

ESSAI CLINIQUE

BÉFINOHL - NCT04561466



Étude de l'efficacité du Befizal® 200mg dans le traitement de la neuropathie optique héréditaire de Leber

Study of the efficacy of Befizal® 200mg in the treatment of Leber's hereditary optic neuropathy

Maladie Rare concernée par l'essai :
Neuropathie héréditaire de Leber

Médicament orphelin connu : Oui

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 : 01/03/2019



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 01/03/2022

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centres coordonnateurs en France :

OPHTARA - Centre de Référence Maladies Rares en Ophtalmologie

HU Necker-Enfants Malades, AP-HP
149 Rue de Sèvres
75015 Paris

[Informations](#)

HEGP

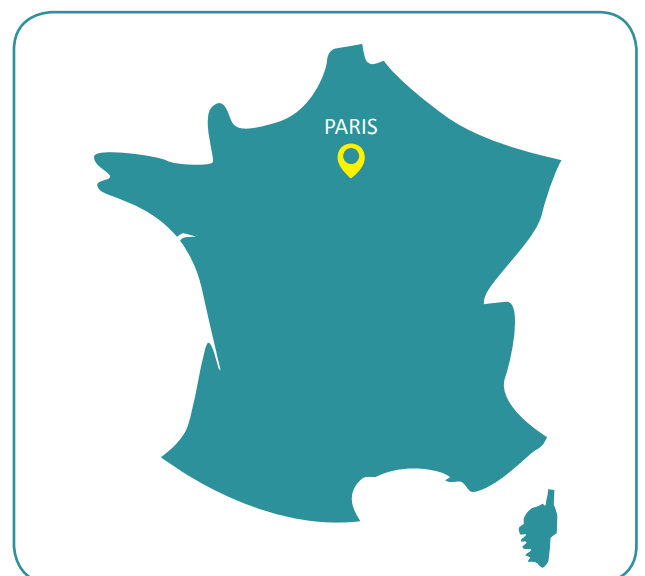
20 Rue Leblanc
75015 Paris



Noms des investigateurs principaux :

Pr Dominique Brémond-Gignac
Dr Christophe Orssaud

Type de financement : Public



[Plus d'informations](#)