

Essai clinique d'hématologie

Recherche de biomarqueurs pour jumeler des personnes atteintes d'un cancer myéloïde à des essais cliniques myeloMATCH aux fins de traitement

ALC.7 (MYELOMATCH) | NCT05564390

Quel est l'objet de cette étude?

Cet essai est la première étape d'une vaste étude de recherche appelée myeloMATCH. Dans le cadre du programme myeloMATCH, les chercheurs planifieront de nombreux essais cliniques pour les personnes atteintes d'une leucémie myéloïde aiguë (LMA) ou d'un syndrome myélodysplasique (SMD).

Cet essai est une étude de dépistage. Il consiste à utiliser la recherche de biomarqueurs pour indiquer aux médecins participant à l'étude s'ils peuvent vous jumeler à un essai clinique myeloMATCH pour le traitement du cancer.

Un **biomarqueur** (parfois appelé marqueur) est tout ce qui est mesurable dans votre corps. Dans le traitement du cancer, des protéines, des gènes et des changements anormaux des gènes en particulier peuvent être des biomarqueurs importants. La recherche de certains marqueurs peut donner aux médecins plus d'information sur le cancer de chaque patient et sur la façon de le traiter.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

L'étude myeloMATCH vise à donner aux gens l'accès à de nouveaux médicaments dans le cadre d'essais cliniques à toutes les étapes du traitement. Elle mettra également à l'essai des médicaments disponibles depuis peu afin de les comparer aux traitements existants. Elle a pour objectif d'accélérer la mise au point de traitements ciblés contre les cancers myéloïdes.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Personnes qui n'ont pas encore commencé le traitement contre la LMA ou la SMD

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes qui auront besoin d'un traitement pour un autre cancer pendant qu'elles commencent le traitement contre la LMA ou la SMD



Quels sont les risques?

Si vous choisissez de participer à cette étude :

- Il faudra peut-être vous prélever d'autre moelle osseuse; ces ponctions présentent des risques de saignement, de contusion, d'infection et de douleur au point de la biopsie.
- Il existe un risque de faux positif ou de faux négatif dans les résultats de dépistage.
- Il se peut qu'aucune sous-étude de traitement myeloMATCH ne puisse vous être proposée. Si aucune sous-étude de traitement n'est disponible, vous pourriez suivre le traitement habituel tout en participant quand même à l'étude de recherche myeloMATCH.

Vous trouverez de plus amples renseignements sur les risques dans le document de consentement.

Comment puis-je en savoir plus ou participer à l'étude?

Si vous envisagez de participer à l'étude, discutez-en avec votre oncologue. Vous pouvez leur transmettre des résumés comme celui-ci et leur demander s'ils pensent que le fait de participer à l'essai pourrait être un bon choix pour vous.

Avant que vous décidiez de participer à l'étude, on vous demandera de lire un document de consentement éclairé qui vous en dira plus sur la raison d'être de l'étude et sur votre rôle en tant que participant. Vous aurez l'occasion de demander des précisions et de poser des questions.

La décision de participer à l'étude vous appartient, et vous pouvez décider de cesser d'y participer à tout moment sans indiquer de raison. Votre décision de participer à l'essai ou de cesser d'y participer n'aura aucune incidence sur vos soins médicaux habituels.

L'étude **ALC.7** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/search?cond=NCT05564390>

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à l'étude, les chercheurs analyseront votre moelle osseuse et votre sang afin de rechercher certains biomarqueurs. Il faudra environ trois jours pour obtenir les résultats de votre test de dépistage.

Si vos biomarqueurs répondent aux critères d'un essai de traitement, vous pourrez choisir de participer ou non à cet essai.