

10 février 2022

Une étude sur les personnes atteintes de la maladie de Parkinson avec des dyskinésies modérées à sévères

L'étude actuelle explorera l'efficacité, la sécurité et la tolérance de 2 combinaisons de doses de médicament appelé JM-010 afin de déterminer les doses optimales de chaque composant.

L'identifiant de l'étude est **NCT03956979** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Sensible à la levodopa A expérimenter des dyskinésies durant les 3 derniers mois Présence de plus d'une heure d'activité avec dyskinésie gênante pendant les heures d'éveil quotidiennes
Critères d'exclusion*	A subi une intervention chirurgicale pour le traitement de la maladie de Parkinson
Temps de participation	12 semaines
Promoteur	Contera Pharma Bukwang Pharmaceutical

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

Contact :

Contera Clinical Development mail : cp.e103@conterapharma.co.kr
Attention il est possible que les chercheurs responsables soient anglophones