

ESSAI CLINIQUE

PASS



Une étude post-autorisation, multicentrique, multinationale, longitudinale, du registre de sécurité observationnelle pour les patients traités par Voretigène Neparvovec (PASS)

A Post-Authorization, Multicenter, Multinational, Longitudinal, Observational Safety Registry Study for Patients Treated with Voretigène Neparvovec

Maladie Rare concernée par l'essai :
Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : Oui

Critères d'inclusion : Prévoit de recevoir ou avoir reçu du vorétigène neparvovec dans au moins un œil.

Critères d'exclusion : Patient n'ayant pas reçu du vorétigène neparvovec dans au moins un œil.



Date du début
de l'inclusion : 20/12/2019



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 01/12/2029

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](#)



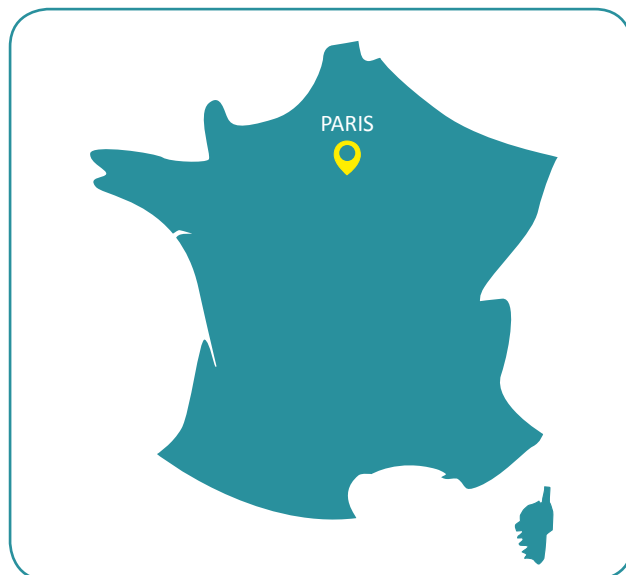
Nom de l'investigateur principal :

Dr Saddek Mohand-Saïd
Pr Isabelle Audo
Pr José Alain-Sahel



Autres investigateurs :

None



Type de financement : Industriel