

ESSAI CLINIQUE

NCT03328130



Innocuité et efficacité d'une administration sous-rétinienne unilatérale de HORA-PDE6B chez des patients porteurs de rétinite pigmentaire hébergeant des mutations du gène PDE6B conduisant à un défaut dans l'expression de PDE6B

Safety and Efficacy Study in Patients With Retinitis Pigmentosa Due to Mutations in PDE6B Gene

Maladies Rares concernées par l'essai :
Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : oui

Critères d'inclusion : âge \geq 18 ans; diagnostic clinique et moléculaire de la rétinite pigmentaire causée par un défaut du gène PDE6B sans autres manifestations syndromiques

Critères d'exclusion : [Cliquez ici pour voir les critères détaillés](#)



Date du début
de l'inclusion : 06/11/2017



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 30/06/2020

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

Clinique Ophtalmologique

CHU de Nantes
1 place Alexis-Ricordeau
44093 Nantes Cedex 1



Nom de l'investigateur principal :

Dr Pierre Lebranchu

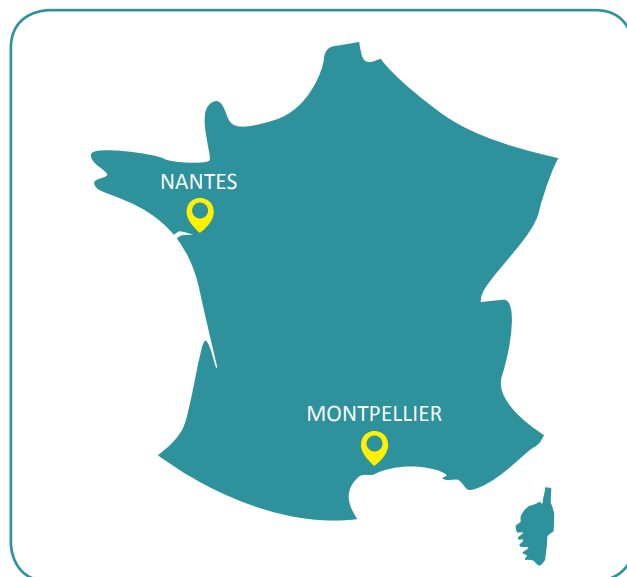


Autres investigateurs :

Dr Isabelle Meunier

Maolya - National Rare Disease center

CHU Gui de Chauliac
80, avenue Augustin Fliche
34 295 Montpellier Cedex 5



[Informations](#)

Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)