

Efficacité et effets indésirables de la Foscarbidopa/Foslévodopa dans un cadre de vie réel – ENVOL

NCT06639620

Contexte de l'étude

Cette étude vise à évaluer l'efficacité de la foscarbidopa/foslévodopa dans le traitement de personnes adultes françaises atteintes de la maladie de Parkinson avancée dans le cadre de la pratique clinique habituelle.

La foslévodopa/foscarbidopa est un médicament approuvé en dehors des États-Unis pour le traitement de la maladie de Parkinson.

En quoi consiste-t-elle ?

Environ 200 participants adultes, à qui leurs médecins ont prescrit la foslévodopa/foscarbidopa, seront inclus dans l'étude sur environ 30 sites en France.

Les participants recevront une perfusion sous-cutanée de foscarbidopa/foslévodopa conformément à la prescription de leur médecin. Ils seront suivis pendant une durée maximale de 12 mois.

Aucune charge supplémentaire n'est attendue pour les participants dans cette étude. Ils assisteront à des visites régulières dans un hôpital ou une clinique selon leur pratique clinique habituelle.

Critères d>Inclusion clés	<ul style="list-style-type: none">- Âge : ≥ 18 ans- Participants atteints de la maladie de Parkinson à un stade avancé avec des complications motrices insuffisamment contrôlées par le traitement actuel- Participants éligibles au traitement par foscarbidopa/foslévodopa conformément aux indications et réglementations françaises- Décision d'initiation du traitement prise avant et indépendamment de l'inclusion dans l'étude
Critères d'Exclusion clés*	<ul style="list-style-type: none">- Participants présentant une contre-indication à la foscarbidopa/foslévodopa.- Participants ayant un score inférieur à 24 à l'examen Mini-Mental State (MMSE).
Temps de participation	12 mois de suivi

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

Sponsor : Abbvie

Contact :

Sophie Carret Costin sophie.carret@abbvie.com

Localisations :

- **Bethune**, 62408 Ch Bethune - Beuvry
- **Brive la Gaillarde**, 19100 Centre hospitalier de Brive
- **Haguenau**, 67500 CH Haguenau
- **Nancy**, 54035 CHRU de NANCY
- **Nîmes**, 30029 Centre Hospitalier Universitaire de Nîmes - Hôpital Universitaire Carémeau
- **Paris**, 75019
Hôpital Fondation Adolphe de Rothschild /ID# 266373
- **Rouen**, 76031
CHU de Rouen /ID# 266390
- **St Herblain**, 44800
CHU de Nantes - Hôpital Nord Laennec /ID# 266036
- **St Malo**, 35403
Centre Hospitalier de Saint Malo /ID# 265948
- **Toulouse**, 31000
Chu Toulouse Purpan - Hôpital Pierre Paul Riquet /ID# 266031
- **Valenciennes**, 59300
Centre Hospitalier de Valenciennes /ID# 266400
- **Strasbourg**, 67200
Les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg - Hôpital de Hautepierre /ID# 266843
- **St Brieuc**, Bretagne, 22027
CH de Saint-Brieuc, Paimpol et Tréguier /ID# 266927
- **Brest**, Finistère, 29200
CHU Brest /ID# 266405
- **Limoges**, Franche-Comté, 87042
Chu de Limoges /Id# 266043
- **Colmar**, Grand-Est, 68024
Hôpitaux Civils de Colmar - Hôpital Pasteur /ID# 266932
- **Lille**, Hauts-de-France, 59037
Centre Hospitalier Régional Universitaire de Lille - Hôpital Roger Salengro /ID# 265954

- **Montpellier**, Hérault, 34070
Clinique Beausoleil /ID# 266920
- **Vannes**, Morbihan, 56000
CH Bretagne Atlantique /ID# 268308
- **Avignon**, Provence-Alpes-Côte-d Azur, 84000
Centre Hospitalier d'Avignon /ID# 266369
- **Bayonne**, Pyrénées-Atlantiques, 64109
Centre Hospitalier de la Côte Basque /ID# 266846
- **Lyon**, Rhône, 69229
Les Hospices Civils de Lyon (HCL) /ID# 266404
- **Amiens**, Somme, 80000
CHU Amiens-Picardie Site Sud /ID# 266039
- **Versailles**, Yvelines, 78000
Cabinet de Neurologie /ID# 268309

Pour plus d'information (en anglais) : <https://clinicaltrials.gov/study/NCT06639620>