

Efficacité et tolérance du Tacrolimus 0,1% en pommade nasale pour le traitement des **épistaxis** dans la maladie de **Rendu-Osler**.

Etude multicentrique randomisée en double insu contre placebo (ratio 1:1)

Investigateur Principal : Dr Sophie DUPUIS-GIROD

Centre de référence de la maladie de Rendu-Osler

Centres investigateurs: Lyon, Montpellier, Clermont-Ferrand

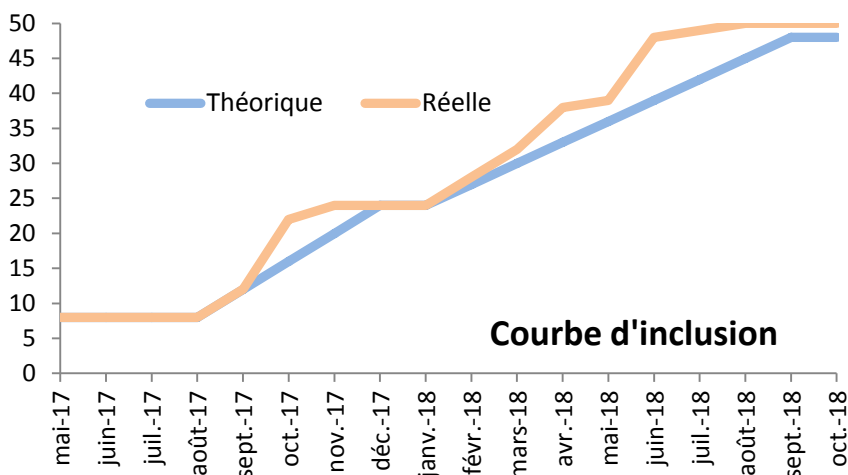
Promotion par les Hospices Civils de Lyon

Avis CPP favorable le 03/04/2017

Autorisation ANSM le 07/04/2017

Inclusion patients :

L'ensemble des patients a appliqué la pommade pendant la durée de 6 semaines prévues dans le protocole



Avancement de l'étude :

Centre Clermont-Ferrand

4 6

Centre Montpellier

4

Centre Lyon

1 3 32

■ Nb patients en cours de traitement
 ■ Nb patients en cours de suivi
 ■ Nb patients ayant terminé l'étude

Fin inclusion -50^{ème}
patient inclus le
07/08/2018

Dernière visite du
dernier patient le
08/11/2018

Analyse
statistique
Décembre 2018

Diffusion des
résultats
Janvier 2019

Remerciements :

Un grand merci aux patients pour leur participation et leur confiance, aux centres pour leur implication avec une durée d'inclusion de 14 mois, et à l'association AMRO pour leur soutien financier qui a permis le remboursement des frais de déplacements des patients.

Les patients recevront un courrier d'information sur le traitement appliqué au cours de l'essai clinique (tacrolimus ou placebo), ainsi que la conclusion de l'étude.

Contacts - Centre de référence de la maladie de Rendu Osler (Service de génétique - HFME - bât A1 – Bron)

Marjolaine BEAUDOIN, ARC

✉ marjolaine.beaudoin@chu-lyon.fr

☎ 04 27 85 61 83

Anne-Emmanuelle FARGETON, ARC

✉ anne-emmanuelle.fargeton@chu-lyon.fr

☎ 04 27 85 65 23

