

SOINS



- ▶ Qu'est-ce que la maladie de Parkinson ?

- ▶ Parcours de soins coordonné

- ▶ Les sophrologues référents
- ▶ Kinésithérapeutes et orthophonistes
- ▶ Dystonies focales: kinésithérapeutes

- ▶ Traitements

- ▶ La stimulation cérébrale profonde
- ▶ La pompe à Apomorphine
- ▶ La pompe à Duodopa

- ▶ Documents utiles

- ▶ Stimulation cérébrale profonde
 - ▶ Neurostimulateur et interférences
 - ▶ Neurostimulateur et IRM
 - ▶ Livret patient
- ▶ Pompe à Apomorphine
 - ▶ Livret patient
- ▶ Pompe à Duodopa
 - ▶ Livret patient

RECHERCHE



- ▶ **Protocoles**

- ▶ **Maladie de Parkinson idiopathique**

- ▶ EARLY PUMP
- ▶ IMPULSPARK
- ▶ APOMORPHEE
- ▶ **OXYDOPA**
- ▶ SKY
- ▶ BUSPARK
- ▶ DATACOMT

- ▶ Paralyse supra-nucléaire progressive

- ▶ RIVA PSP
- ▶ PASSPORT

- ▶ Atrophie multisystématisée

- ▶ DOPS-AMS

FORMATIONS & INFOS



- ▶ Pour les patients et aidants

- ▶ Pour les professionnels

- ▶ Prochaines formations paramédicales

- ▶ Les associations

Accueil > Maladie de Parkinson > Recherche > Protocoles > Maladie de Parkinson idiopathique > OXYDOPA

OXYDOPA

Evaluer les effets respectifs de l'oxycodone et la lévodopa, administrés pendant 8 semaines, contre placebo, sur l'intensité des douleurs neuropathiques centrales liées à la maladie de Parkinson

Etude multicentrique (15 centres), randomisée en double-aveugle contre placebo

Durée de participation pour chaque patient: 94 jours

Nombre de patients à inclure: 25 patients dans chacun des 3 groupes

Critère de jugement principal: la variation de l'intensité douloureuse moyenne sur la semaine précédente, cotée sur une EVA, entre J0 (inclusion) et J71 (après 8 semaines de traitement à dose fixe).

CRITERES D'INCLUSION

- Patients âgés de 40 à 75 ans (homme ou femme)
- Patients souffrant d'une douleur chronique (depuis au moins 3 mois)
- Patients souffrant d'une douleur neuropathique centrale liée à la maladie de Parkinson, identifiée à l'aide d'un questionnaire
- Patients présentant une intensité douloureuse ≥ 3 sur l'EVA
- Traitement dopaminergique stable depuis 4 semaines et pendant l'étude
- Traitement antalgique de palier 1 ou des coanalgésiques de façon stable depuis au moins 4 semaines

CRITERES D'EXCLUSION

- Patients présentant une douleur aiguë intercurrente
- Patients souffrant d'une pathologie chronique occasionnant des douleurs
- Dyskinésies invalidantes (items 4.1 et 4.2 de la MDS > 1)
- Syndrome des jambes sans repos douloureux
- Altération cognitive (MMS < 25)
- Contre-indication à l'IRM

Les actions de la
plateforme Oniric

▶ Formations

▶ Actualités

▶ Essais cliniques