

ESSAI CLINIQUE

VITAL



Étude prospective de la fonction visuelle dans le syndrome USHER induit par la Mutation MYO7A et dans la rétinite pigmentaire

Prospective study of visual function in USHER syndrome induced by MYO7A mutation and retinosis pigmentosa

Maladies Rares concernées par l'essai :
Syndrome de USHER induit par la mutation MYO7A et rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : N/A

Critères d'inclusion : Groupe USH1B : génotype avec deux mutations pathogènes du gène MYO7A
Groupe RP : un génotype avec une mutation pathogène identifiée.
Pour tous : Diagnostic de rétinopathie pigmentaire confirmé

Critères d'exclusion : Personnes ayant déjà participé à un essai clinique de thérapie génique ou présentant une maladie oculaire ou d'opacité des milieux oculaires. Antécédents d'amblyopie.



Date du début de l'inclusion : 03/11/2017



Date de fin de l'inclusion (prévisionnelle) : 04/11/2019

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

REFERET - Centre de référence des Maladies Rares neuro-rétiniennes

CHNO des XV XX
28 rue de charenton
75012 Paris
France

[Informations](#)



Nom de l'investigateur principal :

Pr José Alain Sahel



Autres investigateurs :

Dr Saddek Mohand Saïd
Pr Isabelle Audo

CHNO des XV XX



Type de financement : Industriel/Public