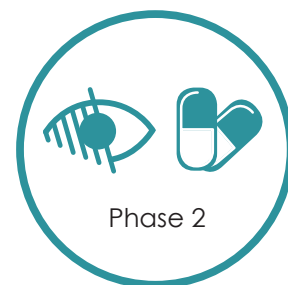


ESSAI CLINIQUE

NCT02860520



Implications cliniques du diagnostic moléculaire par séquençage haut-débit ciblé des rétinopathies pigmentaires

Clinical implication of Retinitis Pigmentosa molecular diagnostic using high throughput sequencing (RP-SEQ-HD)

Maladies Rares concernées par l'essai :
Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : N/A

Critères d'inclusion : Rétinopathie pigmentaire sans diagnostic moléculaire

Critères d'exclusion : Rétinopathie pigmentaire avec diagnostic moléculaire



Date du début
de l'inclusion : 01/09/2015



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 30/09/2018

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 :

Dr Jean Muller

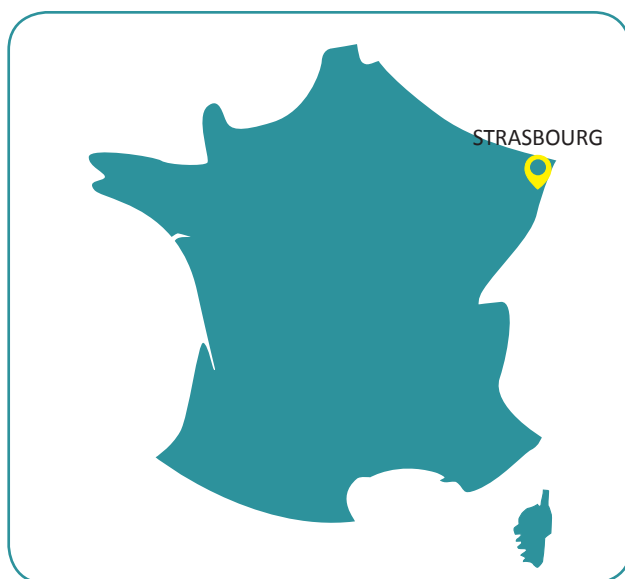


Autres investigateurs :

Pr Hélène Dollfus

Hôpitaux Universitaires de Strasbourg

1 Place de l'Hôpital - Bâtiment 2
67 091 Strasbourg cedex



Type de financement : Institution Nationale

[Plus d'informations](#)