

ESSAI CLINIQUE

NCT03746522



Un essai de phase 3 portant sur le setmélatonide (RM-493), un agoniste de la mélanocortine-4-récepteurs (MC4R), dans le syndrome de Bardet-Biedl (BBS) et Syndrome d'Alström (SA) Patients atteints d'obésité moyenne à sévère

Setmelanotide (RM-493), Melanocortin-4 Receptor (MC4R) Agonist, in Bardet-Biedl Syndrome (BBS) and Alström Syndrome (AS) Patients With Moderate to Severe Obesity

Maladie Rare concernée par l'essai :
Syndrome de Bardet-Biedl, Syndrome d'Alström

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 : 17/02/2020



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 21/03/2020

Enfants \geq 6ans



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

Hôpitaux Universitaires de Strasbourg

1 Place de l'Hôpital - Bâtiment 2
67 091 Strasbourg cedex
France

[Informations](#)



Nom de l'investigateur principal :

Pr Hélène Dollfus

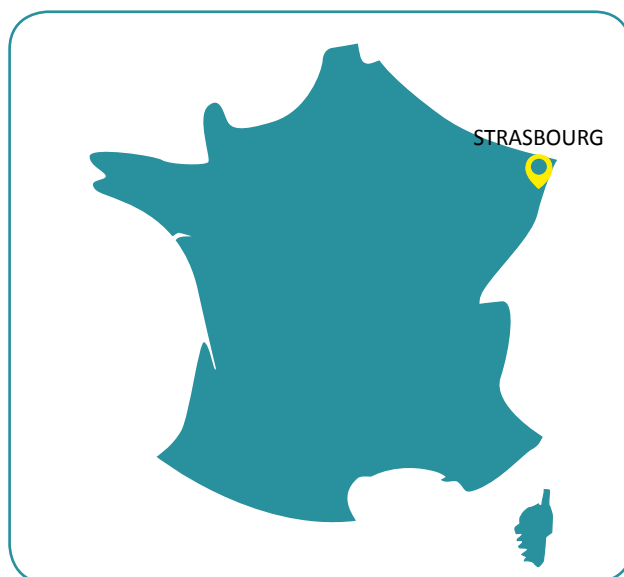


Autres investigateurs :

Karine KLEMENT
Obesity center AHPH

Type de financement :

Industriel



[Plus d'informations](#)