

## Étude post-commercialisation des résultats des indications de la neurostimulation avec DBS d'Abbott au fil du temps (ADROIT)

L'objectif de cette étude internationale est d'évaluer la sécurité et l'efficacité à long terme des systèmes de stimulation cérébrale profonde d'Abbott pour toutes les indications, y compris la maladie de Parkinson, le tremblement essentiel ou autre tremblement invalidant et la dystonie.

L'identifiant de l'étude est **NCT04071847** ([www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov))

Critères d'inclusions	Personne neuro-stimulée avec un système Abbott DBS
Critères d'exclusions*	Pas de critère particulier d'exclusions
Temps de participation	5 ans
Promoteur	Abbott Medical Devices

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

### Lieux et Contacts :

CHU Gabriel Montpied à Clermont Ferrand : Dihya Benghadid [dbenghadid@chu-clermontferrand.fr](mailto:dbenghadid@chu-clermontferrand.fr)

CHU de St Etienne : Melanie Brison 00334771208 [Melanie.Brison@chu-st-etienne.fr](mailto:Melanie.Brison@chu-st-etienne.fr)

Fondation Rothchild à Paris : Lhaouas Belamri [lbelamri@for.paris](mailto:lbelamri@for.paris)

CHU Hopital Pasteur à Nice : Vanessa Ferrier 00334920375 [ferrier.v@chu-nice.fr](mailto:ferrier.v@chu-nice.fr)