

ESSAI CLINIQUE

ILLUMINATE



Une étude en double aveugle, randomisée, contrôlée et à doses multiples visant à évaluer l'efficacité, la sécurité, la tolérabilité et les effets systémiques d'une exposition de QR-110 chez des sujets atteints d'amaurose congénitale de Leber (ACL) dûe à la mutation c.2991 + 1655A> G (p.Cys998X) dans le gène CEP290 (Illuminate).

A double-masked, randomized, controlled, multiple-dose study to evaluate the efficacy, safety, tolerability and systemic exposure of QR-110 in Subjects with Leber's Congenital Amaurosis (LCA) due to c.2991+1655A>G mutation (p.Cys998X) in the CEP290 gene (Illuminate))

Maladie Rare concernée par l'essai :
Amaurose congénitale de Leber

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 : /2019



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

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centres coordonnateurs en France :

Centre d'Investigation Clinique - Centre de Référence Maladies Rares

CHNO des XV XX, Paris

[Informations](#)

CARGO

Hôpitaux Universitaires de Strasbourg

[Informations](#)



Nom des investigateurs principaux :

Pr Isabelle Audo

Pr Hélène Dollfus



Autres investigateurs :

Dr Saddek Mohand Saïd

CHNO des XV XX



Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)