

## **Morbus Parkinson**

### **Alkahest AKST4290-211: Eine Phase 2 Studie zur Prüfung von AKST4290 bei Patienten mit Morbus Parkinson**

Studienleiter vor Ort: Dr. med. Jost-Julian Rumpf

#### *Kurzbeschreibung*

- Primäres Ziel der Studie ist die Untersuchung der Wirksamkeit des Prüfpräparates AKST4290 (CCR3-Antagonist) auf motorische Funktionen sowie Alltagsaktivitäten bei Patienten mit Morbus Parkinson
- Studiendauer: ca. 15 Wochen Jahr, hiervon 12 Wochen Behandlungsdauer
- Einnahme des Prüfpräparates 2 Mal täglich, oral
- Placebo- und Verumgruppe
- ClinicalTrials ID ([www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov)): NCT04369430

#### *Für wen kommt die Studie in Frage?*

- Frauen und Männer, Alter 50 bis 80 Jahre
- Patienten mit M. Parkinson ohne relevante Gleichgewichtsstörung (Hoehn und Yahr Stadium max. 2.5) und mit deutlicher Verschlechterung der motorischen Beschwerden bei nachlassender Medikamentenwirkung
- Stabile medikamentöse Parkinsontherapie in den letzten Wochen, die Levodopa (L-DOPA) enthalten muss

*Status: Aktiv, Studie rekrutiert*