

30 novembre 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 la sécurité et la tolérance d'UCB0599 et de démontrer sa supériorité par rapport à un traitement 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 Avoir été diagnostiqué depuis deux ans ou moins Avoir fait un DATscan dans les trois mois Ne pas prendre de traitement antiparkinsonnien et ne pas prévoir d'en prendre dans les 6 prochains 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 : Amiens, Bordeaux, Créteil, Lille, Marseille, Nantes, Nîmes, Paris Pitié Salpêtrière, Strasbourg, Toulouse

Contact : UCBCares@ucb.com

Flyer : <https://ucbcares.fr/patients/parkinson/fr/content/1377105851/documents-utiles>