

Préparation et faisabilité des examens pour les études prévues.

PRELUDE

NCT05698810

Quel est l'objectif de l'étude ?

Pour assurer la faisabilité d'un essai clinique, il est nécessaire de tester les paramètres ainsi que la séquence des différents moments d'examen proposés aux participants.

Les examens réalisés dans le cadre de ce protocole visent à effectuer toutes les acquisitions et simulations d'utilisation nécessaires au développement des protocoles de recherche clinique à venir à Clinatéc (notamment la configuration de l'équipement, la durée des examens et la taille des cohortes, etc.).

Critères d'Inclusion clés	<ul style="list-style-type: none">- Âge \geq 18 ans- Personnes atteintes de la maladie de Parkinson- Volontaires sains
Critères d'Exclusion clés*	Pas de critères d'exclusion particuliers
Temps de participation	Suivi pendant 10 ans

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

Localisation & contacts :

Clinatéc Cea/Chuga Grenoble, France, 38000

Stéphan CHABARDES, MD, PhD +33476767559 SChabardes@chu-grenoble.fr

Caroline SANDRE-BALLESTER, PhD 0438782851 csandreballesster@chu-grenoble.fr

Promoteur : CHU de Grenoble

Pour plus d'information (en anglais) : <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05698810>