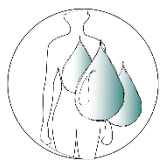


Un essai clinique en hématologie



Comparaison du traitement habituel des personnes âgées atteintes d'une leucémie myéloïde aiguë à deux nouvelles approches de traitement

ALC.10 (MM10A-EA02) | NCT06317649

Quel est l'objet de cet essai?

Cette étude vise à comparer le traitement habituel contre la leucémie myéloïde aiguë (LMA) avec mutation du gène FLT3 à un nouveau médicament administré selon deux calendriers de traitement.



Cet essai fait partie d'une étude de plateforme plus vaste appelée myeloMATCH –

<https://www.ctg.queensu.ca/patients/hematology-clinical-trial-alc7>.

Pourquoi cet essai est-il important ?

Les 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 ?

Cet essai s'adresse aux personnes :

- dont la LMA à mutations particulières n'a jamais été traitée;
- âgées de 60 ans ou plus ou de moins de 60 ans pour lesquelles la chimiothérapie intensive ne constitue pas une option.



Cet essai ne s'adresse pas aux personnes :

- recevant tout autre traitement expérimental;
- atteintes d'une leucémie promyélocytaire aiguë et d'autres types particuliers de LMA;
- enceintes ou qui allaitent.



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 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 est également possible que vous ressentiez 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 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 pendant 28 jours et le traitement habituel, soit le nouveau médicament pendant 14 jours et le traitement habituel.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera également de remplir des journaux à différents moments pour consigner le nombre de comprimés que vous prenez.

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 ALC.10 recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/study/NCT06317649>.

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer
Trials Group



Groupe canadien
des essais sur le cancer