

Étude post-commercialisation des résultats des indications de la neurostimulation avec DBS d'Abbott au fil du temps.

ADROIT

NCT04071847

Quel est l'objectif de cette étude ?

L'objectif de cette étude internationale est d'évaluer la sécurité et l'efficacité à long terme des systèmes de stimulation cérébrale profonde d'Abbott pour toutes les indications, y compris la maladie de Parkinson, le tremblement essentiel ou autre tremblement invalidant, et la dystonie.

Critères d'Inclusion clés	- Personne neuro-stimulée avec un système Abbott DBS
Critères d'Exclusion clés*	- Pas de conditions particulières
Temps de participation	5 ans

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

Localisations & Contacts :

- CHU de St Etienne
Mélanie Brison 04771208 Melanie.Brison@chu-st-etienne.fr
- CHU Hôpital Pasteur à Nice
Vanessa Ferrier 04920375 ferrier.v@chu-nice.fr

Promoteur : Abbott Medical Devices

Pour plus d'information (en anglais) : <https://clinicaltrials.gov/study/NCT04071847>