

10 février 2022

Un essai clinique étudiant l'efficacité et la tolérance de la perfusion sous-cutanée continue de ND0612 en comparaison avec l'IR-LD/CD par voie orale chez des sujets atteints de la maladie de Parkinson présentant des fluctuations motrices (BouNDless).

Il s'agit d'une étude clinique multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée et active. Après une période de sélection, les sujets éligibles seront recrutés pour une période d'ajustement de la LD/CD par voie orale, puis une période de conversion au ND0612, et enfin, après les périodes d'optimisation, les sujets seront randomisés pour recevoir soit le ND0612, soit le Placebo correspondant avec la LD/CD par voie orale.

L'identifiant de l'étude est **NCT04006210** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Avoir entre 30 et 80 ans Prendre au moins 4 doses de levodopa par jour
Critères d'exclusion*	Avoir eu une neuro chirurgie Avoir utilisé de l'apomorphine sublinguale, de la levodopa inhalé ou une pompe à apomorphine sous cutané
Temps de participation	12 semaines
Promoteur	NeuroDerm Ltd.

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

Lieux : Bron, Lille, Toulouse, Nîmes, Paris, Clermont-Ferrand, Nantes, Nice, Marseille

Contact :

Bron : Catherine Caire Catherine.caire@chu-lyon.fr

Clermont Ferrant : Elodie Durand edurand2@chu-clermontferrand.fr

Marseille : Laura Mundler Laura.MUNDLER@ap-hm.fr

Nantes : Severine Le Dily severine.ledily@chu-nantes.fr

Nice : Salmin Fakir fakir.s@chu-nice.fr

Nîmes : Elisabeth Llinares elisabeth.LLINARES@chu-nimes.fr

Toulouse : Pascale Gauteul pascale.gauteul@inserm.fr