

Essai clinique sur le cancer de la peau



Essai de l'ajout d'un médicament immunothérapeutique à l'intervention chirurgicale habituelle pour traiter le cancer de la peau au stade avancé

SKC.1 | NCT06568172

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer les effets de l'approche habituelle employée seule à l'utilisation du médicament à l'étude associé à l'approche habituelle sur votre cancer de la peau et vous-même. Le traitement habituel pour les patients qui ont un cancer de la peau au stade avancé est l'ablation des tissus cancéreux (intervention chirurgicale) accompagnée ou non d'une radiothérapie.



Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Cette étude est importante parce que nous menons cette étude pour déterminer si cette approche est meilleure ou pire que l'approche habituelle pour votre type de cancer du cerveau. Il y a des données qui montrent que le médicament immunothérapeutique à l'étude est efficace pour faire rapetisser ou stabiliser le cancer. Cette étude pourrait aider les chercheurs à apprendre des choses qui aideront d'autres personnes dans l'avenir.

Qui peut participer à cette étude ?

Cette étude s'adresse aux :

- Personnes atteintes d'un cancer de la peau au stade avancé qui peut être retiré par intervention chirurgicale et qui n'a pas été traité auparavant;
- Personnes de 18 ans ou plus.



L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes enceintes ou qui allaitent;
- Personnes dont le cancer s'est propagé à d'autres parties du corps;
- Personnes ayant des antécédents connus de maladie cardiaque majeure ou de greffe (organe ou cellule souche);
- Personnes qui ont une infection nécessitant des antibiotiques administrés par voie intraveineuse, des antiviraux ou des traitements antifongiques;
- Personnes atteintes d'une maladie auto-immune.



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 est possible que l'approche à l'étude ne soit pas aussi efficace que l'approche habituelle pour votre cancer lorsqu'il s'agit de faire rapetisser ou de stabiliser votre cancer. Il y a aussi un risque que le médicament immunothérapeutique à l'étude entraîne des effets secondaires. Ces effets secondaires peuvent être pires et peuvent être différents de ceux que vous auriez avec l'approche habituelle pour votre cancer.

Voici certains des effets secondaires les plus courants du médicament immunothérapeutique qui sont connus par les médecins participant à l'étude :

- fatigue;
- diarrhée;
- nausées;
- éruptions ou démangeaisons;
- changements des glandes hormonales;
- réaction pendant ou après la perfusion du médicament.

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 l'approche habituelle pour traiter votre cancer de la peau ou recevrez le médicament à l'étude associé à l'approche habituelle. Dans le cadre de cette étude, 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 SKC.1 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 NCT06568172.

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer
Trials Group



Groupe canadien
des essais sur le cancer