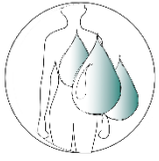


# Essai clinique d'hématologie



Évaluer les effets d'une nouvelle thérapie sur les patients ayant récemment reçu un diagnostic et non traités qui sont atteints d'une leucémie myéloïde aiguë

ALC.8 (MM1YA-S01) | NCT05554406

## Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer le traitement habituel contre la leucémie myéloïde aiguë (LMA) à risque élevé à quatre combinaisons de traitement différentes.



Cet essai fait partie d'une étude de recherche plus vaste appelée myeloMATCH, qui consiste à analyser les biomarqueurs pour jumeler des personnes à un essai clinique sur le traitement contre la LMA : <https://www.ctg.queensu.ca/patients/hematology-clinical-trial-alc7>.

## Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Les plans de traitement pour la LMA comportent souvent plusieurs phases. Cette étude porte sur de nouvelles options de traitement qui sont en cours d'élaboration pour les personnes atteintes d'une LMA à risque élevé au cours de la première phase du traitement. Ces nouvelles options de traitement pourraient améliorer le succès d'autres phases du traitement, mais on ne sait toutefois pas clairement si elles donnent de meilleurs résultats que le traitement habituel.

## Qui peut participer à cette étude ?

### Cette étude s'adresse aux :

- Personnes dont la LMA à risque élevé n'a jamais été traitée
- Personnes âgées de 18 à 59 ans



### L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes qui ont déjà commencé le traitement contre la LMA
- Femmes enceintes



Vous pouvez transmettre ce résumé à votre équipe de soins de santé afin de déterminer s'il est dans votre intérêt de participer à cet essai.

## Quels sont les risques?



Si vous décidez de participer à cette étude, vous courrez le risque que l'approche à l'étude ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il est également possible que vous ressentiez des effets secondaires résultant des médicaments à l'étude. Certains des effets secondaires les plus courants observés par les médecins participant à l'étude sont la diminution du nombre de globules rouges ou blancs et de plaquettes, la constipation, la diarrhée, les nausées et les vomissements ainsi que la fatigue ou la fièvre. Vous trouverez de plus amples renseignements sur les effets secondaires dans le document de consentement.

## À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à l'étude, on vous affectera au hasard à l'un de cinq groupes et vous recevrez soit le traitement habituel (ICB), soit un des quatre traitements à l'étude. Selon le groupe auquel vous êtes affecté, on vous demandera également de remplir un journal pour consigner le nombre de comprimés que vous prenez.

## 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.8** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/search?cond=NCT05554406>.