

10 février 2022

**Étude visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du
prasinezumab intraveineux chez des participants atteints de
la maladie de Parkinson à un stade précoce (PADOVA)**

Il s'agit d'une étude qui évaluera l'efficacité et la sécurité du prasinezumab intraveineux par rapport à un placebo chez des participants atteints de la maladie de Parkinson à un stade précoce et sous traitement symptomatique stable.

L'identifiant de l'étude est **NCT04777331** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Avoir entre 50 et 85 ans Avoir une forme idiopathique de la maladie de Parkinson Personne diagnostiquée depuis 6 mois à 3 ans Avoir un traitement stable depuis au moins 3 mois
Critères d'exclusion*	Hypertension
Temps de participation	1 an et demi (76 semaines)
Promoteur	Hoffmann-La Roche Prothena Biosciences Limited

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

Contact : global-roche-genentech-trials@gene.com

Lieux :

Groupe Hospitalier Pellegrin à Bordeaux, Hopital Gabriel Montpied à Clermont-Ferrand, Hôpital Henri Mondor à Créteil, Hôpital Michallon - Centre d'Investigation Clinique à Grenoble, CHU de Limoge, Hôpital de la Timone à Marseille, CHU de Limoges, CHU de Nice Hopital Pasteur, Hopital Pitie-Salpetriere APHP, CHU Rouen Charles Nicolle, CHU de Nantes, CHU de Strasbourg, Hôpital Purpan de Toulouse