

# ESSAI CLINIQUE

LYNX - NCT01265719



## Protocole d'étude non-interventionnelle pour l'étude de la surveillance à long terme du latanoprost visant à vérifier les changements affectant l'hyperpigmentation dans les yeux des populations pédiatriques

Long-term surveillance study of latanoprost to monitor hyperpigmentation changes in the eye in pediatric populations

Maladies Rares concernées par l'essai :  
Glaucome congénital

Médicament orphelin connu : Oui

**Critères d'inclusion :** Une mesure d'hyperpigmentation lors de la visite d'inclusion et lors de la visite de suivi à 3 ans dans l'étude A6111143; Consentement éclairé daté et signé (par le patient ou par ses parents/représentant(s)).

**Critères d'exclusion :** Incapacité/refus de se conformer au protocole ; grossesse ou allaitement



Date du début  
de l'inclusion : 19/12/2016



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 31/12/2017

Enfants



Adultes



## Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centres investigateurs en France :

Pr Dominique BREMOND-GIGNAC

**HU Necker - Enfants Malades, AP-HP**

149 Rue de Sèvres

75015 Paris

France

[Informations](#)



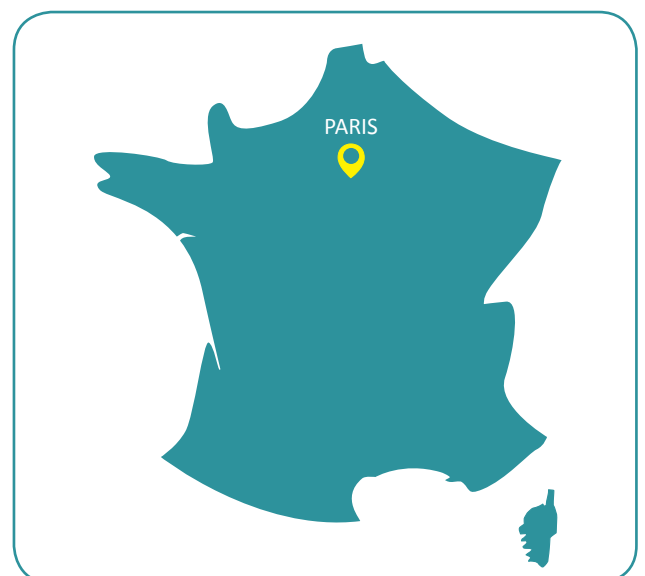
**Fondation Ophtalmologique Adolphe de Rothschild**

CHNO des XV XX

29 rue Manin

75019 Paris, France

Type de financement : Industriel



[Plus d'informations](#)