

Effacité, sécurité, tolérance, pharmacodynamie et pharmacocinétique de BIA 28-6156 dans la maladie de Parkinson liée au GBA.

ACTIVATE

NCT05819359

Quel est l'objectif de cette étude ?

L'objectif de cette étude est d'évaluer l'efficacité d'un médicament : BIA 28-6156, par rapport au placebo dans le retardement de la progression motrice cliniquement significative chez des sujets atteints de la maladie de Parkinson qui présentent une variante pathogène dans le gène de la glucocérébrosidase 1 (GBA1) (GBA-PD).

Il s'agit d'une étude en 2 parties (Partie A [Dépistage génétique] et Partie B [Traitement en double aveugle*]).

Critères d'Inclusion clés	<ul style="list-style-type: none">- Âgé entre 35 et 80 ans- Diagnostic depuis 1 à 7 ans- Recevoir un traitement symptomatique pour la maladie de Parkinson
Critères d'Exclusion clés*	Les individus qui ne répondent pas aux critères d'inclusion pour la Partie A (Dépistage génétique GBA) seront exclus.
Temps de participation	78 semaines

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

Localisations & Contacts :

NANTES : Philippe Damier 02 40 16 52 85

NICE : Caroline Giordana

NIMES : Giovanni Castelnovo

PARIS : Jean Christophe Corvol 01 42 16 57 66

RENNES : Sophie DRAPIER, 02 99 28 42 93 Sophie.Drapier@chu-rennes.fr

TOULOUSE : Olivier Rascol, 05 61 77 91 14 olivier.rascol@univ-tlse3.fr

Promoteur : Bial R&D Investments, S.A.

Pour plus d'informations (en anglais) : <https://classic.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05819359>