

ESSAI CLINIQUE

NCT02796274



Enquête sur les dossiers médicaux antérieurs de données d'acuité visuelle provenant de patients atteints de neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL)

Historical Case Record Survey of Visual Acuity Data From Patients With Leber's Hereditary Optic Neuropathy (LHON)

Maladies Rares concernées par l'essai :
Neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL)

Médicament orphelin connu : Oui

Critères d'inclusion : âge \geq 12 ans ; apparition des symptômes après 1999, bien documentée (au moins le mois d'apparition des symptômes est connu pour chaque œil)
[Cliquez ici pour voir les critères détaillés](#)

Critères d'exclusion : toute participation à un essai clinique interventionnel après l'apparition des symptômes ; toute autre cause de déficience visuelle ou de trouble oculaire actif au cours de la période de collecte des données



Date du début
de l'inclusion : 01/07/2017



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 30/10/2017

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

Hôpitaux Universitaires de Strasbourg

1 Place de l'Hôpital - Bâtiment 2

67 091 Strasbourg cedex

France

[Informations](#)



Nom de l'investigateur principal :

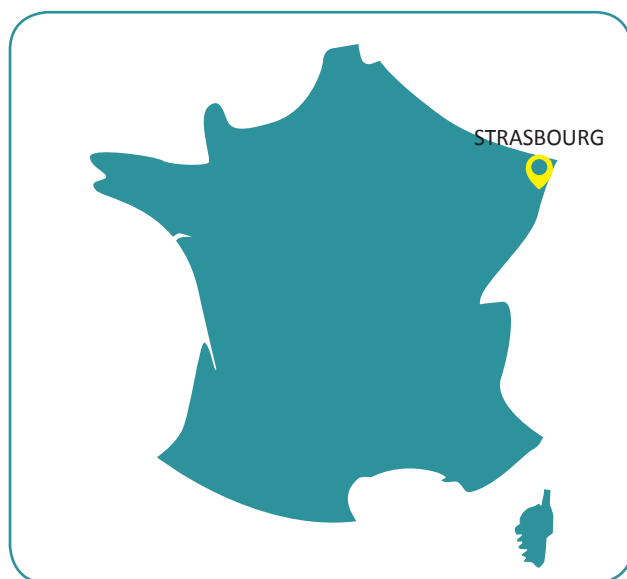
Pr Hélène Dollfus



Autres investigateurs :

Aucun

Type de financement : Industrie, société
pharmaceutique



[Plus d'informations](#)