

COHORTE NATIONALE

Dystrophies Rétiniennes Héritaires



Maladies Rares concernées par la cohorte : Dystrophies Rétiniennes Héritaires



Date d'initiation de la cohorte : 2006



Taille actuelle de la cohorte : Plus de 9 000 patients



Nombre de nouveaux patients par an : 700



Origines des patients : Locale, régionale, nationale, internationale



Sources de recrutement des patients :

Consultations spontanées, autres services du CHNO des XV-XX, médecins de ville, autres CRMR de la filière, centres de compétence

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

Centre d'Investigation Clinique - Centre de Référence Maladies Rares

CHNO des XV XX
28 rue de Charenton
75557 Paris Cedex 12

[Informations](#)



Nom du coordinateur de la cohorte :

Pr Isabelle Audo
Dr Sadek Mohand-Saïd



Autre(s) centre(s) utilisant la cohorte :

Aucun

