

# ESSAI CLINIQUE

NCT02064569



## Étude ouverte pour évaluer l'innocuité et la tolérabilité de GS010 (raav2/2-nd4) à dose croissante chez des patients atteints de Neuropathie Optique Héritaire de Leber (NOHL) due à des mutations du gène de la nadh déshydrogénase 4 mitochondriale

An open label dose escalation clinical trial to evaluate the safety and the tolerability of gs010 (raav2/2-nd4) in patients with leber hereditary optic neuropathy due to mutations in the mitochondrial nadh dehydrogenase 4 gene

Maladies Rares concernées par l'essai :  
Neuropathie Optique Héritaire 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 : 13/10/2016



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 12/12/2021

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 :

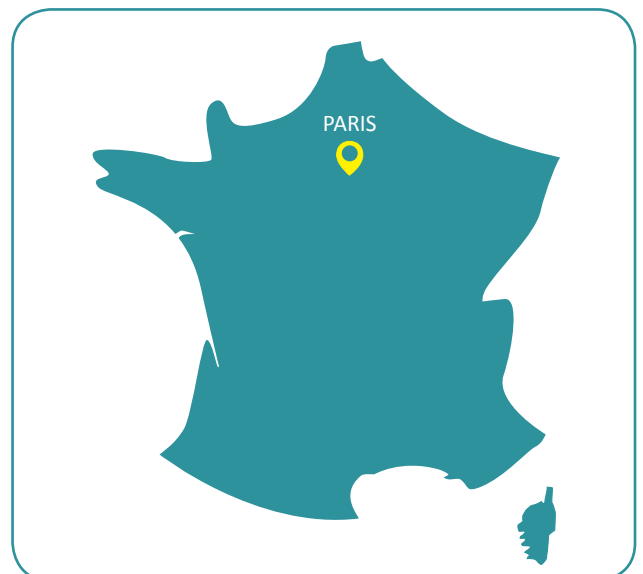
Pr Catherine Vignal



Autres investigateurs :

Aucun

Type de financement : privé



[Plus d'informations](#)