

Cerevel –TemPo2-Studie

Klinische Studie zu Tavapadon bei der Parkinson-Krankheit (Phase 3)

Unsere Klinik nimmt derzeit an einer klinischen Studie zur Sicherheit und Wirksamkeit von Tavapadon bei Parkinson-Patienten im Frühstadium teil, um festzustellen, ob es die Symptome der Erkrankung verbessert.

Die Studie könnte für Sie geeignet sein, wenn folgendes auf Sie zutrifft:

- Sie sind 40 – 80 Jahre alt.
- Die Parkinson-Diagnose wurde innerhalb der letzten drei Jahre gestellt.
- Sie nehmen keine Parkinson-Medikamente wie Levodopa oder Dopaminagonisten ein.

Geeignete Studienteilnehmer in der TemPo-2-Studie werden nach dem Zufallsprinzip mit einer Wahrscheinlichkeit von 1:1 einer Behandlung mit dem Prüfpräparat oder einem Scheinmedikament (Placebo) zugeteilt.

Dauer der Studie: ca. 27 Wochen mit regelmäßig geplanten 12 Studienbesuchen.

Offene Verlängerungsphase (Optional)

Nach Abschluss der Behandlungsphase in der Studie haben Sie die Möglichkeit, an einer offenen Verlängerungsstudie teilzunehmen, in der alle Studienteilnehmer das wirksame Prüfpräparat für weitere 58 Wochen erhalten.

Regelmäßig geplante Studienbesuche sind auch hier vorgesehen.

Wenn Sie an einer Teilnahme interessiert sind und mehr darüber wissen wollen, wenden Sie sich bitte an:

Klinik und Poliklinik für Neurologie der TU München

Prof. Dr. med. Bernhard Haslinger, Prüfarzt

Antje Lüsebrink, Studienkoordination

Telefon: 089-4140 4693

Email: antje.luesebrink@tum.de