

ESSAI CLINIQUE

GEPHIRD - NCT03662386



Analyse prospective des corrélations «génotype-phénotype» observées dans une large cohorte de patients atteints de dystrophies rétiniennes héréditaires.

Prospective Analysis of «Genotype-phenotype» Correlations Observed in a Large Cohort of Patients With Hereditary Retinal Dystrophies - GEPHIRD

Maladie Rare concernée par l'essai :
Dystrophies rétiniennes héréditaires

Médicament orphelin connu : Oui

Critères d'inclusion : Patients hospitalisés pour suspicion de dystrophie rétinienne héréditaire
Bénéficiant dans le cadre du soin d'une analyse génétique

Critères d'exclusion : Patient sous tutelle ou curatelle



Date du début
de l'inclusion : 01/09/2018



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 01/09/2032

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :
**Fondation Ophtalmologique Adolphe de
Rothschild**
29 Rue Manin
75019 Paris

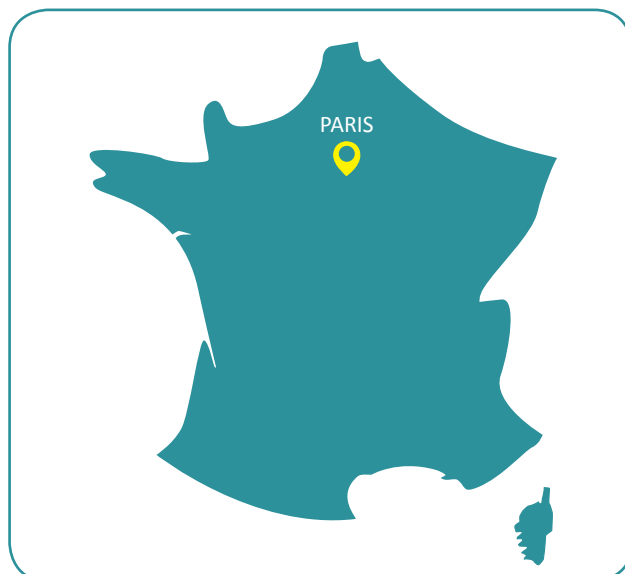


Nom de l'investigateur principal :
Dr Elise Boulanger



Autres investigateurs :
Aucun

Type de financement : Public



[Plus d'informations](#)