



Communiqué

Pour diffusion immédiate

Lancement du registre de participants du Réseau Parkinson Québec

Montréal, le 23 avril 2015 – Dans le cadre du mois de la sensibilisation à la maladie de Parkinson, le Réseau Parkinson Québec (RPQ) annonçait aujourd’hui le lancement du registre de participants, une banque de données de participants qui centralise des personnes atteintes de la maladie de Parkinson souhaitant participer à des projets de recherche.

Ce registre permettra d’assurer un recrutement optimal pour l’acquisition plus rapide des données qui seront incluses dans les différentes bases du RPQ avec un système de stockage et de centralisation des participants potentiels qui permettra d’effectuer leur sélection en fonction de critères d’inclusion et d’exclusion spécifiques à chaque étude.

Par leur implication directe dans des projets de recherche ou en acceptant que leurs données cliniques soient utilisées dans le cadre d’études particulières, les membres du registre soutiennent et favorisent l’avancée des connaissances sur la maladie de Parkinson.

La création du registre est née de la volonté d’un groupe de chercheurs et cliniciens du Québec de travailler ensemble afin de partager leurs ressources qu’elles soient humaines et techniques ainsi que leurs connaissances de la maladie de Parkinson.

Selon Dr Fon, directeur du RPQ, « le réseau s’inscrit dans un mouvement de modernisation de la recherche, persuadés, que l’avenir passe par la participation active des patients ainsi que le partage des données pour tous ceux qui travaillent à un même objectif».

Les personnes souhaitant s’inscrire au registre de participants peuvent le faire via leur neurologue, si celui-ci est membre du RPQ ou en s’inscrivant directement sur le site web du réseau à l’adresse suivante : www.rpq-qpn.ca

À propos du Réseau Parkinson Québec

Le Réseau Parkinson Québec est un réseau provincial subventionné par le FRQ-S dans le cadre du programme de réseaux thématiques de recherche.

Le RPQ a pour but de promouvoir la recherche multidisciplinaire sur la maladie de Parkinson. Il s’inscrit également dans une démarche de communication et partage de l’information.

- Il favorise les partenariats entre chercheurs et cliniciens à travers l’ensemble du Québec.

- Il développe le stockage et le partage de données de natures diverses (imagerie, génétique, neuropsychologie, sommeil) entre les chercheurs du Québec.
- Il soutient la formation d'étudiants dans le domaine de la maladie de Parkinson.
- Il facilite et améliore la connaissance du public des derniers résultats de la recherche sur la maladie de parkinson.

Le RPQ se déploie dans 2 bureaux à Montréal et Québec.

Renseignements :

Clotilde Degroot

Coordonnatrice du RPQ

Clotilde.degroot.rpq@gmail.com

514 340-3540 poste 4813