

ESSAI CLINIQUE

PIONEER - NCT03326336



PIONEER : Une étude ouverte, non randomisée, à doses croissantes pour évaluer l'innocuité et la tolérabilité de GS030 chez les sujets avec rétinite pigmentaire

PIONEER: Dose-escalation Study to Evaluate the Safety and Tolerability of GS030 in Subjects With Retinitis Pigmentosa

Maladies Rares concernées par l'essai :
Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : Non

Critères d'inclusion : Âge ≥ 18 ans à ≤ 75 ans au moment de la signature ICF.
Diagnostic du RP non syndromique défini.
Acuité visuelle dans les cohortes d'escalade de dose d'un meilleur LP.

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



Date du début
de l'inclusion : 23/01/2018



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 01/05/2024

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 :

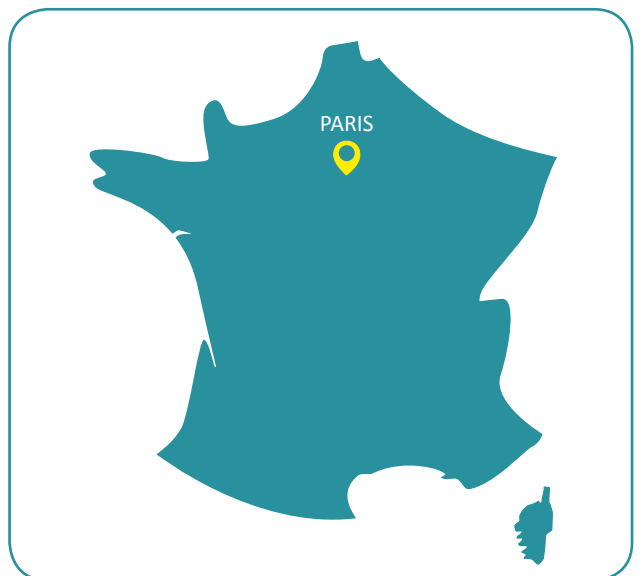
Dr Elise Boulanger



Autres investigateurs :

Isabelle Audo
Saddek Mohand Said
Jean François Girmens
Pierre Queromes

CHNO des XV XX



Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)