

Protocole CONAPE : Cohorte Nationale d'enfants avec Angiome Plan de membre inférieur

ClinicalTrials.gov Identifieur : NCT01364857

PHRCN 2009 - Promoteur : CHRU DE TOURS

Investigateur coordonnateur : Pr Annabel MARUANI

Résumé du protocole :

Cohorte multicentrique nationale incluant des enfants de 2 à 12 ans ayant une malformation capillaire d'un ou des 2 membres inférieurs : l'objectif principal est de mettre en évidence les facteurs pronostiques (cliniques et hémodynamiques) associées à une hypertrophie de membre

Durée de suivi dans la cohorte de chaque enfant : 5 ans

Objectifs secondaires : recherche de mutations du gène *RASA1* et étude de la qualité de vie des enfants

Principaux critères d'inclusion :

Enfants d'âge ≥ 2 ans et ≤ 12 ans, porteurs d'un angiome plan congénital sur un ou les deux membres inférieurs, quelle que soit la taille et les anomalies associées

Principaux critères de non inclusion :

Antécédents de pathologies orthopédiques ou générales pouvant interférer avec la longueur des membres inférieurs (hémimélie, hypoplasie osseuse) ou acquises (traumatisme avec fracture, irradiation, infection ostéoarticulaire), et antécédents de pathologies obstructives artérielles

Avancement du protocole :

Inclusions terminées (135 enfants), suivi des enfants en cours

Liste des centres investigateurs :

Services de dermatologie de : CHU Tours, CHU Amiens, CHU Angers, CHU Dijon, CH Le Mans, CHU Montpellier, CHU Nantes, CHU Nice, Paris AP-HP-Necker, CHU Reims, CH Quimper, CHU Rouen, CHU Saint-Etienne, CHU Toulouse