

# ESSAI CLINIQUE

NCT03146078



## Taux de progression dans la dégénérescence rétinienne liée à la mutation USH2A

Rate of Progression in USH2A Related Retinal Degeneration (RUSH2A)

Maladies Rares concernées par l'essai :  
Syndrome de Usher et Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : N/A

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 : 11/08/2017



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 31/07/2021

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 :

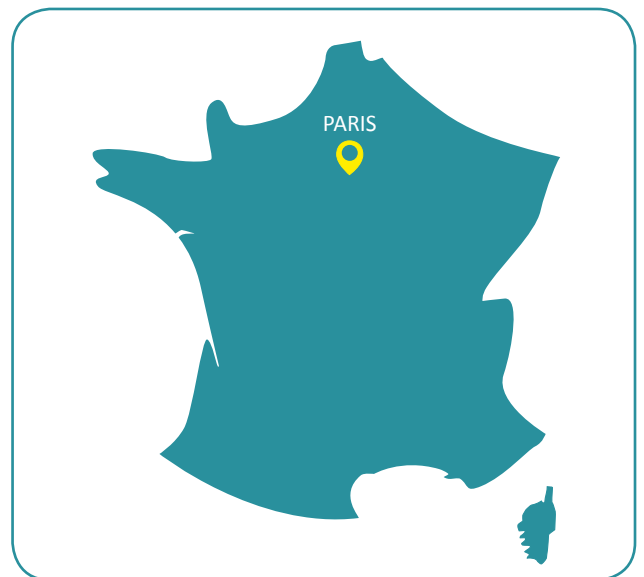
Pr Isabelle Audo



Autres investigateurs :

Dr Saddek Mohand Saïd  
Pr José Alain Sahel

**CHNO des XV XX**



Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)