

Essai clinique sur le cancer du sein

Comparaison entre deux traitements couramment utilisés contre le cancer du sein au stade précoce chez les femmes préménopausées CCTG MAC.30 | NCT05879926

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer deux traitements couramment utilisés contre le cancer du sein au stade précoce chez les femmes préménopausées. **Essai de l'ajout de la chimiothérapie au traitement habituel de suppression de la fonction ovarienne et hormonothérapie chez les patientes préménopausées atteintes d'un cancer à récepteurs d'œstrogènes positifs et négatif pour le gène HER2 qui présentent un risque élevé de réapparition du cancer.**

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Les patientes qui ont ce type de cancer du sein au stade précoce peuvent recevoir une chimiothérapie dans le cadre de leurs soins habituels. Les renseignements actuels ne permettent pas de déterminer clairement les avantages supplémentaires que la chimiothérapie apporte et si le fait de déclencher une ménopause précoce peut apporter les mêmes avantages que la chimiothérapie. L'ajout de la chimiothérapie à l'autre traitement habituel pourrait empêcher votre cancer de réapparaître. Or, cet ajout pourrait aussi causer plus d'effets secondaires.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Patientes âgées de 18 ans ou plus
- Patientes préménopausées
- Patientes qui peuvent avoir subi une mastectomie totale, une mastectomie épargnant la peau, une mastectomie épargnant les mamelons ou une lumpectomie
- Patientes atteintes d'une tumeur à récepteurs d'œstrogènes ou de progestérone positifs et négative pour le gène HER2

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Patientes présentant des signes de maladie métastatique
- Patientes ayant des antécédents ou des symptômes de maladie cardiaque
- Patientes ayant déjà reçu un traitement de radiothérapie, de chimiothérapie ou de biothérapie pour ce cancer du sein



Quels sont les risques?

Si vous choisissez de participer à cette étude, il y a un risque que le recours à une chimiothérapie ne soit pas aussi efficace que l'autre approche habituelle lorsqu'il s'agit d'empêcher votre cancer de réapparaître.

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 deux groupes et vous suivrez le traitement de suppression de la fonction ovarienne et l'hormonothérapie ou le traitement de suppression de la fonction ovarienne et l'hormonothérapie associés à une chimiothérapie.

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 MAC.30** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://www.clinicaltrials.gov/study/NCT05879926?term=NCT05879926&rank=1>.

