

RegenSight

Studio clinico

*Assessment of theranostic **g**uided riboflavin/UV-A corneal cross-linking for treatment of keratoconus*

Acronimo

ARGO

Codice studio clinico

RSKC001

Centri Clinici Partecipanti

- Azienda Ospedaliera-Universitaria Careggi, Università di Firenze
 - Investigatore principale: Prof.ssa Rita Mencucci.
- Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino", Università di Messina
 - Investigatore principale: Prof.ssa Anna Maria Roszkowska.
- Policlinico Universitario "Mater Domini", Università Magna Graecia di Catanzaro
 - Investigatore principale: Prof. Vincenzo Scorcia.

Scopo dello studio clinico

Validare il *biomarker* di teranostica valutando i cambiamenti della curvatura corneale a 12 mesi dopo il trattamento di cross-linking corneale.

Criteri di inclusione allo studio clinico

Pazienti di età tra 18 e 40 anni con diagnosi di cheratocono progressivo.

La partecipazione allo studio è volontaria e totalmente gratuita per il partecipante. La startup RegenSight srl è promotore e sponsor dello studio clinico.

Se desideri partecipare o hai domande sullo studio clinico, scrivici a clinicaltrials@regensight.com.

REGENSIGHT SRL

REA RM – 1586517

Sezione Speciale Startup Innovative