

Hypoparathyroïdie

En apportant son soutien sur cette étude, MissionTEC a permis aux patients de bénéficier d'un certain confort en assurant le suivi à leur domicile.

Le contexte

Le but de cette étude est d'étudier l'innocuité, la tolérance, la pharmacocinétique et la pharmacodynamie de New-3601, analogue synthétique de l'hormone parathyroïdienne. Elle est réalisée sur des sujets volontaires sains et des patients atteints d'hypoparathyroïdie (HP)

MissionTEC a été mandatée afin de réaliser les tâches nécessaires au suivi de l'étude, au domicile des patients.

Le rôle de MissionTEC

Grâce à son large réseau d'infirmier(e)s et TEC, les équipes de MissionTEC ont pu réaliser au domicile des patients les missions suivantes :

- Administration par voie sous-cutanée du traitement à l'étude
- Prélèvements sanguins
- Surveillance de la survenue éventuelle d'événements indésirables

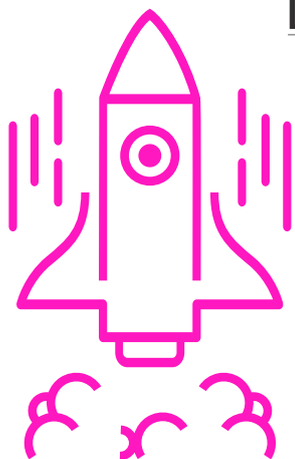
Chiffres clés

3
Pays impliqués
(France, Espagne
Hongrie)

12
Centres
d'investigation

24
Patients

Les objectifs de l'étude



- Evaluer la sécurité d'emploi et la tolérance de New-3601 après administration sous-cutanée sur 4 semaines (patients atteints d'HP)
- Evaluer l'innocuité et la tolérance de New-3601 après administration sous-cutanée sur 2 mois (patients atteints d'HP)