

ESSAI CLINIQUE

RESCUE - NCT03406104



Étude de l'efficacité de GS010 pour le traitement de la perte de vision jusqu'à 6 mois d'apparition dans NOHL en raison de la mutation ND4

Efficacy Study of GS010 for the Treatment of Vision Loss up to 6 Months From Onset in LHON Due to the ND4 Mutation

Maladies Rares concernées par l'essai :
Neuropathie optique héréditaire de Leber (NOHL)

Médicament orphelin connu : N/A

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 : 14/04/2016



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 14/04/2019

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](#)



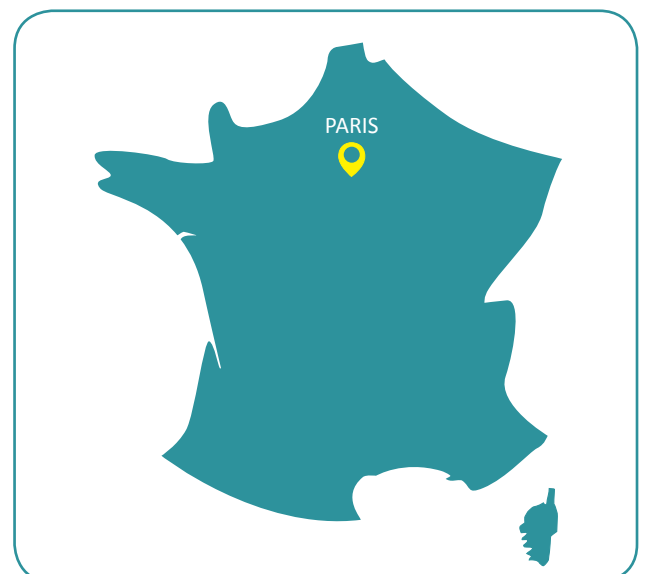
Nom de l'investigateur principal :

Dr Catherine Vignal



Autres investigateurs :

Dr Patrick Yu-Wai-Man
Moorfields Eye Hospital, UK



Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)