

## Protocole d'essai clinique

### Libellé

e-MIG-HD Extension de l'essai « Multicentric intracerebral Grafting In Huntington 's Disease »

### Critères d'inclusion

- Patients inclus dans MIG-HD à partir de M32.
- MIG-HD est l'étude de phase II initiée en 2001, incluant 60 patients. Elle prévoit un suivi de 12 mois (de M0 à M12), puis une randomisation au terme de laquelle 30 des patients se voient proposer leurs greffes à M13 et M14 (groupe "greffe précoce") et les 30 autres à M34 et M35 (groupe "greffe tardive"). E-MIG-HD correspond à la phase de M32 à M52 où les patients appartenant au groupe greffe tardive sont greffés.

### Critères d'exclusion

- Contre-indication à la chirurgie ou à l'immunosuppression

### Nom du (des) médicament(s) ou du (des) produits concerné(s) par l'essai

- Cellules fœtales humaines

### Date de début de l'essai

Janvier 2004

### Durée prévue

44 mois

### Nombre d'inclusions prévu

50 patients pour la France, 10 pour la Belgique

### Phase de l'essai

Phase II

### Essai multicentrique international