

Étude sur le cancer de l'endomètre

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

CCTG EN.11 | NCT05255653

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer les effets de l'administration d'un nouveau médicament combiné à la radiothérapie sur votre cancer de l'endomètre et vous-même à ceux du traitement habituel actuel, c.-à-d. la radiothérapie, seul.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Le nouveau médicament à l'étude est un nouveau type de médicament mis au point pour le traitement d'un sous-type de cancer de l'endomètre. Des essais en laboratoire démontrent qu'il peut contribuer à ralentir l'évolution du cancer de l'endomètre. Le nouveau médicament a été étudié chez quelques personnes et semble prometteur, mais on ne sait toutefois pas clairement s'il peut produire de meilleurs résultats que le traitement habituel au chapitre de la survie et de la qualité de vie.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Les patientes dont le cancer ne s'est pas propagé à d'autres parties du corps
- Les patientes âgées de 18 ans ou plus
- Les patientes qui sont disponibles pour le traitement et le suivi
- Les patientes qui n'ont jamais reçu de radiothérapie au bassin
- Les patientes qui pèsent plus de 30 kg (66 lb)

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Les patientes qui ont reçu un autre diagnostic de cancer auparavant
- Les patientes qui ont déjà subi une greffe d'organe
- Les patientes qui ont une maladie non contrôlée comme l'hypertension artérielle, une maladie pulmonaire, des problèmes gastro-intestinaux graves causant la diarrhée ou des problèmes psychiatriques qui limiteraient leur capacité de participer à l'essai en toute sécurité
- Les patientes qui prennent actuellement un médicament immunosuppresseur



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 le nouveau médicament ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il se peut aussi que vous ayez des effets secondaires résultant du nouveau médicament. Voici certains des effets secondaires les plus courants connus par les médecins participant à l'étude :

fatigue;

- diminution ou perte d'appétit qui peut entraîner une perte de poids;
- toux;
- inflammation de l'intestin grêle ou du gros intestin qui cause des douleurs abdominales et la diarrhée, et qui peut être grave.

Vous trouverez de plus amples renseignements sur tous les effets secondaires possibles dans le document de consentement que vous examinerez avec votre médecin.

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 recevrez le nouveau médicament en combinaison avec la radiothérapie, ou la radiothérapie seule, pour traiter cette maladie.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir un questionnaire à différents moments afin d'aider l'équipe à comprendre votre qualité de vie.

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

Consultez votre médecin 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.

Avant que vous ne décidiez de participer à tout essai clinique, 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 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.

L'étude EN.11 recrute actuellement des patients dans des centres de cancérologie au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le www.clinicaltrials.gov et faites une recherche à l'aide du numéro NCT05255653.

<https://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT05255653?term=rainbo&draw=2&rank=1>

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