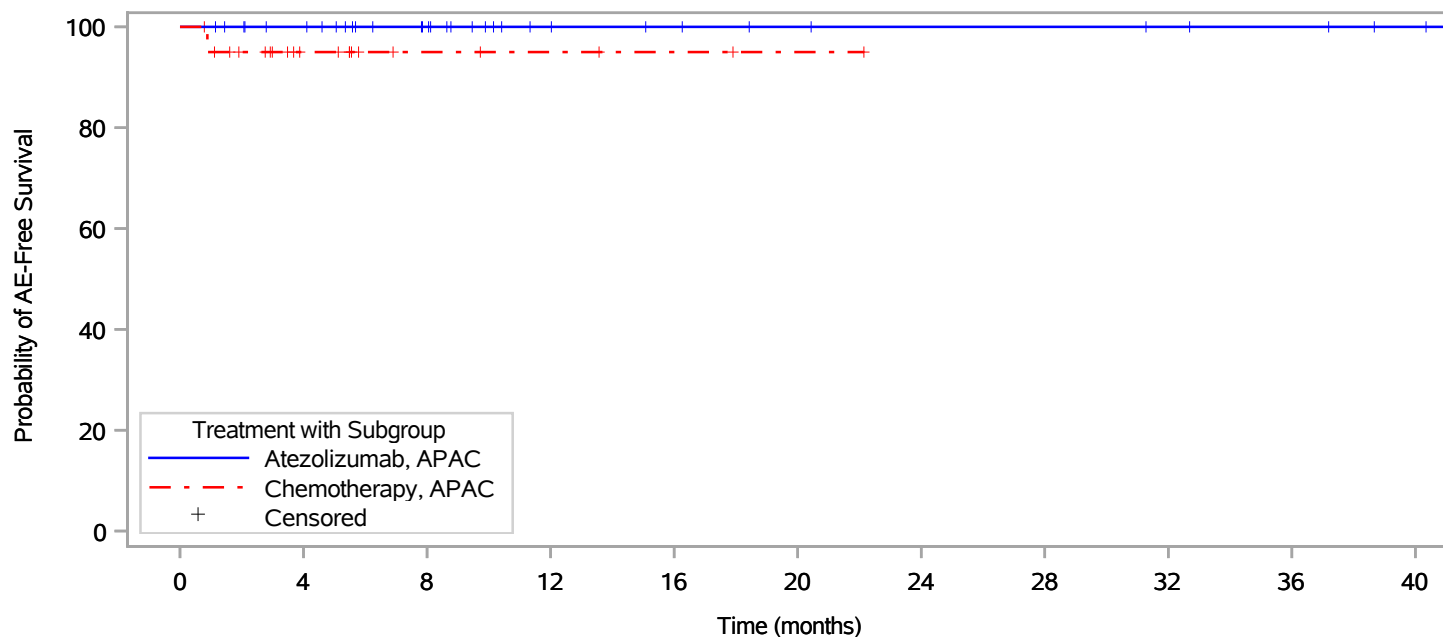
Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPN35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Pneumonitis, Grade 3-5

STUDY: MO29872

Geographic region (EME=Europe and Middle East, NA=North America, SA=Central and South America, APAC=Asia-Pacific), APAC

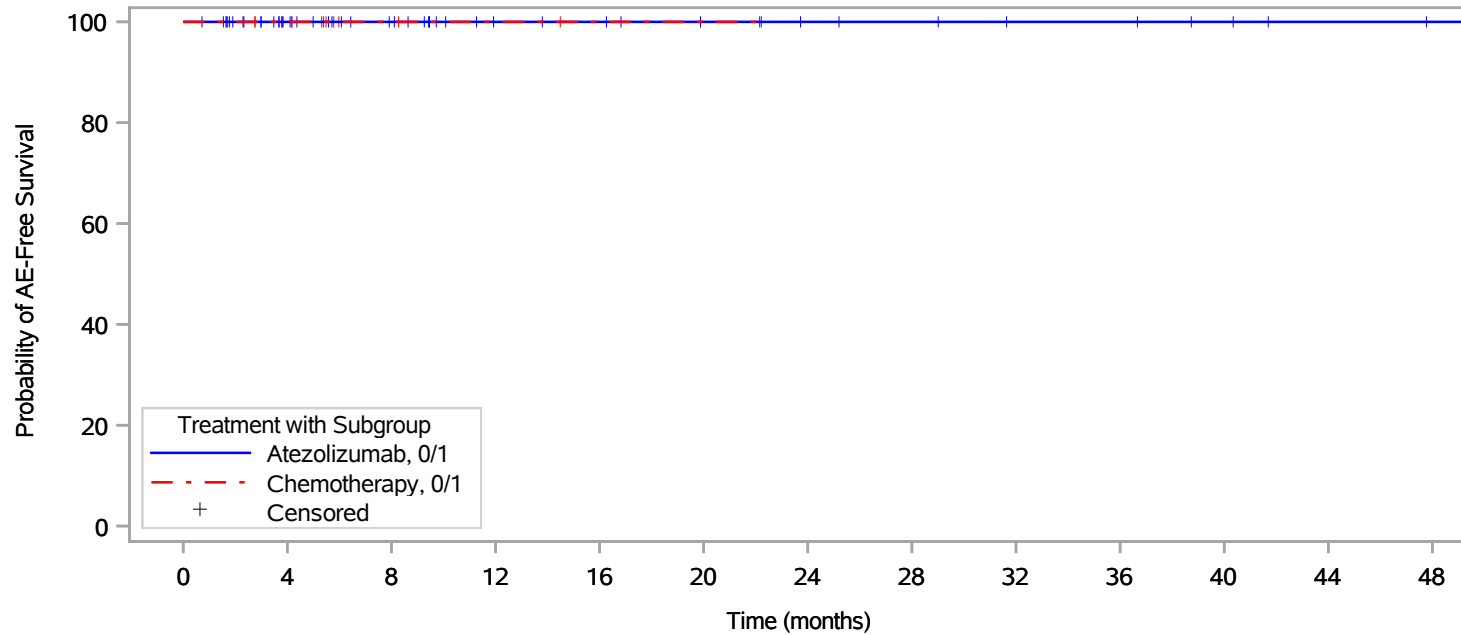


Patients at risk		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40
Atezolizumab, APAC	34	29	20	11	9	7	6	6	5	4	2	
Chemotherapy, APAC	21	10	4	3	2	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored		0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40
Atezolizumab, APAC	0	5	14	23	25	27	28	28	29	30	32	
Chemotherapy, APAC	0	10	16	17	18	19	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..inal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMPN35_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 20:52

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus
STUDY: MO29872
 ECOG, ECOG PS 0/1

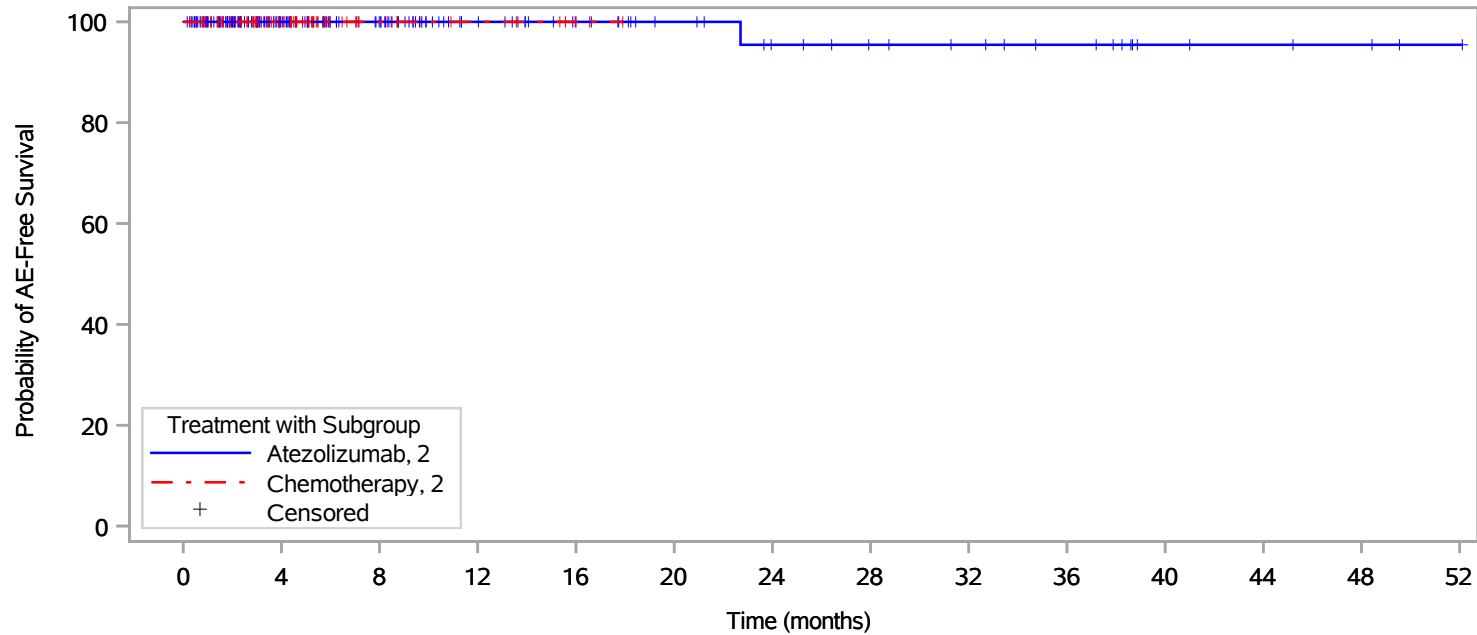


Patients at risk													
Atezolizumab, 0/1	48	34	25	15	14	11	9	8	6	6	4	2	1
Chemotherapy, 0/1	14	9	3	2	1	1	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored													
Atezolizumab, 0/1	0	14	23	33	34	37	39	40	42	42	44	46	47
Chemotherapy, 0/1	0	5	11	12	13	13	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMD_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:42

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus
STUDY: MO29872
 ECOG, ECOG PS 2

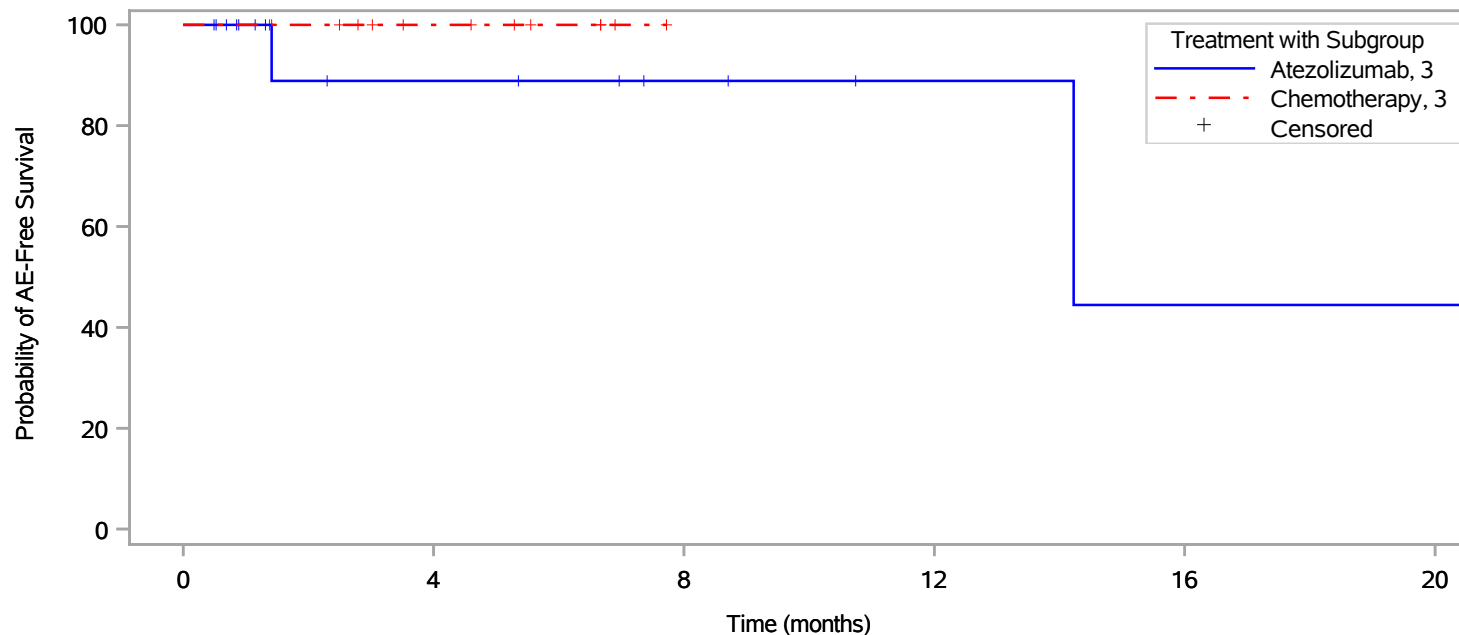


	0	4	8	12	16	20	24	28	32	36	40	44	48	52
Patients at risk														
Atezolizumab, 2	164	93	65	41	32	24	19	16	14	11	5	4	3	1
Chemotherapy, 2	86	44	12	6	2	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE
Patients censored														
Atezolizumab, 2	0	71	99	123	133	140	144	147	149	152	158	159	160	162
Chemotherapy, 2	0	42	74	80	84	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMD_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:42

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)
ENDPOINT: Time to Immune-Mediated Diabetes Mellitus
STUDY: MO29872
 ECOG, ECOG PS 3



	0	4	8	12	16	20
Patients at risk						
Atezolizumab, 3	16	7	4	2	1	1
Chemotherapy, 3	13	7	NE	NE	NE	NE
Patients censored						
Atezolizumab, 3	0	8	11	13	13	13
Chemotherapy, 3	0	6	NE	NE	NE	NE

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: ..al_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/g_km.sas
 Output: ..SRFinal_Rerun/prod/output/g_km_sg2_TTIMD_SP263LT50J_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.pdf
 26JUN2024 17:42

Sonstige Analysen

Anzahl Zentren, Länder, Regionen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Number of Centers/Countries/Geographical Regions with <10, >=10 patients per arm (ITT Population)

	Center				Country				Geographical region			
	n	%	n of patients randomized	% randomized patients	n	%	n of patients randomized	% randomized patients	n	%	n of patients randomized	% randomized patients
Overall	78	100,0	344	100,0	23	100,0	344	100,0	4	100,0	344	100,0
with <10 patients per arm	78	100,0	344	100,0	19	82,6	200	58,1	1	25,0	15	4,4
with >=10 patients per arm	0	NE	NE	NE	4	17,4	144	41,9	3	75,0	329	95,6

' <10 patients category' if at least one treatment arm has <10 patients. ' >=10 patients ' category if all treatment arms have >=10 patients.

Geographical regions: Europe and Middle East, North America, Central and South America, Asia-Pacific

'n': Number of centers '%': Percent of centers compared to overall number of centers

'n of patients randomized': Number of patients randomized in the corresponding category (e.g .Number of patients randomized in centers with <10 pts per arm)

'% randomized patients': Percent of randomized patients compared to overall number of randomized patients (e.g . % of randomized patients in centers with <10 patients per arm compared to overall number of randomized patients)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_center.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_center_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 8:41

Sonstige Analysen

Demographische und Baseline Charakteristika

Patienten mit einer PD-L1-Expression < 50 % der TC (SP263)

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Demographics and Baseline Characteristics

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Age (Years)		
n	229	115
Mean (SD)	75.0 (7.9)	74.7 (7.5)
Median	76	76
Min - Max	47 - 94	52 - 89
Age Category (years), n(%)		
n	229	115
18-64	27 (11.8%)	11 (9.6%)
65-74	74 (32.3%)	38 (33.0%)
75-84	114 (49.8%)	58 (50.4%)
>=85	14 (6.1%)	8 (7.0%)
Age Category (years), n(%)		
n	229	115
<70	50 (21.8%)	30 (26.1%)
>=70	179 (78.2%)	85 (73.9%)
Age Category (years), n(%)		
n	229	115
<80	142 (62.0%)	80 (69.6%)
>=80	87 (38.0%)	35 (30.4%)
Sex, n(%)		
n	229	115
Male	165 (72.1%)	77 (67.0%)
Female	64 (27.9%)	38 (33.0%)
Ethnicity, n(%)		
n	229	115
Hispanic or Latino	33 (14.4%)	18 (15.7%)
Not Hispanic or Latino	185 (80.8%)	95 (82.6%)

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Age (Years)		
Not Stated	7 (3.1%)	2 (1.7%)
Unknown	4 (1.7%)	0
Race, n(%)		
n	229	115
American Indian or Alaska Native	8 (3.5%)	7 (6.1%)
Asian	36 (15.7%)	24 (20.9%)
Black or African American	2 (0.9%)	1 (0.9%)
White	174 (76.0%)	78 (67.8%)
Multiple	5 (2.2%)	4 (3.5%)
Unknown	4 (1.7%)	1 (0.9%)
Weight (kg) at baseline		
n	229	115
Mean (SD)	67.15 (15.94)	66.36 (16.40)
Median	66	65
Min - Max	31.0 - 130.7	35.0 - 128.5
ECOG Performance Status, n(%)		
n	229	115
0	6 (2.6%)	0
1	42 (18.3%)	14 (12.2%)
2	165 (72.1%)	88 (76.5%)
3	16 (7.0%)	13 (11.3%)
ECOG Performance Status 0/1 and Age Category >=70, n(%)	48 (21.0%)	14 (12.2%)
Smoking Status, n(%)		
n	229	115
Never	27 (11.8%)	11 (9.6%)
Current	46 (20.1%)	23 (20.0%)
Previous	156 (68.1%)	81 (70.4%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_dm.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_dm_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:44

Sonstige Analysen

Demographische und Baseline Charakteristika

Patienten mit einer niedrigen/negativen PD-L1-Expression (SP142)

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP142 low/negative (incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Demographics and Baseline Characteristics

	Atezolizumab (N=254)	Chemotherapy (N=127)
Age (Years)		
n	254	127
Mean (SD)	74.9 (7.9)	74.7 (7.4)
Median	75,5	76
Min - Max	47 - 94	52 - 89
Age Category (years), n(%)		
n	254	127
18-64	30 (11.8%)	11 (8.7%)
65-74	83 (32.7%)	42 (33.1%)
75-84	127 (50.0%)	67 (52.8%)
>=85	14 (5.5%)	7 (5.5%)
Age Category (years), n(%)		
n	254	127
<70	58 (22.8%)	32 (25.2%)
>=70	196 (77.2%)	95 (74.8%)
Age Category (years), n(%)		
n	254	127
<80	161 (63.4%)	89 (70.1%)
>=80	93 (36.6%)	38 (29.9%)
Sex, n(%)		
n	254	127
Male	184 (72.4%)	87 (68.5%)
Female	70 (27.6%)	40 (31.5%)
Ethnicity, n(%)		
n	254	127
Hispanic or Latino	39 (15.4%)	20 (15.7%)
Not Hispanic or Latino	203 (79.9%)	105 (82.7%)

	Atezolizumab (N=254)	Chemotherapy (N=127)
Age (Years)		
Not Stated	8 (3.1%)	2 (1.6%)
Unknown	4 (1.6%)	0
Race, n(%)		
n	254	127
American Indian or Alaska Native	10 (3.9%)	7 (5.5%)
Asian	45 (17.7%)	27 (21.3%)
Black or African American	1 (0.4%)	1 (0.8%)
White	188 (74.0%)	86 (67.7%)
Multiple	6 (2.4%)	4 (3.1%)
Unknown	4 (1.6%)	2 (1.6%)
Weight (kg) at baseline		
n	254	127
Mean (SD)	66.70 (15.75)	66.80 (16.15)
Median	65,8	65,2
Min - Max	31.0 - 130.7	35.0 - 128.5
ECOG Performance Status, n(%)		
n	254	127
0	6 (2.4%)	0
1	47 (18.5%)	19 (15.0%)
2	184 (72.4%)	94 (74.0%)
3	17 (6.7%)	14 (11.0%)
ECOG Performance Status 0/1 and Age Category >=70, n(%)	53 (20.9%)	19 (15.0%)
Smoking Status, n(%)		
n	254	127
Never	30 (11.8%)	13 (10.2%)
Current	54 (21.3%)	24 (18.9%)
Previous	170 (66.9%)	90 (70.9%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_dm.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_dm_SP142LOWU_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 8:46

Sonstige Analysen

Baseline Krankheitscharakteristika

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Baseline Disease Characteristics

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Histology per eCRF		
n	229	115
squamous	106 (46.3%)	51 (44.3%)
non-squamous	123 (53.7%)	64 (55.7%)
Adenocarcinoma	111 (90.2%)	60 (93.8%)
Adenosquamous	4 (3.3%)	0
Large cell with neuroendocrine differentiation	0	1 (1.6%)
Mixed (not including small cell)	1 (0.8%)	0
NSCLC/NOS	4 (3.3%)	2 (3.1%)
Poorly differentiated	3 (2.4%)	1 (1.6%)
Initial Diagnosis Staging		
n	229	115
Stage IA	10 (4.4%)	2 (1.7%)
Stage IB	4 (1.7%)	4 (3.5%)
Stage IIA	11 (4.8%)	1 (0.9%)
Stage IIB	12 (5.2%)	2 (1.7%)
Stage IIIA	12 (5.2%)	10 (8.7%)
Stage IIIB	32 (14.0%)	21 (18.3%)
Stage IV	136 (59.4%)	71 (61.7%)
Not Done	1 (0.4%)	0
Unknown	11 (4.8%)	4 (3.5%)
Current Disease Stage at Enrollment		
n	229	115
Stage IIIB	29 (12.7%)	18 (15.7%)
Stage IV	200 (87.3%)	97 (84.3%)
Locations of Metastatic Disease at Enrollment		
Adrenal gland	31 (5.5%)	15 (5.6%)
Bone	49 (8.7%)	17 (6.4%)
Brain	15 (2.7%)	6 (2.2%)
Liver	32 (5.7%)	18 (6.7%)

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Histology per eCRF		
Lung	157 (27.8%)	73 (27.3%)
Lymph node	133 (23.5%)	68 (25.5%)
Mediastinum	20 (3.5%)	8 (3.0%)
Pleural cavity	58 (10.3%)	21 (7.9%)
Pericardial cavity	11 (1.9%)	4 (1.5%)
Skin	1 (0.2%)	1 (0.4%)
Chest wall	3 (0.5%)	2 (0.7%)
Bronchus	0	1 (0.4%)
Trachea	4 (0.7%)	1 (0.4%)
Abdominal cavity	5 (0.9%)	4 (1.5%)
Abdominal wall	1 (0.2%)	0
Other	18 (3.2%)	12 (4.5%)
Missing	27 (4.8%)	16 (6.0%)
Number of Metastatic Sites at Enrollment		
n	202	99
Mean (SD)	2.7 (1.3)	2.5 (1.2)
Median	2	2
Min - Max	1 - 8	1 - 7
Time from Initial Diagnosis to Initial Dose Administered (months)		
n	223	113
Mean (SD)	9.77 (17.78)	11.01 (29.30)
Median	2,23	1,87
Min - Max	0.6 - 118.2	0.5 - 189.1
or Metastatic Disease to Initial Dose Administered (months)		
n	220	112
Mean (SD)	4.72 (12.09)	3.96 (8.68)
Median	1,76	1,61
Min - Max	0.1 - 114.1	0.1 - 76.8
EGFR Mutation		
n	229	115
EGFR mutations other than L858R or exon 19 deletions	1 (0.4%)	1 (0.9%)
No mutation	205 (89.5%)	98 (85.2%)
Not Done	23 (10.0%)	16 (13.9%)
ALK Rearrangement		
n	229	115
No	203 (88.6%)	97 (84.3%)
Not evaluable	3 (1.3%)	1 (0.9%)

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Histology per eCRF		
Not Done	23 (10.0%)	17 (14.8%)
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter (mm)		
n	229	115
Mean (SD)	88.51 (48.05)	86.36 (49.43)
Median	80	80
Min - Max	10.0 - 317.0	13.0 - 290.0
Baseline Target Tumor Sum Longest Diameter Category		
n	229	115
<Median	117 (51.1%)	58 (50.4%)
>=Median	112 (48.9%)	57 (49.6%)
Lactate Dehydrogenase at Baseline		
n	226	113
High	81 (35.8%)	31 (27.4%)
Normal	133 (58.8%)	76 (67.3%)
Low	12 (5.3%)	6 (5.3%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_dm_dis.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_dm_dis_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:56

Sonstige Analysen

Komorbiditäten zu Baseline

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Comorbidities at Baseline

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Total number of patients with at least one medical history	227 (99.1%)	115 (100%)	342 (99.4%)
Total number of medical history	1619	773	2392
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders			
Total number of patients with at least one medical history	155 (67.7%)	77 (67.0%)	232 (67.4%)
Total number of medical history	289	152	441
Chronic obstructive pulmonary disease	68 (29.7%)	34 (29.6%)	102 (29.7%)
Cough	66 (28.8%)	34 (29.6%)	100 (29.1%)
Dyspnoea	66 (28.8%)	29 (25.2%)	95 (27.6%)
Emphysema	14 (6.1%)	5 (4.3%)	19 (5.5%)
Dyspnoea exertional	9 (3.9%)	9 (7.8%)	18 (5.2%)
Asthma	9 (3.9%)	3 (2.6%)	12 (3.5%)
Haemoptysis	5 (2.2%)	7 (6.1%)	12 (3.5%)
Productive cough	4 (1.7%)	4 (3.5%)	8 (2.3%)
Pulmonary embolism	4 (1.7%)	3 (2.6%)	7 (2.0%)
Bronchitis chronic	3 (1.3%)	3 (2.6%)	6 (1.7%)
Pleural effusion	4 (1.7%)	2 (1.7%)	6 (1.7%)
Sleep apnoea syndrome	4 (1.7%)	1 (0.9%)	5 (1.5%)
Bronchiectasis	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Pulmonary fibrosis	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Pulmonary hypertension	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Respiratory failure	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Atelectasis	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Epistaxis	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Obstructive airways disorder	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Pleurisy	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Pneumothorax	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Rhinitis allergic	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Acquired diaphragmatic eventration	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Bronchopleural fistula	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Bronchospasm	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Bronchostenosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Chronic respiratory failure	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cough variant asthma	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Dysphonia	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Hypoxia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Increased upper airway secretion	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Interstitial lung disease	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Nasal polyps	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Obstructive sleep apnoea syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Paranasal cyst	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pulmonary arterial hypertension	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pulmonary thrombosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Respiratory distress	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Respiratory tract congestion	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Rhinorrhoea	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Sinus congestion	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Throat clearing	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Upper-airway cough syndrome	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Wheezing	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Vascular disorders			
Total number of patients with at least one medical history	151 (65.9%)	72 (62.6%)	223 (64.8%)
Total number of medical history	182	91	273
Hypertension	138 (60.3%)	66 (57.4%)	204 (59.3%)
Peripheral arterial occlusive disease	12 (5.2%)	5 (4.3%)	17 (4.9%)
Aortic aneurysm	7 (3.1%)	3 (2.6%)	10 (2.9%)
Arteriosclerosis	3 (1.3%)	3 (2.6%)	6 (1.7%)
Aortic arteriosclerosis	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Deep vein thrombosis	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Essential hypertension	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Intermittent claudication	4 (1.7%)	0	4 (1.2%)
Peripheral vascular disorder	1 (0.4%)	3 (2.6%)	4 (1.2%)
Peripheral venous disease	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Aortic stenosis	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Peripheral ischaemia	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Varicose vein	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Aortic elongation	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Arterial occlusive disease	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Embolism	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Hypotension	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Iliac artery stenosis	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Peripheral artery occlusion	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Peripheral artery stenosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Metabolism and nutrition disorders			
Total number of patients with at least one medical history	130 (56.8%)	73 (63.5%)	203 (59.0%)
Total number of medical history	200	105	305
Type 2 diabetes mellitus	57 (24.9%)	30 (26.1%)	87 (25.3%)
Decreased appetite	39 (17.0%)	19 (16.5%)	58 (16.9%)
Dyslipidaemia	26 (11.4%)	8 (7.0%)	34 (9.9%)
Hypercholesterolaemia	23 (10.0%)	11 (9.6%)	34 (9.9%)
Hyperuricaemia	9 (3.9%)	6 (5.2%)	15 (4.4%)
Hyponatraemia	9 (3.9%)	2 (1.7%)	11 (3.2%)
Hyperlipidaemia	8 (3.5%)	0	8 (2.3%)
Hypoalbuminaemia	2 (0.9%)	4 (3.5%)	6 (1.7%)
Obesity	3 (1.3%)	3 (2.6%)	6 (1.7%)
Glucose tolerance impaired	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Gout	1 (0.4%)	4 (3.5%)	5 (1.5%)
Hyperglycaemia	1 (0.4%)	3 (2.6%)	4 (1.2%)
Type 1 diabetes mellitus	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Hypercalcaemia	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)
Hypokalaemia	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Vitamin B12 deficiency	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Cachexia	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Hyperkalaemia	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Hypomagnesaemia	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Hypoproteinaemia	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Iron deficiency	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Dehydration	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Folate deficiency	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Hypocalcaemia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hypophosphataemia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Impaired fasting glucose	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Insulin resistance	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Insulin-requiring type 2 diabetes mellitus	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cardiac disorders			
Total number of patients with at least one medical history	95 (41.5%)	43 (37.4%)	138 (40.1%)
Total number of medical history	145	66	211

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Atrial fibrillation	36 (15.7%)	15 (13.0%)	51 (14.8%)
Coronary artery disease	12 (5.2%)	9 (7.8%)	21 (6.1%)
Myocardial ischaemia	15 (6.6%)	4 (3.5%)	19 (5.5%)
Cardiac failure chronic	6 (2.6%)	3 (2.6%)	9 (2.6%)
Sinus tachycardia	4 (1.7%)	5 (4.3%)	9 (2.6%)
Arrhythmia	4 (1.7%)	4 (3.5%)	8 (2.3%)
Angina pectoris	3 (1.3%)	4 (3.5%)	7 (2.0%)
Tachycardia	7 (3.1%)	0	7 (2.0%)
Aortic valve incompetence	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Bundle branch block right	5 (2.2%)	0	5 (1.5%)
Left ventricular hypertrophy	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Cardiac failure	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Cardiac failure congestive	4 (1.7%)	0	4 (1.2%)
Cor pulmonale	4 (1.7%)	0	4 (1.2%)
Supraventricular extrasystoles	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Aortic valve stenosis	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)
Arteriosclerosis coronary artery	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Diastolic dysfunction	1 (0.4%)	2 (1.7%)	3 (0.9%)
Left ventricular dysfunction	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Ventricular extrasystoles	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Aortic valve disease	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Atrioventricular block first degree	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Bradycardia	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Hypertensive heart disease	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Ischaemic cardiomyopathy	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Left ventricular failure	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Right ventricular failure	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Sinus node dysfunction	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Tricuspid valve incompetence	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Aortic valve sclerosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Arrhythmia supraventricular	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Atrial flutter	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Bundle branch block left	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cardiac disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cardiac hypertrophy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cardiac septal hypertrophy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cardiac ventricular scarring	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cardiomyopathy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Coronary artery insufficiency	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Mitral valve incompetence	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Palpitations	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pericardial effusion	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Supraventricular tachycardia	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Ventricular arrhythmia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Ventricular tachycardia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Musculoskeletal and connective tissue disorders			
Total number of patients with at least one medical history	77 (33.6%)	46 (40.0%)	123 (35.8%)
Total number of medical history	133	74	207
Arthralgia	21 (9.2%)	12 (10.4%)	33 (9.6%)
Back pain	20 (8.7%)	8 (7.0%)	28 (8.1%)
Osteoarthritis	20 (8.7%)	6 (5.2%)	26 (7.6%)
Pain in extremity	8 (3.5%)	4 (3.5%)	12 (3.5%)
Osteoporosis	7 (3.1%)	4 (3.5%)	11 (3.2%)
Spinal osteoarthritis	5 (2.2%)	5 (4.3%)	10 (2.9%)
Muscle spasms	5 (2.2%)	4 (3.5%)	9 (2.6%)
Muscular weakness	5 (2.2%)	4 (3.5%)	9 (2.6%)
Musculoskeletal chest pain	6 (2.6%)	2 (1.7%)	8 (2.3%)
Spinal pain	5 (2.2%)	3 (2.6%)	8 (2.3%)
Arthritis	3 (1.3%)	3 (2.6%)	6 (1.7%)
Myalgia	2 (0.9%)	3 (2.6%)	5 (1.5%)
Osteopenia	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Bone pain	1 (0.4%)	3 (2.6%)	4 (1.2%)
Intervertebral disc protrusion	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Musculoskeletal pain	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Scoliosis	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Neck pain	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Bone infarction	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Clubbing	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Fibromyalgia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Flank pain	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Gouty arthritis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Groin pain	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Intervertebral disc degeneration	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Intervertebral disc disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Kyphoscoliosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Mobility decreased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Osteochondrosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Polymyalgia rheumatica	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Rotator cuff syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Spinal deformity	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Trismus	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
General disorders and administration site conditions			
Total number of patients with at least one medical history	76 (33.2%)	44 (38.3%)	120 (34.9%)
Total number of medical history	101	55	156
Fatigue	41 (17.9%)	20 (17.4%)	61 (17.7%)
Asthenia	16 (7.0%)	6 (5.2%)	22 (6.4%)
Non-cardiac chest pain	13 (5.7%)	9 (7.8%)	22 (6.4%)
Pain	7 (3.1%)	8 (7.0%)	15 (4.4%)
Oedema peripheral	7 (3.1%)	3 (2.6%)	10 (2.9%)
Chest pain	5 (2.2%)	3 (2.6%)	8 (2.3%)
Drug intolerance	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Gait disturbance	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Peripheral swelling	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Axillary pain	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Catheter site pain	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Chest discomfort	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Chronic fatigue syndrome	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
General physical health deterioration	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hernia	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Influenza like illness	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Infusion site extravasation	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Mucosal inflammation	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Stent-graft endoleak	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Gastrointestinal disorders			
Total number of patients with at least one medical history	78 (34.1%)	24 (20.9%)	102 (29.7%)
Total number of medical history	121	34	155
Constipation	23 (10.0%)	12 (10.4%)	35 (10.2%)
Gastroesophageal reflux disease	11 (4.8%)	5 (4.3%)	16 (4.7%)
Nausea	12 (5.2%)	2 (1.7%)	14 (4.1%)
Hiatus hernia	10 (4.4%)	0	10 (2.9%)
Diverticulum	4 (1.7%)	3 (2.6%)	7 (2.0%)
Dysphagia	4 (1.7%)	2 (1.7%)	6 (1.7%)
Diverticulum intestinal	4 (1.7%)	1 (0.9%)	5 (1.5%)
Pancreatitis chronic	5 (2.2%)	0	5 (1.5%)
Dyspepsia	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Haemorrhoids	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Large intestine polyp	4 (1.7%)	0	4 (1.2%)
Umbilical hernia	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Abdominal pain	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)
Diarrhoea	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Gastritis	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Inguinal hernia	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Abdominal hernia	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Chronic gastritis	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Gastric ulcer	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Gastroduodenal ulcer	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Intestinal polyp	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Abdominal pain upper	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Ascites	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Barrett's oesophagus	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Coeliac artery stenosis	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Duodenitis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Faeces hard	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Gastritis erosive	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Gastrointestinal pain	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Irritable bowel syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Oesophageal stenosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Oesophagitis	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Oral disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pancreatic atrophy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pancreatic cyst	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pancreatic pseudocyst	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pancreatitis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Peptic ulcer	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Retroperitoneal fibrosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Vomiting	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Nervous system disorders			
Total number of patients with at least one medical history	49 (21.4%)	20 (17.4%)	69 (20.1%)
Total number of medical history	59	26	85
Headache	5 (2.2%)	0	5 (1.5%)
Carotid artery stenosis	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Dizziness	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Neuropathy peripheral	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Polyneuropathy	4 (1.7%)	0	4 (1.2%)
Cerebral atrophy	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Epilepsy	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Essential tremor	1 (0.4%)	2 (1.7%)	3 (0.9%)
Peripheral sensory neuropathy	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Vascular encephalopathy	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Cerebral infarction	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Cerebrovascular accident	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Diabetic neuropathy	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Dysaesthesia	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Intracranial aneurysm	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Ischaemic stroke	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Paraesthesia	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Restless legs syndrome	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Seizure	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Transient ischaemic attack	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Vocal cord paresis	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Bell's palsy	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Brain oedema	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Carotid arteriosclerosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Carotid artery disease	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Carpal tunnel syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cerebellar infarction	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cerebral haemorrhage	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cerebral ischaemia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cerebral microangiopathy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Cognitive disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hemiplegia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hypoaesthesia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Lacunar infarction	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Monoparesis	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Myelopathy	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Nervous system disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Neuralgia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Parkinsonism	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Partial seizures	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Peripheral sensorimotor neuropathy	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Phantom limb syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Sciatica	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Senile dementia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Speech disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Toxic leukoencephalopathy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Vocal cord paralysis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Reproductive system and breast disorders			
Total number of patients with at least one medical history	40 (17.5%)	17 (14.8%)	57 (16.6%)
Total number of medical history	41	17	58
Benign prostatic hyperplasia	37 (16.2%)	17 (14.8%)	54 (15.7%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Erectile dysfunction	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pelvic fluid collection	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pelvic pain	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Prostatic calcification	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Psychiatric disorders			
Total number of patients with at least one medical history	40 (17.5%)	16 (13.9%)	56 (16.3%)
Total number of medical history	46	18	64
Insomnia	13 (5.7%)	7 (6.1%)	20 (5.8%)
Depression	10 (4.4%)	5 (4.3%)	15 (4.4%)
Anxiety	12 (5.2%)	1 (0.9%)	13 (3.8%)
Anxiety disorder	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Depressed mood	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Initial insomnia	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Mixed anxiety and depressive disorder	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Sleep disorder	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Agitation	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Alcoholism	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Delirium	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Major depression	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Panic disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pseudodementia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Renal and urinary disorders			
Total number of patients with at least one medical history	40 (17.5%)	16 (13.9%)	56 (16.3%)
Total number of medical history	48	19	67
Renal cyst	16 (7.0%)	4 (3.5%)	20 (5.8%)
Chronic kidney disease	9 (3.9%)	6 (5.2%)	15 (4.4%)
Renal failure	3 (1.3%)	3 (2.6%)	6 (1.7%)
Nocturia	5 (2.2%)	0	5 (1.5%)
Nephrolithiasis	2 (0.9%)	2 (1.7%)	4 (1.2%)
Urinary incontinence	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Dysuria	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Haematuria	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Atonic urinary bladder	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Bladder pain	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Diabetic nephropathy	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Incontinence	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Renal impairment	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Urethral meatus stenosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Urethral stenosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Urinary retention	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Blood and lymphatic system disorders			
Total number of patients with at least one medical history	32 (14.0%)	22 (19.1%)	54 (15.7%)
Total number of medical history	37	23	60
Anaemia	25 (10.9%)	16 (13.9%)	41 (11.9%)
Lymphopenia	6 (2.6%)	3 (2.6%)	9 (2.6%)
Lymphadenitis	0	2 (1.7%)	2 (0.6%)
Neutrophilia	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Anaemia of malignant disease	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Iron deficiency anaemia	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Lymph node pain	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Lymphadenopathy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Thrombocytopenia	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Thrombocytosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Investigations			
Total number of patients with at least one medical history	24 (10.5%)	17 (14.8%)	41 (11.9%)
Total number of medical history	30	19	49
Weight decreased	11 (4.8%)	7 (6.1%)	18 (5.2%)
Blood albumin decreased	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Blood lactate dehydrogenase increased	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Bilirubin conjugated increased	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Blood thyroid stimulating hormone increased	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Lymphocyte count decreased	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Urinary occult blood positive	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Activated partial thromboplastin time prolonged	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Blood alkaline phosphatase increased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Blood bicarbonate decreased	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Blood bilirubin increased	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Blood cholesterol increased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Blood creatinine increased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Blood sodium decreased	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Blood uric acid increased	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
C-reactive protein increased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cardiac murmur	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Electrocardiogram QT prolonged	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Epstein-Barr virus antibody positive	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Haemoglobin increased	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Platelet count increased	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Protein total decreased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Pulmonary function test abnormal	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Tri-iodothyronine decreased	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Endocrine disorders			
Total number of patients with at least one medical history	29 (12.7%)	11 (9.6%)	40 (11.6%)
Total number of medical history	29	13	42
Hypothyroidism	15 (6.6%)	8 (7.0%)	23 (6.7%)
Hyperthyroidism	7 (3.1%)	4 (3.5%)	11 (3.2%)
Goitre	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)
Adrenal insufficiency	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Autoimmune thyroiditis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Euthyroid sick syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Myxoedema	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Thyroid mass	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Neoplasms benign, malignant and unspecified (incl cysts and polyps)			
Total number of patients with at least one medical history	20 (8.7%)	9 (7.8%)	29 (8.4%)
Total number of medical history	21	10	31
Tumour pain	5 (2.2%)	5 (4.3%)	10 (2.9%)
Cancer pain	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Haemangioma of liver	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)
Metastases to bone	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Tumour associated fever	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Adrenal adenoma	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Benign pancreatic neoplasm	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Enchondromatosis	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Essential thrombocythaemia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Lipoma	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Oncocytoma	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Paraneoplastic syndrome	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pituitary tumour benign	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Renal adenoma	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hepatobiliary disorders			
Total number of patients with at least one medical history	18 (7.9%)	6 (5.2%)	24 (7.0%)
Total number of medical history	24	7	31
Hepatic cyst	6 (2.6%)	1 (0.9%)	7 (2.0%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Cholecystitis chronic	5 (2.2%)	1 (0.9%)	6 (1.7%)
Hepatic steatosis	6 (2.6%)	0	6 (1.7%)
Cholelithiasis	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Biliary dilatation	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Cholecystitis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Congestive hepatopathy	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Gallbladder polyp	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Hepatitis alcoholic	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hepatomegaly	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Hypertransaminasaemia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Infections and infestations			
Total number of patients with at least one medical history	16 (7.0%)	8 (7.0%)	24 (7.0%)
Total number of medical history	18	10	28
Oral candidiasis	1 (0.4%)	2 (1.7%)	3 (0.9%)
Urinary tract infection	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Diverticulitis	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Gastroenteritis	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Pyelonephritis chronic	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Upper respiratory tract infection	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Asymptomatic bacteriuria	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Bronchiolitis	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Groin abscess	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Hepatitis B	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Herpes zoster	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Klebsiella infection	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Laryngitis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Oral infection	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Osteomyelitis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Otitis media	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Pneumonia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Sinusitis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Urinary tract infection bacterial	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Eye disorders			
Total number of patients with at least one medical history	17 (7.4%)	6 (5.2%)	23 (6.7%)
Total number of medical history	20	7	27
Cataract	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Glaucoma	3 (1.3%)	2 (1.7%)	5 (1.5%)
Macular degeneration	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Age-related macular degeneration	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Blindness unilateral	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Dry age-related macular degeneration	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Dry eye	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Eye pruritus	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Eyelid ptosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Lagophthalmos	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Maculopathy	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Ocular hypertension	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Retinal artery thrombosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Visual acuity reduced	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Visual impairment	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Xerophthalmia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Skin and subcutaneous tissue disorders			
Total number of patients with at least one medical history	17 (7.4%)	5 (4.3%)	22 (6.4%)
Total number of medical history	21	5	26
Psoriasis	3 (1.3%)	1 (0.9%)	4 (1.2%)
Dry skin	3 (1.3%)	0	3 (0.9%)
Rash	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Subcutaneous emphysema	2 (0.9%)	1 (0.9%)	3 (0.9%)
Dermatitis	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Pruritus	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Rosacea	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Dermatitis allergic	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Dermatitis contact	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Diabetic foot	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Eczema	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Night sweats	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Rash maculo-papular	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Skin disorder	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Ear and labyrinth disorders			
Total number of patients with at least one medical history	16 (7.0%)	3 (2.6%)	19 (5.5%)
Total number of medical history	16	3	19
Hypoacusis	5 (2.2%)	1 (0.9%)	6 (1.7%)
Vertigo	6 (2.6%)	0	6 (1.7%)
Deafness	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Tinnitus	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Inner ear disorder	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Tympanic membrane perforation	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Vertigo positional	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Immune system disorders			
Total number of patients with at least one medical history	9 (3.9%)	5 (4.3%)	14 (4.1%)
Total number of medical history	12	8	20
Drug hypersensitivity	7 (3.1%)	5 (4.3%)	12 (3.5%)
Seasonal allergy	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Allergy to chemicals	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Anaphylactic reaction	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Rubber sensitivity	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Social circumstances			
Total number of patients with at least one medical history	11 (4.8%)	3 (2.6%)	14 (4.1%)
Total number of medical history	12	3	15
Contraindication to medical treatment	7 (3.1%)	0	7 (2.0%)
Cardiac assistance device user	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Dental prosthesis user	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Denture wearer	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Eye prosthesis user	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Joint prosthesis user	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Menopause	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Postmenopause	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Vascular device user	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Injury, poisoning and procedural complications			
Total number of patients with at least one medical history	9 (3.9%)	3 (2.6%)	12 (3.5%)
Total number of medical history	9	4	13
Subdural haematoma	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Arterial injury	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Asbestosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Compression fracture	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Fall	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Meniscus injury	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Pneumoconiosis	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Post-thoracotomy pain syndrome	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Rib fracture	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Spinal compression fracture	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Stress fracture	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Thoracic vertebral fracture	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Congenital, familial and genetic disorders			
Total number of patients with at least one medical history	4 (1.7%)	4 (3.5%)	8 (2.3%)
Total number of medical history	4	4	8
Type IIa hyperlipidaemia	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Cataract congenital	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Colour blindness	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Congenital diaphragmatic hernia	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Congenital neoplasm	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Hypertrophic cardiomyopathy	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Pectus excavatum	0	1 (0.9%)	1 (0.3%)
Surgical and medical procedures			
Total number of patients with at least one medical history	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Total number of medical history	1	0	1
Cancer surgery	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

Investigator text for Medical history encoded using MedDRA version 25.0.

At each level of summation (overall, SOC, PT), patients reporting more than one medical history are counted only once

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_mh.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_mh_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 8:55

Sonstige Analysen

Übersicht über die zur Definition der Population verwendeten Komorbiditäten

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Overview of Comorbidities used to Define Population

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Total number of patients with at least one condition	221 (96.5%)	109 (94.8%)
Cardiac disorders		
Total number of patients with at least one condition	93 (40.6%)	43 (37.4%)
Atrial fibrillation	36 (15.7%)	15 (13.0%)
Coronary artery disease	12 (5.2%)	9 (7.8%)
Myocardial ischaemia	15 (6.6%)	4 (3.5%)
Cardiac failure chronic	6 (2.6%)	3 (2.6%)
Sinus tachycardia	4 (1.7%)	5 (4.3%)
Arrhythmia	4 (1.7%)	4 (3.5%)
Angina pectoris	3 (1.3%)	4 (3.5%)
Tachycardia	7 (3.1%)	0
Aortic valve incompetence	3 (1.3%)	2 (1.7%)
Bundle branch block right	5 (2.2%)	0
Left ventricular hypertrophy	3 (1.3%)	2 (1.7%)
Cardiac failure	3 (1.3%)	1 (0.9%)
Cardiac failure congestive	4 (1.7%)	0
Cor pulmonale	4 (1.7%)	0
Supraventricular extrasystoles	2 (0.9%)	2 (1.7%)
Aortic valve stenosis	3 (1.3%)	0
Arteriosclerosis coronary artery	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Diastolic dysfunction	1 (0.4%)	2 (1.7%)
Left ventricular dysfunction	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Ventricular extrasystoles	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Aortic valve disease	2 (0.9%)	0
Atrioventricular block first degree	2 (0.9%)	0
Bradycardia	2 (0.9%)	0
Ischaemic cardiomyopathy	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Left ventricular failure	0	2 (1.7%)
Right ventricular failure	2 (0.9%)	0
Sinus node dysfunction	0	2 (1.7%)
Tricuspid valve incompetence	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Aortic valve sclerosis	1 (0.4%)	0

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Total number of patients with at least one condition	221 (96.5%)	109 (94.8%)
Arrhythmia supraventricular	1 (0.4%)	0
Atrial flutter	1 (0.4%)	0
Bundle branch block left	0	1 (0.9%)
Cardiac hypertrophy	1 (0.4%)	0
Cardiac septal hypertrophy	1 (0.4%)	0
Cardiac ventricular scarring	0	1 (0.9%)
Cardiomyopathy	1 (0.4%)	0
Coronary artery insufficiency	1 (0.4%)	0
Mitral valve incompetence	0	1 (0.9%)
Supraventricular tachycardia	0	1 (0.9%)
Ventricular arrhythmia	1 (0.4%)	0
Ventricular tachycardia	1 (0.4%)	0
Metabolism and nutrition disorders		
Total number of patients with at least one condition	100 (43.7%)	56 (48.7%)
Type 2 diabetes mellitus	57 (24.9%)	30 (26.1%)
Decreased appetite	39 (17.0%)	19 (16.5%)
Hyponatraemia	9 (3.9%)	2 (1.7%)
Obesity	3 (1.3%)	3 (2.6%)
Glucose tolerance impaired	3 (1.3%)	2 (1.7%)
Hyperglycaemia	1 (0.4%)	3 (2.6%)
Type 1 diabetes mellitus	2 (0.9%)	2 (1.7%)
Hypokalaemia	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Cachexia	2 (0.9%)	0
Hyperkalaemia	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Dehydration	0	1 (0.9%)
Impaired fasting glucose	0	1 (0.9%)
Insulin resistance	1 (0.4%)	0
Insulin-requiring type 2 diabetes mellitus	0	1 (0.9%)
Nervous system disorders		
Total number of patients with at least one condition	35 (15.3%)	15 (13.0%)
Carotid artery stenosis	2 (0.9%)	2 (1.7%)
Dizziness	3 (1.3%)	1 (0.9%)
Neuropathy peripheral	3 (1.3%)	1 (0.9%)
Polyneuropathy	4 (1.7%)	0
Peripheral sensory neuropathy	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Vascular encephalopathy	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Cerebral infarction	2 (0.9%)	0
Cerebrovascular accident	2 (0.9%)	0
Diabetic neuropathy	1 (0.4%)	1 (0.9%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Total number of patients with at least one condition	221 (96.5%)	109 (94.8%)
Dysaesthesia	0	2 (1.7%)
Intracranial aneurysm	0	2 (1.7%)
Ischaemic stroke	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Paraesthesia	2 (0.9%)	0
Restless legs syndrome	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Transient ischaemic attack	2 (0.9%)	0
Brain oedema	1 (0.4%)	0
Carotid arteriosclerosis	1 (0.4%)	0
Carotid artery disease	1 (0.4%)	0
Carpal tunnel syndrome	1 (0.4%)	0
Cerebellar infarction	0	1 (0.9%)
Cerebral haemorrhage	1 (0.4%)	0
Cerebral ischaemia	1 (0.4%)	0
Cerebral microangiopathy	1 (0.4%)	0
Cognitive disorder	1 (0.4%)	0
Hypoaesthesia	1 (0.4%)	0
Lacunar infarction	0	1 (0.9%)
Nervous system disorder	1 (0.4%)	0
Neuralgia	1 (0.4%)	0
Peripheral sensorimotor neuropathy	0	1 (0.9%)
Phantom limb syndrome	1 (0.4%)	0
Senile dementia	1 (0.4%)	0
Speech disorder	1 (0.4%)	0
Toxic leukoencephalopathy	1 (0.4%)	0
Psychiatric disorders		
Total number of patients with at least one condition	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Alcoholism	1 (0.4%)	0
Delirium	0	1 (0.9%)
Pseudodementia	1 (0.4%)	0
Renal and urinary disorders		
Total number of patients with at least one condition	28 (12.2%)	13 (11.3%)
Renal cyst	16 (7.0%)	4 (3.5%)
Chronic kidney disease	9 (3.9%)	6 (5.2%)
Renal failure	3 (1.3%)	3 (2.6%)
Diabetic nephropathy	0	1 (0.9%)
Renal impairment	1 (0.4%)	0
Respiratory, thoracic and mediastinal disorders		
Total number of patients with at least one condition	93 (40.6%)	46 (40.0%)

MedDRA System Organ Class MedDRA Preferred Term	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Total number of patients with at least one condition	221 (96.5%)	109 (94.8%)
Chronic obstructive pulmonary disease	68 (29.7%)	34 (29.6%)
Emphysema	14 (6.1%)	5 (4.3%)
Asthma	9 (3.9%)	3 (2.6%)
Pulmonary embolism	4 (1.7%)	3 (2.6%)
Bronchitis chronic	3 (1.3%)	3 (2.6%)
Bronchiectasis	2 (0.9%)	2 (1.7%)
Pulmonary fibrosis	2 (0.9%)	2 (1.7%)
Pulmonary hypertension	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Atelectasis	2 (0.9%)	0
Obstructive airways disorder	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Bronchospasm	1 (0.4%)	0
Bronchostenosis	1 (0.4%)	0
Cough variant asthma	1 (0.4%)	0
Interstitial lung disease	0	1 (0.9%)
Pulmonary arterial hypertension	1 (0.4%)	0
Pulmonary thrombosis	1 (0.4%)	0
Wheezing	1 (0.4%)	0
Vascular disorders		
Total number of patients with at least one condition	149 (65.1%)	71 (61.7%)
Hypertension	138 (60.3%)	66 (57.4%)
Peripheral arterial occlusive disease	12 (5.2%)	5 (4.3%)
Arteriosclerosis	3 (1.3%)	3 (2.6%)
Aortic arteriosclerosis	3 (1.3%)	1 (0.9%)
Essential hypertension	2 (0.9%)	2 (1.7%)
Intermittent claudication	4 (1.7%)	0
Peripheral venous disease	2 (0.9%)	1 (0.9%)
Aortic stenosis	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Peripheral ischaemia	1 (0.4%)	1 (0.9%)
Arterial occlusive disease	0	1 (0.9%)
Iliac artery stenosis	0	1 (0.9%)
Peripheral artery occlusion	1 (0.4%)	0
Peripheral artery stenosis	1 (0.4%)	0

Verbatim terms have been coded using MedDRA 25.0.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_comorb.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_comorb_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 8:58

Sonstige Analysen

Zusammenfassung der Anzahl der Komorbiditäten

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Summary of the Number of Comorbidities (Ongoing Medical History)

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Numbers of Comorbidities			
n	229	115	344
Mean (SD)	7.1 (4.5)	6.7 (4.2)	6.9 (4.4)
Median	6	6	6
Q1 ; Q3	4.0 ; 10.0	4.0 ; 8.0	4.0 ; 9.0
Min, Max	0, 33	1, 27	0, 33
Numbers of Comorbidities Category, n(%)			
n	229	115	344
0	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
1-3	55 (24.0%)	26 (22.6%)	81 (23.5%)
>3	172 (75.1%)	89 (77.4%)	261 (75.9%)

Only ongoing conditions are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_sum_com.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_sum_com_ong_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
26JUL2024 17:35

Sonstige Analysen

Studienabbruch

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Patients who Discontinued Study including Reason

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Received Treatment	228 (99.6%)	113 (98.3%)	341 (99.1%)
On-study	12 (5.2%)	0	12 (3.5%)
Alive: On Treatment	12 (5.2%)	0	12 (3.5%)
Discontinued Study	217 (94.8%)	115 (100%)	332 (96.5%)
Death	186 (81.2%)	100 (87.0%)	286 (83.1%)
Not treated	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Treatment received	185 (80.8%)	100 (87.0%)	285 (82.8%)
Lost to Follow-Up	6 (2.6%)	1 (0.9%)	7 (2.0%)
Withdrawal by Subject	14 (6.1%)	11 (9.6%)	25 (7.3%)
Study Terminated by Sponsor	10 (4.4%)	3 (2.6%)	13 (3.8%)
Physician Decision	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ds_study.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ds_study_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 11:40

Sonstige Analysen

Behandlungsabbruch

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Patients who Discontinued Treatment including Reason

	Atezolizumab (N=228)	Chemotherapy (N=113)	All Patients (N=341)
Received Treatment, n(%)	228 (100%)	113 (100%)	341 (100%)
Treatment Status, n(%)			
Completed	12 (5.3%)	0	12 (3.5%)
Discontinued	216 (94.7%)	113 (100%)	329 (96.5%)
Treatment Discontinuation Reason, n(%)			
All	216 (94.7%)	113 (100%)	329 (96.5%)
Adverse Event	33 (14.5%)	17 (15.0%)	50 (14.7%)
Death	54 (23.7%)	13 (11.5%)	67 (19.6%)
Treatment received	54 (23.7%)	13 (11.5%)	67 (19.6%)
Lost to Follow-Up	1 (0.4%)	1 (0.9%)	2 (0.6%)
Non-Compliance	2 (0.9%)	0	2 (0.6%)
Withdrawal by Subject	14 (6.1%)	9 (8.0%)	23 (6.7%)
Study Terminated by Sponsor	1 (0.4%)	0	1 (0.3%)
Physician Decision	3 (1.3%)	16 (14.2%)	19 (5.6%)
Progressive Disease	107 (46.9%)	53 (46.9%)	160 (46.9%)
Other	1 (0.4%)	4 (3.5%)	5 (1.5%)
Continued Treatment beyond Disease Progression, n(%)	66 (28.9%)	0	66 (19.4%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ds_trt.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ds_trt_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:50

Sonstige Analysen

Todesfälle und primäre Todesursachen

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Deaths and Primary Reason for Death

	Atezolizumab (N=229)		Chemotherapy (N=115)	
	n	%	n	%
All Deaths	197	86,0	102	88,7
Adverse event	32	14,0	10	8,7
Progressive disease	137	59,8	84	73,0
Other	28	12,2	8	7,0

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_death.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_death_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:43

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Deaths and Primary Reason for Death

	Atezolizumab (N=228)		Chemotherapy (N=113)	
	n	%	n	%
All Deaths	196	86,0	102	90,3
Adverse event	32	14,0	10	8,8
Progressive disease	136	59,6	84	74,3
Other	28	12,3	8	7,1

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_death.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_death_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:42

Sonstige Analysen

Zusammenfassung: Vinorelbin oder Gemcitabin zu Baseline

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Summary of Vinorelbine or Gemcitabine at Baseline

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
Number of Patients, n(%)		
n	229	115
Gemcitabine	0	52 (45.2%)
Vinorelbine	0	61 (53.0%)
n/a	229 (100%)	2 (1.7%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_dm_chemo.sas

Output: root/clinical_studies/R05541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_dm_chemo_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:47

Sonstige Analysen

Dauer des Survival Follow-up

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Overall Survival

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Duration of Survival Follow-Up

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)	All Patients (N=344)
Patients with event (%)	32 (14.0%)	13 (11.3%)	45 (13.1%)
Latest contributing event			
Alive	32	13	45
Patients without event (%)	197 (86.0%)	102 (88.7%)	299 (86.9%)
Time to event (months)			
Median	42,6	36,8	42,4
95% CI	(40.5, 47.8)	(34.3, NE)	(40.1, 47.8)
25% and 75%-ile	39.8 - 48.4	34.3 - 52.7	38.0 - 48.4
Range	0 - 51	0 - 53	0 - 53

* Censored observation.

Summaries of Duration of Follow-up (median, percentiles) are based on reverse Kaplan-Meier estimates.

95% CI for median was computed using the method of Brookmeyer and Crowley.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_fu_rkm.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_fu_rkm_OS_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:52

Sonstige Analysen
30-Tage Safety Follow-up

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Safety Follow-up at 30 Days [Months]

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

	Atezolizumab (N=228)	Chemotherapy (N=113)
Duration [Month]		
n	228	113
Median	4,3	3,1

Safety Follow-Up Duration was calculated as min(Datacut Date, Death Date, Lost to Follow Up Date, Withdrawal of Consent Date, Study Discontinuation Date, Date of Last Dose of Study Treatment + 30 Days, Initiation of Subsequent Anti-Cancer Therapy) - Treatment Start Date.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_fu.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_fu_AER30_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:53

Sonstige Analysen

90-Tage Safety Follow-up

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: Safety Follow-up at 90 Days [Months]

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

	Atezolizumab (N=228)	Chemotherapy (N=113)
Duration [Month]		
n	228	113
Median	5,5	4,3

Safety Follow-Up Duration was calculated as min(Datacut Date, Death Date, Lost to Follow Up Date, Withdrawal of Consent Date, Study Discontinuation Date, Date of Last Dose of Study Treatment + 90 Days, Initiation of Subsequent Anti-Cancer Therapy) - Treatment Start Date.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_fu.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_fu_AER90_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls
28JUN2024 8:54

Sonstige Analysen

Übereinstimmung der Stratifizierungsfaktoren in eCRF und IxRS

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Concordance of Stratification Factors by eCRF and IxRS

Stratification Factor: Histology

	Atezolizumab (N=229)			Chemotherapy (N=115)		
	eCRF data			eCRF data		
	Non-Squamous	Squamous	Total	Non-Squamous	Squamous	Total
IxRS data						
Non-Squamous	120 (52.4%)	3 (1.3%)	123 (53.7%)	63 (54.8%)	0	63 (54.8%)
Squamous	3 (1.3%)	103 (45.0%)	106 (46.3%)	1 (0.9%)	51 (44.3%)	52 (45.2%)
Total	123 (53.7%)	106 (46.3%)	229 (100%)	64 (55.7%)	51 (44.3%)	115 (100%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_dm_stratconc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_dm_stratconc_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.x1
28JUN2024 11:38

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Concordance of Stratification Factors by eCRF and IxRS

Stratification Factor: Brain Metastases (at Baseline)

	Atezolizumab (N=229)				Chemotherapy (N=115)			
	eCRF data				eCRF data			
	Yes	No	Missing	Total	Yes	No	Missing	Total
IxRS data								
Yes	12 (5.2%)	3 (1.3%)	0	15 (6.6%)	6 (5.2%)	1 (0.9%)	0	7 (6.1%)
No	3 (1.3%)	209 (91.3%)	2 (0.9%)	214 (93.4%)	0	107 (93.0%)	1 (0.9%)	108 (93.9%)
Total	15 (6.6%)	212 (92.6%)	2 (0.9%)	229 (100%)	6 (5.2%)	108 (93.9%)	1 (0.9%)	115 (100%)

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_dm_stratconc.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_dm_stratconc_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 11:38

Sonstige Analysen

Zusammenfassung der Stratifizierungsfaktoren

POPULATION: Intent-To-Treat Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: --

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Summary of Stratification Factors

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
As per IxRS		
Histologic Subtype		
n	229	115
Squamous	106 (46.3%)	52 (45.2%)
Non-Squamous	123 (53.7%)	63 (54.8%)
PD-L1 IHC Status ¹		
n	229	115
TC0/1/2 and IC0/1/2	217 (94.8%)	106 (92.2%)
TC3 or IC3	2 (0.9%)	3 (2.6%)
Unknown	10 (4.4%)	6 (5.2%)
Brain Metastases		
n	229	115
Yes	15 (6.6%)	7 (6.1%)
No	214 (93.4%)	108 (93.9%)
As per eCRF/Laboratory data		
Histologic Subtype		
n	229	115
Squamous	106 (46.3%)	51 (44.3%)
Non-Squamous	123 (53.7%)	64 (55.7%)
PD-L1 IHC Status ¹		
n	229	115
TC0/1/2 and IC0/1/2	216 (94.3%)	106 (92.2%)
TC3 or IC3	2 (0.9%)	3 (2.6%)
Unknown	11 (4.8%)	6 (5.2%)
Brain Metastases		
n	229	115
Yes	15 (6.6%)	6 (5.2%)
No	212 (92.6%)	108 (93.9%)

	Atezolizumab (N=229)	Chemotherapy (N=115)
As per IxRS		
Missing	2 (0.9%)	1 (0.9%)

¹ Status derived using data from central laboratory for PD-L1 IHC analysis by SP142 Assay.

PD-L1 IHC Unknown: PD-L1 IHC status could not be determined.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_strat.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_strat_SP263LT50U_PLATINEL_IT_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 8:57

Sonstige Analysen

Anzahl und Anteil an SAE zwischen Randomisierung und Behandlungsbeginn

POPULATION: Safety Population, Platinum Ineligible Population, PDL1 status by SP263 low/negative (TPS < 50%, incl. PDL1 unknown)

ENDPOINT: All Patients

MODEL: Descriptive

STUDY: MO29872

Number and Percentage of SAEs between Randomization Date and Treatment Start Date

		Atezolizumab (N=228)				Chemotherapy (N=113)			
		All AEs		SAEs between randomization date and treatment start date		All AEs		SAEs between randomization date and treatment start date	
Name	Level	n	%	n	%	n	%	n	%
All	n/a	1835	100,0	0	0	873	100,0	0	0

Only AEs occurring on or after randomization are included.

Clinical cut-off: 30APR2022

Program: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_Base/prod/program/t_ae_rndtrt.sas

Output: root/clinical_studies/RO5541267/CDT80009/MO29872/data_analysis/ACE_CSRFinal_Rerun/prod/output/t_ae_rndtrt_SP263LT50U_PLATINEL_SE_30APR2022_29872.xls

28JUN2024 8:51