

OSPREY

AMD

OSPREY C-12-006

3

Image

| 各評価時点の試験薬投与患者の割合 | | | | | | | | | | | | | | | |
|---------------------|----------|-----------|-----------|----------|-----------|---------|-----------|---------|-----------|---------|-----------|-----------|-----------|---------|-----|
| 評価時点 | 0週 | 4週 | 8週 | 12週 | 16週 | 20週 | 24週 | 28週 | 32週 | 36週 | 40週 | 44週 | 48週 | 52週 | 56週 |
| ベオビュ6mg群 (n=44) | 44 (100) | 44 (100) | 44 (100) | 3 (6.8) | 43 (97.7) | 1 (2.3) | 43 (97.7) | 0 | 40 (90.9) | 2 (4.5) | 11 (25.0) | 42 (95.5) | 5 (11.4) | 2 (4.5) | 0 |
| アフリベルセプト2mg群 (n=45) | 45 (100) | 44 (97.8) | 44 (97.8) | 5 (11.1) | 44 (97.8) | 4 (8.9) | 44 (97.8) | 3 (6.7) | 42 (93.3) | 3 (6.7) | 41 (91.1) | 8 (17.8) | 41 (91.1) | 4 (8.9) | 0 |

症例数 (%)

Image



↑ 主要評価項目

■ ベオビュ6mg ■ アフリベルセプト2mg □ シャム注射 ■ 検査のみ実施

12週36週8週間隔投与患者の割合は、ベオビュ6mg群5例(11.4%)、アフリベルセプト2mg群10例(22.2%)であった。

Image

