

# ESSAI CLINIQUE



## Étude visant à déterminer la présence de patients RP liés à X associés à la RPGR génétiquement confirmés sur les sites de recherche pour une participation potentielle à de futures études de recherche clinique.

Study to Determine Presence of Genetically Confirmed RPGR-Associated XLRP Patients at Investigational Sites for Potential Participation in Future Clinical Research Studies.

Maladie Rare concernée par l'essai :  
Rétinite pigmentaire liée à l'X

Médicament orphelin connu : Non

Critères d'inclusion : âge  $\geq$  5 ans, diagnostic clinique de rétinite pigmentaire suspectée ou confirmée

Critères d'exclusion : Avoir déjà subi une chirurgie de la rétine impliquant la macula, une vitrectomie, une photocoagulation maculaire par laser, une radiothérapie par faisceau externe, une thérapie transpupillaire, une chirurgie de filtration du glaucome ou une chirurgie de la cornée (sauf chirurgie de la cataracte). Avoir des antécédents d'implant oculaire, à l'exception d'une lentille intraoculaire.



Date du début  
de l'inclusion : 01/04/2021



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 01/12/2021

Enfants : Oui

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 : Privé

