

10 février 2022

Étude clinique du mesdopétam chez des patients atteints de la maladie de Parkinson souffrant de dyskinésie induite par la lévodopa.

Il s'agit d'une étude visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du mesdopetam en tant que traitement d'appoint à une prise quotidienne sans dyskinésie gênante chez des patients atteints de la maladie de Parkinson. Le mesdopetam est pris pendant 84 jours.

L'identifiant de l'étude est **NCT04435431** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Durée minimale de 2 heures d'activité quotidienne avec dyskinésie gênante induite par la lévodopa Avoir un traitement stable depuis au moins 1 mois
Critères d'exclusion*	Personne neuro-stimulé Personne avec une pompe délivrant des médicaments antiparkinsoniens
Temps de participation	12 semaines
Promoteur	Integrative Research Laboratories AB

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

Lieux : Centre Hospitalier Regional Universitaire de Lille, CHU Dupuytren 1 à Limoge, CHU Carémeau à Nîmes, CHU de Poitiers, CHU de Rennes, CHU Charles Nicolle à Rouen

Contacts :

Joakim Tedroff : joakim.tedroff@irlab.se

Maria Jalmelid : maria.jalmelid@irlab.se