

ESSAI CLINIQUE

ICHTYO-KERATO - NCT03464994



Anomalies ophtalmologiques de l'ichtyose héréditaire

Prevalence of Ophthalmological Abnormalities in Children and Adults Suffering From Hereditary Ichthyosis

Maladie Rare concernée par l'essai :
Kératocône

Médicament orphelin connu : N/A

Critères d'inclusion : Icthyose héréditaire, quelle que soit la forme ou la thérapie en cours.
[Cliquez ici pour voir plus de critères détaillés](#)

Critères d'exclusion : [Cliquez ici pour voir les critères détaillés](#)



Date du début
de l'inclusion : 01/07/2017



Date de fin de
l'inclusion : 01/03/2018

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE (liste mise à jour en juin 2017)



Centre coordonnateur en France :

CHU Toulouse – Hôpital Purpan
Place du Docteur Baylac - TSA 40031
31 059 Toulouse



Nom des investigateurs principaux :

Pr Pierre Fournié



Autres centres actuellement actifs :

Aucun

Type de financement : Public



[Plus d'informations](#)