

ASSOCIATION ENTRE GENES ET MECANISMES DE COMPENSATION (DATACOMT)

Au moment du diagnostic, les personnes atteintes de la maladie et présentant les mêmes symptômes ont un niveau de perte des cellules dopaminergiques différent (évalué par imagerie cérébrale). Ces différences s'expliquent par le fait que le cerveau met en place des mécanismes pour compenser la perte de cellules. Ces phénomènes de compensation sont spécifiques à chaque individu et sont probablement liées à des différences génétiques.

L'essai se propose d'étudier ces variations génétiques pour anticiper l'efficacité des traitements et permettre une stratégie thérapeutique personnalisée pour chaque patient.

Les participants devront se rendre à l'hôpital pour une prise de sang qui permettra d'effectuer les analyses génétiques. Une évaluation clinique complète et des analyses d'imagerie cérébrales (PET et IRM) seront effectuées. Un prélèvement du liquide céphalorachidien sera proposé mais n'est pas obligatoire.

CRITÈRES D'INCLUSION

- Avoir plus de 18 ans
- Etre d'origine caucasienne
- Ne prendre aucun traitements antiparkinsoniens
- Etre bénéficiaire de la sécurité sociale française

CRITÈRES D'EXCLUSION*

- Avoir une maladie de Parkinson atypique (AMS, PSP, MCL)
- Présenter des contre-indications à l'imagerie par résonance magnétique (IRM)

TEMPS DE PARTICIPATION

- 3 mois (temps nécessaire pour organiser les analyses d'imagerie cérébrale)

PROMOTEUR

- Assistance Publique-Hôpitaux de Paris (AP-HP)

* Si vous présentez un de ces critères vous ne pouvez pas participer à l'essai