

ケストレル錠 [KESTREL]

ケストレル錠 **DME**

ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。

ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。

ケストレル錠IIIは、ケストレル錠III B2301試験で示されています。

ケストレル錠IIIは、ケストレル錠III B2301試験で示されています。

ケストレル錠IIIは、ケストレル錠III B2301試験で示されています。

ケストレル錠III B2301試験<sup>9,13</sup>

9. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。2022年9月4日。DOI:10.1016/j.ajo.2022.07.012\*  
10. Brown DM, et al. Am J Ophthalmol 2022;238:157-172. DOI:10.1016/j.ajo.2022.07.012\*  
COI:ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。5. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。7. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。3. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。  
ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。  
11. Wykoff CC, et al. Am J Ophthalmol 2023; in press. DOI:https://doi.org/10.1016/j.ajo.2023.07.012\*  
COI:ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。4. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。7. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。1. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。  
ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。  
\*100%の患者が、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。  
12. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。12.2.2  
13. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。12.2.3

ケストレル錠

ケ

52. ケストレル錠IIIは、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。3mg/6mg錠剤と2mg錠剤

ケ

18. ケストレル錠III<sup>\*1</sup>は、糖尿病性黄斑浮腫の治療に有効であることが、ケストレル錠III B2301試験で示されています。566患者と61患者

\*1

- ケストレル錠IIIは、ETDRS (early treatment diabetic retinopathy study) 78/23試験で示されています。320μm

- HbA1c 10% 未満 1 未満 2 未満

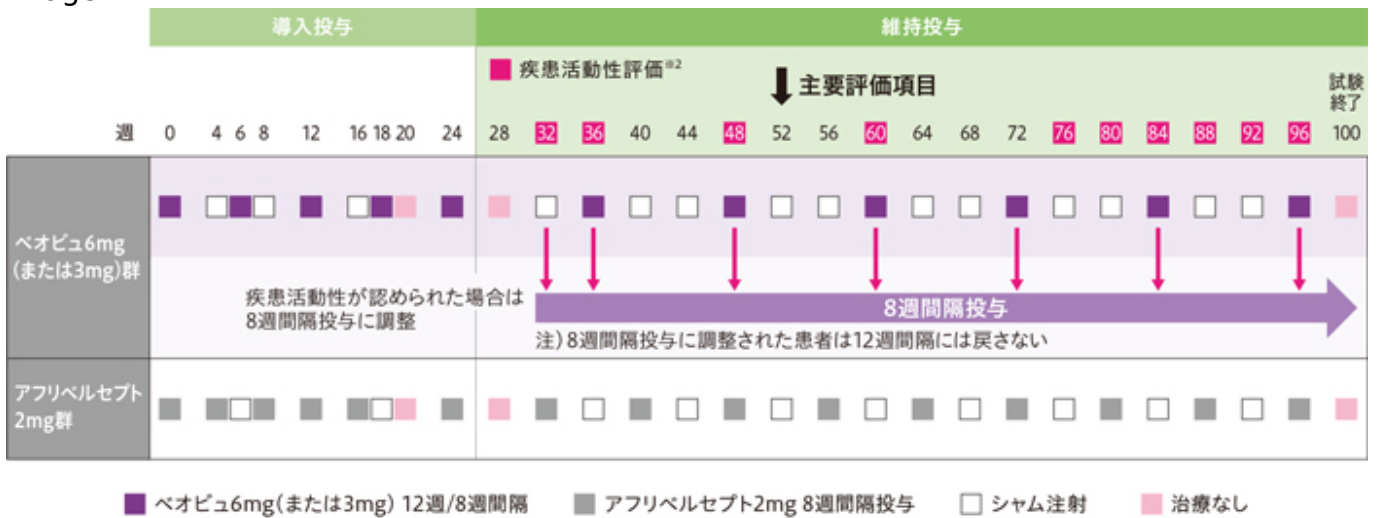
試験期間

試験期間中に実施される評価項目

試験期間

試験期間中に実施される評価項目は、3mg、6mg、2mg、1、1、1、3mg、6mg、6、2mg、4、5、3mg、6mg、12、2mg、8、3mg、6mg、8 週間隔投与

Image



※2 試験期間中に実施される評価項目は、1、32、36、48、28、8、8

試験期間8週間隔投与

VEGF 試験期間中に実施される評価項目は、28、5

試験期間8週間隔投与

試験期間

試験期間

試験期間中に実施される評価項目は、\*3 52

試験期間

試験期間中に実施される評価項目は、\*3 40、52





項目		ベオビュ 3mg群 (n=190)	ベオビュ 6mg群 (n=189)	アフリベルセプト 2mg群 (n=187)
性別、症例数 (%)	男性	119 (62.6)	110 (58.2)	126 (67.4)
	女性	71 (37.4)	79 (41.8)	61 (32.6)
年齢、症例数 (%)	< 65歳	97 (51.1)	104 (55.0)	93 (49.7)
	≥ 65歳	93 (48.9)	85 (45.0)	94 (50.3)
	平均値±標準偏差	64.4 ± 9.76	62.4 ± 10.14	63.9 ± 10.09
日本人、症例数 (%)		20 (10.5)	19 (10.1)	22 (11.8)
糖尿病の型、症例数 (%)	1型	10 (5.3)	12 (6.3)	6 (3.2)
	2型	180 (94.7)	177 (93.7)	181 (96.8)
HbA1c (%), 平均値±標準偏差		(n=190) 7.52 ± 1.160	(n=188) 7.69 ± 1.067	(n=187) 7.44 ± 1.132
糖尿病黄斑浮腫の罹病期間 (ヵ月), 平均値±標準偏差		12.5 ± 30.82	9.4 ± 19.47	9.6 ± 24.17
最高矯正視力スコア (文字), 平均値±標準偏差		65.7 ± 11.09	66.6 ± 9.67	65.2 ± 12.38
黄斑浮腫の種類、 症例数 (%)		(n=188)	(n=186)	(n=182)
	局所性	61 (32.4)	59 (31.7)	48 (26.4)
	びまん性	127 (67.6)	127 (68.3)	134 (73.6)
中心窩網膜厚 (μm), 平均値±標準偏差		456.0 ± 118.04	453.1 ± 123.42	475.6 ± 135.84
フルオレセイン血管 造影での血管漏出、 症例数 (%)		(n=188)	(n=186)	(n=182)
	あり	188 (100)	186 (100)	182 (100)
	なし	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
IRF、症例数 (%)	あり	190 (100)	189 (100)	184 (98.4)
	なし	0 (0.0)	0 (0.0)	3 (1.6)
SRF、症例数 (%)	あり	60 (31.6)	62 (32.8)	61 (32.6)
	なし	130 (68.4)	127 (67.2)	126 (67.4)
ETDRS糖尿病 網膜症重症度、 症例数 (%)		(n=185)	(n=186)	(n=184)
	1. 網膜症なし	1 (0.5)	0 (0.0)	0 (0.0)
	2. 毛細血管瘤のみ	3 (1.6)	1 (0.5)	3 (1.6)
	3. 軽症非増殖網膜症	56 (30.3)	57 (30.6)	52 (28.3)
	4. 中等度非増殖網膜症	51 (27.6)	54 (29.0)	59 (32.1)
	5. 重・中等度非増殖網膜症	25 (13.5)	15 (8.1)	16 (8.7)
	6. 重症非増殖網膜症	39 (21.1)	45 (24.2)	40 (21.7)
	7. 軽症増殖網膜症	6 (3.2)	3 (1.6)	7 (3.8)
	8. 中等度増殖網膜症	4 (2.2)	8 (4.3)	5 (2.7)
	9. 危険な増殖網膜症	0 (0.0)	3 (1.6)	2 (1.1)
	10. 非常に危険な増殖網膜症	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
	11. 進展した増殖網膜症	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)
12. 非常に進展した増殖網膜症	0 (0.0)	0 (0.0)	0 (0.0)	

0.05mg/mL  
6mg  
0.05mL  
6  
1  
5  
12  
1  
8  
7.1  
7.3  
17.1.3  
17.1.4

0.05mg/mL

6mg

0.05mL

---

**Source URL:** [https://www.pro.novartis.com/jp-ja/products/beovu/dme/clinical\\_01](https://www.pro.novartis.com/jp-ja/products/beovu/dme/clinical_01)