

Essai clinique sur les cancers gynécologiques

Adaptation du traitement postchirurgical chez les patientes atteintes d'un cancer de l'endomètre à faible risque

EN.10 | NCT05640999

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à déterminer les types de cancer qui peuvent ne nécessiter aucun traitement ou nécessiter moins de traitement après l'intervention chirurgicale en raison de leur faible risque de réapparition déterminé en fonction d'une analyse en laboratoire des caractéristiques de la tumeur et de l'étendue de la propagation de la maladie. Le fait de ne pas recevoir de traitement ou d'en recevoir moins peut entraîner moins d'effets secondaires (fatigue, perte de cheveux, irritation de l'intestin et de la vessie) ou n'en entraîner aucun.

Pourquoi cette étude est-elle importante?

Cette étude vise à répondre à la question suivante: Y a-t-il des types de cancer de l'endomètre au stade précoce qui nécessitent moins de traitement que l'approche habituelle?

Nous voulons déterminer si le fait de ne pas recevoir de traitement ou d'en recevoir moins est meilleur ou pire que l'approche habituelle pour votre cancer de l'endomètre au stade précoce. L'approche habituelle est définie comme les soins que la plupart des personnes reçoivent pour le cancer de l'endomètre au stade précoce.

Qui peut participer à cette étude?

Cet essai est destiné aux personnes de 18 ans et plus qui ont un carcinome endométrial de stade I à III et qui ont subi une intervention chirurgicale pour se faire enlever l'utérus, les trompes de Fallope et les ovaires.

Quels sont les risques?

Si vous décidez de participer à l'étude, le fait de ne pas recevoir de traitement ou de recevoir moins de traitement après l'intervention chirurgicale signifie qu'il y a un risque que le cancer ait plus de chances de réapparaître. Les chercheurs suivront votre état de près. Vous trouverez de plus amples renseignements sur les effets secondaires dans le document de consentement.



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.

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à l'étude, on analysera les caractéristiques particulières de votre tumeur révélées par les tests de laboratoire et l'étendue de la propagation de la tumeur. Selon les résultats, votre médecin pourrait vous recommander de participer à l'essai. Le traitement qui vous sera recommandé consistera en l'absence de traitement supplémentaire après l'intervention chirurgicale ou en un traitement moindre que celui que vous auriez reçu dans le cadre de votre traitement habituel.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir quelques questionnaires à différents moments afin de nous aider à comprendre votre qualité de vie.

Comment puis-je en savoir plus ou participer à l'étude?

Consultez toujours vos médecins et autres professionnels de la santé si vous envisagez de participer à un essai clinique. 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.

L'étude EN10 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 NCT05640999.

Avant que vous ne décidiez de participer à tout essai clinique, on vous demandera de lire un document de *consentement éclairé*. Vous en apprendrez davantage sur la raison d'être de la recherche et votre rôle en tant que personne participant à l'essai en lisant ce document et en discutant de l'essai avec votre médecin. Veuillez consulter le médecin qui participe à l'étude si vous avez besoin de précisions ou si vous avez des questions.

La décision de participer à tout essai clinique 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.