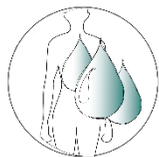


Essai clinique sur le lymphome primaire du système nerveux central



Étude sur l'ajout d'un nouveau médicament au traitement habituel contre le lymphome primaire du système nerveux central

IND.244 | NCT05998642

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à déterminer si l'ajout d'un nouveau médicament par voie orale au traitement habituel réduira le risque de croissance ou de propagation de votre lymphome primaire du système nerveux central (LPSNC).



Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Pour d'autres types de lymphome et de leucémie, ce nouveau médicament fonctionne et constitue un traitement habituel qui aide les personnes à vivre plus longtemps. Il a été étudié chez un nombre limité de personnes atteintes du LPSNC et semble prometteur, mais on ne sait pas si, lorsqu'on l'ajoute à votre traitement habituel, elle fonctionnera mieux que le traitement habituel seulement.

Qui peut participer à cette étude ?

Cette étude s'adresse aux :

- Personnes ayant reçu un diagnostic de LPSNC
- Personnes pour lesquelles la chimiothérapie intensive et la transplantation de cellules souches ne constituent pas une option de traitement envisageable (parce qu'elles sont trop âgées ou que d'autres problèmes médicaux empêchent ce type de traitement)
- Personnes n'ayant reçu aucun traitement que des stéroïdes pour leur LPSNC
- Personnes capables d'avaler des médicaments et n'ayant aucun problème gastro-intestinal qui peut nuire à leur absorption



L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes atteintes d'un lymphome non hodgkinien dans d'autres parties du corps
- Personnes traitées pour un autre cancer
- Personnes ayant des problèmes cardiaques importants récents ou non contrôlés ou une insuffisance rénale
- Personnes ayant subi une greffe allogénique de moelle osseuse ou une double greffe de sang de cordon ombilical
- Personnes traitées par warfarine



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 choisissez de participer à cette étude, il y a un risque que le nouveau médicament en combinaison avec l'approche habituelle ne soit pas aussi efficace que les autres approches lorsqu'il s'agit de faire rapetisser ou de stabiliser votre cancer.

Il se peut aussi que vous ayez des effets secondaires résultant du nouveau médicament. Certains des effets secondaires les plus courants que les médecins participant à l'étude connaissent sont la diarrhée, la fatigue, une baisse des numérations sanguines (globules blancs et plaquettes), les éruptions cutanées, les saignements, les nausées et les douleurs musculaires, dorsales ou articulaires.

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, vous recevrez ce nouveau médicament en plus du traitement habituel pendant trois mois, puis le nouveau médicament seulement pendant une période de deux ans maximum.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir des questionnaires à différents moments, afin de connaître votre qualité de vie et vos fonctions cognitives, qui peuvent être affaiblies par votre cancer (p. ex. apprentissage, mémoire et vitesse de traitement de l'information).

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 IND.244 recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://www.clinicaltrials.gov/study/NCT05998642>