

ESSAI CLINIQUE

PROST



Validation de protocoles de tests standardisés permettant d'évaluer le retentissement des pathologies visuelles dans les activités de vie quotidienne (PROST)

Validation of standardized test protocols to assess the impact of visual pathologies in daily life activities

Maladie Rare concernée par l'essai :
Rétinite pigmentaire

Médicament orphelin connu : Non

Critères d'inclusion : Gr1 patient atteinte: Rétinopathie pigmentaire (RP) non syndromique diagnostiquée
Gr 2 patient sains: Acuité visuelle des deux yeux corrigés (lunettes, lentilles) supérieure ou égale 8/10ème (soit ≤ 0.1 logMAR)

Critères d'exclusion : Score MMSE sans item visuel $\leq 20/25$ pour les patients RP
Score MMSE avec item visuel $\leq 25/30$ pour les volontaires sains
Femme enceinte



Date du début
de l'inclusion : 04/10/2019



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : 01/03/2021

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 :

Dr Saddek Mohand Saïd



Autres investigateurs :

None

Type de financement : Public / Privé

