

# ESSAI CLINIQUE

XOLARIS



## Histoire naturelle de la progression de la rétinite pigmentaire liée à l'X

Natural history of the progression of X-linked retinitis pigmentosa

Maladie Rare concernée par l'essai :  
Rétinite pigmentaire liée à l'X avec une  
mutation du gène RPGR

Médicament orphelin connu : N/A

Critères d'inclusion : 20/200 <Acuité Visuelle< 20/20

Critères d'exclusion : âge < 18 ans



Date du début  
de l'inclusion : 01/01/2018



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 01/01/2020

Enfants



Adultes



## Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

**Maolya - Centre de référence Maladies Rares**

«Maladies sensorielles génétiques»

CHU Gui de Chauliac

80, avenue Augustin Fliche

34 000 Montpellier

Informations



Nom de l'investigateur principal :

Dr Isabelle Meunier



Autres investigateurs :

Aucun

Type de financement : Industriel

