

Étude clinique évaluant l'efficacité de Pirepemat sur la fréquence des chutes chez les patients atteints de la maladie de Parkinson

Il s'agit d'une étude de phase 2b visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de Pirepemat en tant que traitement d'appoint sur la fréquence des chutes chez les patients atteints de la maladie de Parkinson. Pirepemat est pris pendant 84 jours.

L'identifiant de l'étude est **NCT05258071** (www.clinicaltrials.gov)

Critères d'inclusion	Avoir entre 55 et 85 ans Avoir une forme idiopathique de la maladie de Parkinson Avoir déjà chuté dans les 4 dernières semaines
Critères d'exclusion*	Peser moins de 55 kg
Temps de participation	12 semaines
Promoteur	Integrative Research Laboratories AB

***si vous présentez ces critères vous ne pouvez pas participer à l'étude**

Contacts :

- Joakim Tedroff: joakim.tedroff@irlab.se

Localisation :

- Hôpital Neurologique Pierre Wertheimer, Bron
- Hopital de la Timone, Marseille
- Hôpital Laennec - Centre d'investigation clinique de Neurologie, Nantes
- CHU Charles Nicolle, Rouen
- CHU Toulouse - Hôpital Purpan, Toulouse