

## **Implication dans le recherche clinique (en tant qu'investigateur principal)**

### **Protocoles Hospitaliers**

**2005** Etude de phase II multicentrique évaluant l'efficacité et la toxicité de L'imatinib dans le mélanome oculaire métastatique (O-MEL-INIB)

Coordonnateur pour la partie biologique et co-coordonnateur pour la partie clinique et investigateur principal pour la partie biologique

Promoteur CHRU de Lille

PHRC national INCA

(Publication dans Inv New Drugs en 2008)

**2008** Etude de l'effet d'épargne cortisonique du méthotrexate chez des sujets atteints d'uvéite au cours de la sarcoïdose (UXEVATE)

Investigateur principal

Promoteur APHP Paris

PHRC 2007

(Etude arrêtée en 2011 pour insuffisance de recrutement)

**2009** Etude de phase II multicentrique évaluant l'efficacité et la toxicité du Sorafenib dans le mélanome oculaire métastatique (O-MEL-SORA)

Coordonnateur pour la partie clinique et coordonnateur pour la partie biologique

Promoteur CHU de Caen

PHRC national INCA

(Rédaction de la publication en cours)

**2009** Etude ULISSE : Uvéites, évaluation clinique et médico-économique d'une stratégie standardisée pour le diagnostic étiologique

Investigateur principal

Promoteur : Hôpitaux de Lyon

PHRC national 2009

**2013** Etude SIOI « Etude non interventionnelle multicentrique nationale évaluant l'évolution clinique des patients atteints du Syndrome d'Inflammation Orbitaire Idiopathique »

Investigateur principal

Promoteur : AHPH

PHRC national 2012

### **Autres protocoles**

-Etude A6641038 : A 3 months randomized, evaluator-masked, multinational, multicenter study comparing the efficacy and safety of the fixed combination of Latanoprost and Timolol (XALACOM) with the fixed combination of Dorzolamide and Timolo (COSOPT) in patients with open-angle glaucoma or ocular hypertension. Promoteur Pfizer (Publication Eye en 2010)

-Etude LT1675 PIII CA : Evaluation de l'efficacité du T1675, complément nutritionnel à base d'acides gras essentiels polyinsaturés oméga3 et oméga6, versus placebo chez des patients

atteints de sécheresse oculaire bilatérale modérée et traitée. Promoteur : Thea, (Publication JFO en 2011)

-Etude M12-040 : Clinical evaluation of Systane Ultra compared to Optive in ocular surface staining. Promoteur : Alcon,

- Etude M13-027 : Evaluation des résultats cliniques du traitement par Systane Balance chez des patients souffrant de sécheresse oculaire avec déficience lipidique. Promoteur : Alcon

- Etude MS-ON Effet of MD1003 in chronic visual loss related to optic neuritis in multiple sclerosis : a pivotal randomized double masked placebo controlled study. Promoteur : MedDay