

**Étude ouverte de phase 3 visant à examiner l'innocuité, la tolérabilité et l'efficacité à long terme de l'APL-130277 pour le traitement aigu des épisodes " OFF " chez les patients atteints de la maladie de Parkinson.**

Une étude ouverte de phase 3 visant à examiner l'innocuité, la tolérabilité et l'efficacité à long terme de l'APL-130277 pour le traitement aigu des épisodes " OFF " chez les patients atteints de la maladie de Parkinson.

L'identifiant de l'étude est **NCT02542696** ([www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov))

Critères d'inclusions	Avoir plus de 18 ans Avoir une forme idiopathique de la maladie de Parkinson Avoir une bonne réponse à la levodopa Avoir au moins 4 doses de levodopa par jour
Critères d'exclusions*	Personnes neuro-stimulé
Temps de participation	48 semaines
Promoteur	Sunovion

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

**Lieux et Contacts :**

Centre d'Investigation Clinique, CIC 1436, CHU Purpan à Toulouse  
Tel : 1-866-503-6351