

Morbus Parkinson

OASIS (BIA-91067-405): Eine Phase 4 Studie zur Wirksamkeit von Opicapon bei Patienten mit Morbus Parkinson und motorischen Fluktuationen sowie Schlafstörungen.

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

Kurzbeschreibung

- Primäres Ziel der Studie ist die Untersuchung der Wirkung des Prüfpräparates Opicapon auf motorische Fluktuationen und Schlafstörung bei Patienten mit Morbus Parkinson
- Studiendauer: ca. 8 Wochen, hiervon 6 Wochen Behandlungsdauer
- Einnahme des Prüfpräparates 1 Mal täglich, oral
- alle Patienten erhalten Verum

Für wen kommt die Studie in Frage?

- Frauen und Männer mit idiopathischen Parkinsonsyndrom die älter als 30 Jahre sind
- Patienten mit M. Parkinson, welche unter motorischen Fluktuationen und Schlafstörung leiden (Hoehn und Yahr Stadium ≤ 3 im medikamentösen ON)
- Stabile medikamentöse Parkinsontherapie in den letzten Wochen, die Levodopa (L-DOPA) enthalten muss

Nicht teilnehmen können Patienten bei Einnahme von Apomorphin, L-Dopa Pumpentherapie, tiefer Hirnstimulation und bereits früher erfolgter Einnahme von Opicapon.

Status: Aktiv, Studie rekrutiert