

Étude sur le cancer du côlon

Utilisation de cellules cancéreuses présentes dans le sang afin de déterminer le type de chimiothérapie à privilégier chez les patients qui ont subi une intervention chirurgicale pour un cancer du côlon

CRC.10 | NCT 05174169

Quel est l'objet de cette étude?

La présente étude vise à vérifier si nous pouvons déterminer le type de chimiothérapie à offrir aux patients en fonction de la présence ou non d'ADN tumoral circulant (ADNtc) dans un échantillon de leur sang prélevé après qu'ils ont subi une intervention chirurgicale pour un cancer du côlon.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

L'utilisation du test de dépistage d'ADNtc pour déterminer le type de chimiothérapie à utiliser chez des patients constitue une nouvelle approche. Cette approche semble prometteuse, mais on ne sait toutefois pas clairement si elle peut produire de meilleurs résultats que le traitement habituel.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Patients âgés de 18 ans ou plus
- Patients ayant un cancer du côlon de stade II ou III confirmé
- Patients ayant récemment subi un traitement chirurgical pour un cancer du côlon
- Patients qui se verront offrir les options habituelles de traitement postopératoire

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Patients ayant reçu d'autres diagnostics de cancer au cours des cinq dernières années
- Patients atteints de plusieurs cancers primitifs du côlon
- Patients présentant des signes de maladie métastatique
- Patients qui ont reçu des traitements antérieurs, quels qu'ils soient, pour un cancer colorectal



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 la nouvelle méthode visant à déterminer votre traitement ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il y a aussi un risque que vous ayez plus d'effets secondaires associés à un traitement de chimiothérapie plus intensif que le traitement habituel, si on vous le recommande. Les effets secondaires les plus courants connus par les médecins participant à l'étude comprennent les suivants : engourdissement ou picotements, nausées, infections et perte des cheveux. 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, après votre inscription à l'essai, on procédera tout d'abord à une analyse de votre sang pour déterminer s'il contient de l'ADNtc. Si le résultat de l'analyse est positif, on vous affectera au hasard à l'un de deux groupes, en fonction duquel vous recevrez soit la chimiothérapie habituelle, soit une chimiothérapie plus intensive. Si le résultat de l'analyse est négatif, on vous affectera au hasard à l'un de deux autres groupes, en fonction duquel vous recevrez la chimiothérapie habituelle, ou vous ferez l'objet d'une observation et d'un suivi uniquement.

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 CRC.10 recrute actuellement 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 NCT05174169. <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05174169>

{for participating Centre's use - contact information, enrollment instructions, logo}