## 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 moderée 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 sècheresse 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