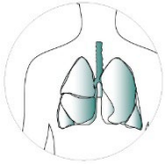


Essai clinique sur le cancer du poumon



Étude des tests sanguins visant à déterminer les options de traitement pour les patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC)

BR.36 (CRI-CCTG-002) | NCT04093167

Quel est l'objet de cette étude?

L'étude vise à déterminer quels patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules tireraient avantage de l'ajout d'une chimiothérapie à leur traitement immunothérapeutique habituel. Les chercheurs veulent savoir si les patients auxquels on a ajouté la chimiothérapie retirent le maximum d'avantages possibles et sont moins vulnérables aux effets secondaires.



On procédera à une analyse sanguine pour déterminer qui tirerait avantage de l'ajout d'une chimiothérapie à l'aide de l'ADN tumoral circulant (ADNtc), c'est-à-dire l'ADN excrété par le cancer du patient.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Pour certaines personnes, la réaction aux traitements immunothérapeutiques n'est pas durable. L'étude utilisera les analyses de l'ADNtc pour déterminer quels patients pourraient présenter une réaction plus durable au traitement. Ainsi, les décisions concernant la poursuite des traitements immunothérapeutiques ou l'ajout de chimiothérapie peuvent être prises avant que d'autres analyses montrent que le cancer s'aggrave, ce qui améliore les résultats pour les patients.

De plus, les chercheurs espèrent que les mutations découvertes au moyen des analyses de l'ADNtc et des tissus tumoraux pourront servir à planifier des traitements ultérieurs et de possibles essais.

Qui peut participer à cette étude ?

Le présent essai s'adresse aux personnes :

- atteintes d'un cancer du poumon non à petites cellules au stade avancé qui suivent un traitement immunothérapeutique habituel pour lequel aucune donnée probante n'indique une aggravation du cancer;
- qui se sentent assez bien pour suivre une chimiothérapie.



Cet essai ne s'adresse pas aux personnes :

- atteintes d'autres types de cancer;
- qui suivent une chimiothérapie ou une thérapie expérimentale.



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, il existe un faible risque que les résultats d'analyse soient inexacts. Si c'est le cas, il se peut que vous soyez affecté à l'étude, même si elle n'offre peut-être pas le meilleur traitement pour vous. Il se peut aussi que vous ne soyez pas affecté à l'étude, même si elle peut vous offrir une bonne option de traitement. Vous suivrez le traitement habituel pour le type de cancer que vous avez. Les risques et les effets secondaires du traitement et des interventions habituels vous seront expliqués dans le cadre des soins habituels et c'est pourquoi ils ne sont pas énumérés ici. 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 prélèvera des échantillons de sang pour les analyser afin de vérifier la présence d'ADNtc dans le sang. Si l'ADNtc est décelée, vous effectuerez le dépistage pour l'étude et vous serez affecté à l'un des deux groupes. Soit vous continuerez votre traitement immunothérapeutique seulement, soit on y ajoutera une chimiothérapie, qui constitue le traitement expérimental.

Dans les deux groupes, le traitement se poursuivra jusqu'à ce que votre médecin ou vous décidiez qu'il ne s'agit plus du meilleur traitement pour vous.

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 BR.36 (CRI-CCTG-002) recrute des participants dans des centres au Canada et les États-Unis. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le www.ClinicalTrials.gov et faites une recherche à l'aide du numéro NCT04093167.

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer
Trials Group



Groupe canadien
des essais sur le cancer