

# ESSAI CLINIQUE

NCT04765345



## Taux de progression de la dégénérescence rétinienne liée à PCDH15 dans le syndrome d'Usher 1F (RUSH1F)

Rate of Progression of PCDH15-Related Retinal Degeneration in Usher Syndrome 1F (RUSH1F)

Maladie Rare concernée par l'essai :  
Syndrome de Usher

Médicament orphelin connu : Non

Critères d'inclusion : âge  $\geq$  8 ans, <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04765345?term=rush+1F&draw=2&rank=1>

Critères d'exclusion : <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04765345?term=rush+1F&draw=2&rank=1>



Date du début  
de l'inclusion : 01/06/2022



Date de fin de l'inclusion  
(prévisionnelle) : 01/05/2025

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 : Public ( Jaeb Center  
for Health Research )



[Plus d'informations](#)