

# ESSAI CLINIQUE

NCT04639635



## Étude de l'histoire naturelle de la rétinopathie pigmentaire liée à des mutations sur CNGB1.

Natural history study in Retinitis pigmentosa caused by mutations in the CNGB1 gene.

Maladie Rare concernée par l'essai :  
Rétinite pigmentaire

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 : 01/07/2021



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 01/07/2026

Enfants : Non

Adultes : Oui

## Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

**Centre d'Investigation Clinique - Centre de  
Référence Maladies Rares**

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

[Informations](#)



Nom de l'investigateur principal :

Pr Isabelle Audo



Autres investigateurs :

Non

Type de financement : Public



[Plus d'informations](#)