

ESSAI CLINIQUE

NCT01461213



Étude de thérapie génique sur la choroidérémie

Gene therapy study on choroideremia : to assess the safety and tolerability of the AAV.REP1 vector, administered at two different doses to the retina in 12 patients with a diagnosis of choroideremia

Maladie Rare concernée par l'essai :
Choroidérémie

Médicament orphelin connu : Oui

Critères d'inclusion : 20/200 <Acuité Visuelle< 20/40

Critères d'exclusion : âge < 18 ans



Date du début
de l'inclusion : 06/01/2018



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

Children



Adults



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

Maoya - Centre de référence Maladies Rares

«Maladies sensorielles génétiques»

CHU Gui de Chauliac

80, avenue Augustin Fliche

34 000 Montpellier

[Informations](#)



Nom de l'investigateur principal :

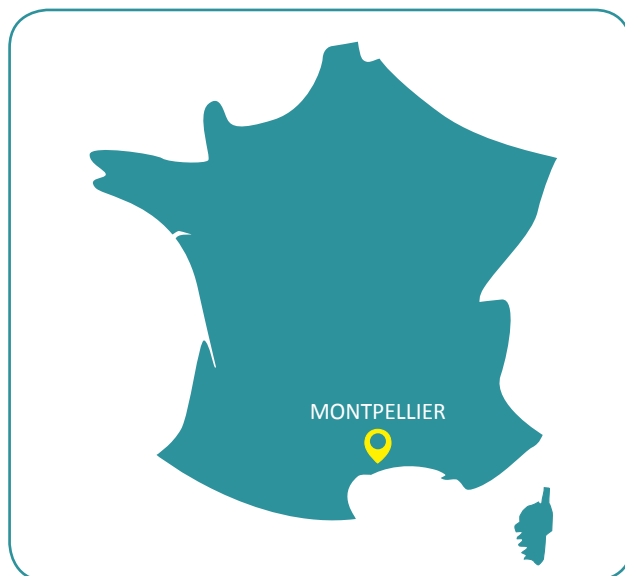
Dr Isabelle Meunier



Autres investigateurs :

Aucun

Type de financement : Industriel



[Plus d'informations](#)