

TEMPO 1 Essai sur les doses flexibles dans les premiers stades de la maladie de Parkinson

L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité et la tolérance de 2 doses fixes d'un médicament : le tavadon pour des stades précoces de la maladie de Parkinson

L'identifiant de l'étude est **NCT04201093** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusions	Avoir entre 40 et 80 ans Avoir une bradykinésie (lenteur) et asymétrie motrice Moins de trois ans depuis le diagnostic de la maladie de Parkinson
Critères d'exclusions*	Personne pour qui la levodopa n'a pas ou très peu d'effets Personne ayant des troubles du contrôle des impulsions Avoir eu des hallucinations dans les 12 derniers mois
Temps de participation	31 semaines
Promoteur	Cerevel Therapeutics, LLC

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

Lieux et Contacts :

- Créteil : Phillipe REMY neuro-philippe.remy@aphp.fr
- Bron : Teodor DANAILA teodor.danaila@chu-lyon.fr
- Grenoble : Elena MORO emoro@chu-grenoble.fr
- Nîmes : Giovanni Castelnovo elisabeth.LLINARES@chu-nimes.fr