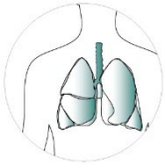


Essai clinique sur le cancer du poumon



Examen de l'ajout d'une radiothérapie ciblée pendant l'immunothérapie par rapport au traitement habituel contre le cancer du poumon non à petites cellules à métastases

BR.38 | NCT06686771

Quel est l'objet de cette étude?

L'approche habituelle pour traiter le cancer du poumon qui s'est propagé après le traitement consiste à passer à une chimiothérapie différente. Cette étude vise à comparer le traitement habituel à une technique de radiothérapie du corps dite stéréotaxique (RTSC) tout en poursuivant l'immunothérapie en cours, avec ou sans chimiothérapie.



Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Selon un petit essai clinique appelé CURB, il existe des preuves que l'ajout d'une RTSC est efficace pour réduire ou stabiliser les tumeurs à métastases qui ont commencé à grossir. On ne sait pas clairement si elle peut offrir de meilleurs résultats que le traitement habituel.

Qui peut participer à cette étude ?

Cette étude s'adresse aux patients :

- atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules confirmé;
- dont le cancer s'est propagé à d'autres parties du corps;
- dont le cancer du poumon est oligoprogressif (propagation de cinq sièges de cancers ou moins);
- qui ont déjà reçu au moins trois traitements d'immunothérapie (avec ou sans chimiothérapie).



L'étude ne s'adresse pas aux patients :

- atteints d'un cancer du poumon qui n'est PAS un cancer du poumon non à petites cellules;
- aux prises avec des problèmes médicaux où la radiothérapie ne serait pas sécuritaire;
- qui ne suivent pas d'immunothérapie (avec ou sans chimiothérapie);
- qui reçoivent un traitement contre le cancer autre que l'immunothérapie (avec ou sans chimiothérapie);
- 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, il y a un risque que la combinaison de la radiothérapie et de l'immunothérapie (avec ou sans chimiothérapie) ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il se peut aussi que vous ayez des effets secondaires résultant de la radiothérapie. Certains des effets secondaires les plus courants que connaissent les médecins participant à l'étude sont les suivants : flambée de douleur, aggravation temporaire de la douleur, toux, nausées, changements cutanés ainsi qu'inflammation, irritation ou enflure de l'œsophage (tube musculaire qui mène de l'arrière de la bouche à l'estomac), ce qui peut causer de la douleur et des difficultés à avaler. Vous trouverez de plus amples renseignements sur les effets secondaires dans le document de consentement.

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous choisissez de participer à cette étude, on vous affectera au hasard à l'un des deux groupes. Dans le groupe 1, vous passerez au prochain type de traitement habituel (traitement de seconde intention) pour le cancer du poumon présentant des tumeurs à métastases qui ont commencé à grossir. Dans le groupe 2, vous recevrez une radiothérapie ciblée (RTSC) pour traiter les tumeurs à métastases qui ont commencé à grossir et vous continuerez le traitement que vous recevez actuellement par immunothérapie (avec ou sans chimiothérapie). Dans les deux groupes, on vous demandera aussi de remplir quelques questionnaires à différents moments afin de comprendre votre qualité de vie.

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 CCTG-BR38 recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le www.ClinicalTrials.gov et faites une recherche à l'aide du numéro NCT06686771.

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer
Trials Group



Groupe canadien
des essais sur le cancer