

Essai clinique d'hématologie

Comparaison du traitement habituel pour les jeunes patients atteints d'une leucémie myéloïde aiguë à risque intermédiaire à deux nouvelles approches

AL.6 (MM1YA-CTG01) | NCT05554393

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer le traitement habituel contre la leucémie myéloïde aiguë (LMA) à deux combinaisons de traitement différentes.

Cet essai fait partie d'une étude de recherche plus vaste appelée myeloMATCH - <https://www.ctg.queensu.ca/patients/hematology-clinical-trial-alc7>

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Les nouveaux traitements à l'étude sont de nouvelles combinaisons mises au point pour le traitement de la LMA. Ces nouveaux traitements ont été étudiés chez quelques personnes et semblent prometteurs, mais on ne sait toutefois pas clairement s'ils peuvent produire de meilleurs résultats que le traitement habituel.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Personnes dont la LMA n'a jamais été traitée
- Personnes âgées de 18 à 59 ans au moment du traitement d'induction

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes recevant tout autre traitement expérimental
- Personnes présentant un sarcome myéloïde isolé
- Femmes enceintes ou qui allaitent



Quels sont les risques?

Si vous décidez de participer à cette étude, il y a un risque que l'approche à l'étude ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il existe aussi un risque que vous ayez des effets secondaires résultant des médicaments à l'étude. Certains des effets secondaires les plus courants observés par les médecins participant à l'étude sont la diminution du nombre de globules rouges ou blancs ou de plaquettes, la constipation, la diarrhée, les nausées et les vomissements ainsi que la fatigue ou la fièvre. 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 trois groupes. Vous recevrez soit le traitement habituel, soit le nouveau médicament et le traitement habituel, soit le nouveau médicament et un autre médicament chimiothérapeutique.

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 **AL.6** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05554393>.

