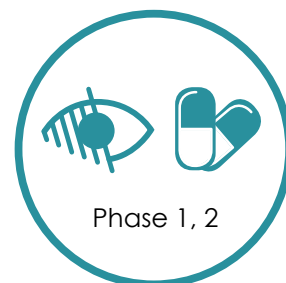


# ESSAI CLINIQUE

STELLAR - NCT03780257



## Étude d'évaluation de l'innocuité et de la tolérabilité de QR-421a chez des sujets présentant une RP dûe aux mutations de l'exon 13 du gène USH2A (Stellar)

Study to Evaluate Safety and Tolerability of QR-421a in Subjects With RP Due to Mutations in Exon 13 of the USH2A Gene (Stellar)

Maladies Rares concernées par l'essai :  
RP avec syndrome de Usher type 2  
ou RP non syndromique

Médicament orphelin connu : Non

Critères d'inclusion : [cliquez ici pour voir les critères détaillés](#)

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



Date du début  
de l'inclusion : 27/03/2019



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 01/04/2020

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 de l'investigateur principal :

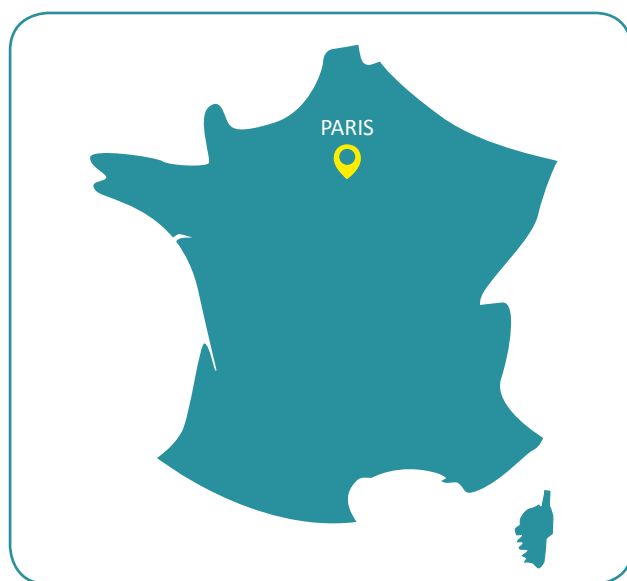
Pr Isabelle Audo



Autres investigateurs :

Dr Saddek Mohand Saïd

**CHNO des XV XX**



Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)