

# ESSAI CLINIQUE

PHENOROD2 - NCT04285398



## Étude prospective d'histoire naturelle de la rétinite pigmentaire.

Prospective Natural History Study of Retinitis Pigmentosa (PHENOROD2)

Maladie Rare concernée par l'essai :  
Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : Oui

**Critères d'inclusion :** RP avec des mutations affectant les gènes RHO, PDE6A et PDE6B  
Acuité visuelle  $\geq 20/200$  pour au moins un œil  
Champ visuel binoculaire  $\geq 5^\circ$  mesuré sur l'isoptère Goldmann III-4e

**Critères d'exclusion :** Patients atteints de toute autre mutation génétique connue pour être impliquée dans la RP; ou atteints d'autres troubles oculaires susceptibles d'avoir un impact sur la fonction visuelle.  
Femmes enceintes ou allaitantes



Date du début  
de l'inclusion : 01/02/2020



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 01/03/2020

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 :

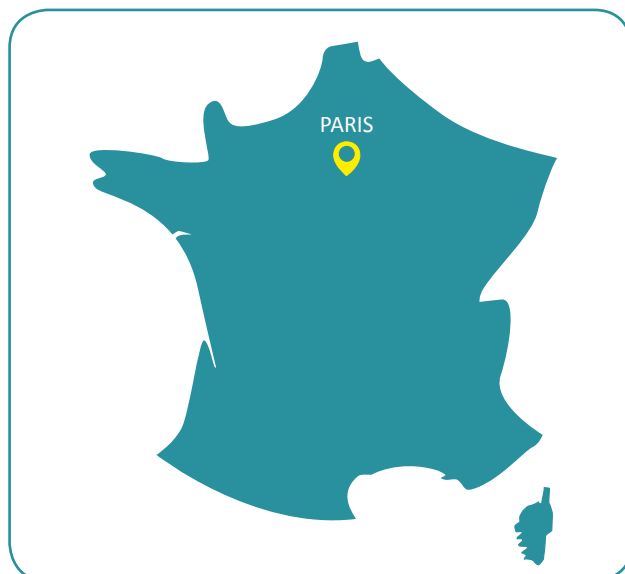
Dr Saddek Mohand Said



Autres investigateurs :

Pr Isabelle Audo  
Pr José-Alain Sahel

Type de financement : Privé



[Plus d'informations](#)