

10 février 2022

Essai sur les doses flexibles dans les premiers stades de la maladie de Parkinson (TEMPO-2)

L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité, la sécurité, la tolérance et la pharmacocinétique (PK) de doses flexibles de tavapadon chez des participants atteints de la maladie de Parkinson.

L'identifiant de l'étude est **NCT04223193** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Avoir entre 40 et 80 ans Personne en âge de procréer et sexuellement active doit prendre une contraception ou rester abstinent
Critères d'exclusion*	Pas de critères d'exclusion
Temps de participation	29 semaines
Promoteur	Cerevel Therapeutics, LLC

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

Lieux et Contacts :

Nantes CEDEX 1 : Philippe Damier 02 40 16 52 12 philippe.damier@chu-nantes.fr

Strasbourg : Christine Tranchant 0388128531 christine.tranchant@chru-strasbourg.fr

Toulouse Cedex 9 : Olivier Rascol 05 61 77 91 14 olivier.rascol@univ-tlse3.fr