

Titre complet de l'étude : ESPOIR : Efficacité et Sécurité dans les **PO**lyglobulies familiales du Ramipril

Responsable de traitement : Centre Hospitalier et Universitaire de Dijon Bourgogne

Coordonnateur : Dr Maillet

Service concerné : Unité Médecine Interne

Résumé :

Contexte

Chez les patients atteints de polyglobulies familiales liées à une mutation du gène EPO, le seul traitement actuel consiste en la prise d'aspirine et la réalisation de saignées pour abaisser la viscosité sanguine et diminuer le risque de complication de cette pathologie. Aucun autre traitement pharmaceutique n'est actuellement reconnu pour améliorer la prise en charge des patients.

Objectif

Evaluer la sécurité et l'efficacité du Ramipril (traitement initialement utilisé dans le cadre de l'hypertension et de l'insuffisance cardiaque) sur une durée de 12 mois chez les patients atteints de polyglobulies liées à l'EPO.

Méthodes

Patients majeurs, atteints de polyglobulie familiale liée à l'EPO bénéficiant d'au moins une saignée par semestre.

La durée de l'étude est de 13 mois et comprends 10 visites au sein du Centre Hospitalier de Mâcon ainsi que 7 suivis téléphoniques.

La dose de Ramipril sera augmentée progressivement.

Perspectives

Diminution du nombre de saignées annuelles et amélioration de la qualité de vie du patient

État d'avancement : étude en cours

Données concernées : données cliniques / données biologiques ...

Coordonnées du Délégué à la Protection des Données : dpo@ch-macon.fr

Lien de la notice d'information : Médecine Interne – Note d'information ESPOIR