

10 février 2022

Une étude de 18 mois pour évaluer l'efficacité et la tolérance d'un nouveau médicament : UCB0599 par voie orale chez les personnes atteintes de la maladie de Parkinson à un stade précoce.

Le but de l'étude est d'évaluer l'innocuité et la tolérance d'UCB0599 et de démontrer la supériorité d'UCB0599 par rapport au placebo en ce qui concerne les symptômes cliniques sur 12 et 18 mois chez les participants diagnostiqués comme souffrant de la maladie de Parkinson à un stade précoce.

L'identifiant de l'étude est **NCT04658186** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Avoir entre 40 et 75 ans La personne a reçu un diagnostic pour la maladie de Parkinson dans 2 ans Avoir fait un DATscan dans les trois mois N'ayant pas reçu de traitement et ne prévoyant pas d'en recevoir dans les six mois
Critères d'exclusion*	Pas de critère particulier d'exclusion
Temps de participation	18 mois
Promoteur	UCB Biopharma SRL

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

Lieux : Bordeaux, Nîmes, Marseille, Toulouse, Lille, Paris
Contact :

UCB Cares UCBCares@ucb.com