

Essai clinique de prélèvement d'échantillons biologiques pour plusieurs cancers

Une initiative canadienne pour mesurer, prédire et évaluer les résultats du traitement du cancer chez les patients traités par immunothérapie
PM2 CAN-IMPACT-IO | NCT06630273

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à examiner l'ADN et l'ARN trouvés dans vos cellules sanguines et votre tumeur. Les chercheurs veulent comprendre comment les changements dans le génome de votre tumeur avant, pendant et après le traitement affectent la façon dont votre corps réagit au traitement.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Cette étude vise à permettre le prélèvement et l'étude de ces échantillons de sang et de tissus. Les résultats comprendront également des renseignements sur la façon dont d'autres participants atteints de votre type de cancer et ayant reçu une immunothérapie ont réagi au traitement.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Personnes inscrites à des essais particuliers d'immunothérapie du GCEC
- Personnes disposées à fournir des échantillons de sang et de tissus (biopsie)
- Personnes disposées à autoriser l'utilisation d'échantillons de tissus archivés, au besoin

Quels sont les risques?

Si vous choisissez de participer à cette étude, il existe un risque lié au prélèvement de sang ou à la biopsie. Parmi les risques les plus courants, citons les ecchymoses dues à la prise de sang et les ecchymoses, douleurs et saignements dus à la biopsie. 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 demandera un échantillon de sang, un échantillon de tissus par biopsie et la permission d'utiliser un échantillon de tissus archivé, au besoin.

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 PM.2 recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/study/NCT06630273>.

