

Étude de biomarqueurs sanguins (métabolisme mitochondrial et peroxisomal) pour différencier la maladie de Parkinson idiopathique des maladies apparentées.

BiomarPark

NCT05110547

Contexte de l'étude

La stratégie actuelle est d'identifier la maladie de Parkinson de manière précoce et, si possible, d'envisager des mesures thérapeutiques pour ralentir la progression de la maladie. Classiquement, face aux stades précoces du parkinsonisme, les investigateurs différencient la maladie de Parkinson idiopathique des syndromes parkinsoniens atypiques, pour lesquels les pronostics sont plus sévères et les thérapies moins efficaces. L'émergence récente de thérapies ciblées rend indispensable l'établissement d'un diagnostic le plus précoce possible afin de freiner l'évolution de la maladie.

Quel est son objectif ?

Les investigateurs proposent ici une première étude sur l'analyse des biomarqueurs de la neurodégénérescence permettant de discriminer la maladie de Parkinson des syndromes parkinsoniens à partir du **sang périphérique**.

En quoi consiste-t-elle ?

La stratégie sera donc d'étudier de manière transversale des sujets atteints de la Maladie de Parkinson idiopathique ou atypique dont le diagnostic est clairement établi, et d'identifier un ou plusieurs marqueurs sanguins de la neurodégénérescence prédictifs.

Les investigateurs étudieront ensuite les corrélations entre ces biomarqueurs et les scores de sévérité de la maladie.

Critères d'Inclusion clés	Patients diagnostiqués il y a 2 à 7 ans de la maladie de Parkinson ou bien de syndromes parkinsoniens.
Critères d'Exclusion clés*	Pas de critère particulier d'exclusion
Temps de participation	Quelques heures

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

Lieu & Contact :

CHU Dijon Bourgogne

Thibault MOREAU Tel : 03 80 29 30 31 Mail : thibault.moreau@chu-dijon.fr

Promoteur : Centre Hospitalier Universitaire Dijon

Pour plus d'information : <https://ichgcp.net/fr/clinical-trials-registry/NCT05110547>