

Essai sur le lymphome de Hodgkin

Comparaison d'une combinaison de nouveaux agents au traitement habituel pour les patients atteints du lymphome de Hodgkin ayant rechuté ou n'ayant pas répondu au traitement précédent

HD.11 | NCT05180097

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer les effets d'une nouvelle combinaison de médicaments sur votre lymphome et vous-même à ceux d'autres médicaments actuellement utilisés dans le cadre du traitement habituel.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Les deux nouveaux médicaments à l'étude sont un nouveau traitement mis au point pour traiter un lymphome de Hodgkin qui n'a pas répondu au traitement précédent ou est réapparu après le traitement précédent. Des essais en laboratoire démontrent que les nouveaux médicaments peuvent contribuer à ralentir l'évolution du lymphome hodgkinien. Ces nouveaux médicaments 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 :

- Adultes atteints d'un lymphome de Hodgkin réapparu après le traitement de première intention
- Personnes relativement en santé, mais dont la maladie peut être mesurée par des médecins
- Personnes qui répondront aux questions sur leur santé et leur qualité de vie
- Personnes qui peuvent se présenter à d'autres rendez-vous pour d'autres traitements et examens

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes qui ont déjà reçu un deuxième traitement après leur cancer
- Personnes ayant des antécédents de maladie au cerveau, à la colonne vertébrale ou au cœur au cours des six mois précédant leur participation à l'étude
- Personnes ayant un système immunitaire affaibli ou une maladie auto-immune
- Personnes enceintes, qui allaitent ou qui ne sont pas disposées à utiliser un contraceptif
- Personnes qui reçoivent ou qui ont reçu un autre traitement anticancéreux au cours des quatre semaines précédant leur participation à l'étude

Quels sont les risques?

Si vous décidez de participer à cette étude, il y a un risque que les nouveaux médicaments ne soient pas aussi efficaces que le traitement habituel. Il y a aussi un risque que vous ayez des effets secondaires associés au nouveau médicament. Voici certains des effets secondaires les plus courants connus par les médecins participant à l'étude :

- diarrhée;
- nausées;
- fatigue.
- engourdissements, picotements ou douleur dans les bras et les jambes;
- démangeaisons ou éruptions;

Vous trouverez de plus amples renseignements sur les risques et les effets secondaires possibles des deux groupes de traitement dans le document de *consentement éclairé*.

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 HD.11** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05180097?term=NCT05180097&rank=1> ou visitez le www.ClinicalTrials.gov et faites une recherche à l'aide du numéro NCT05180097.

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à l'étude, on vous affectera au hasard à l'un des deux groupes et vous recevrez soit les nouveaux médicaments ou d'autres médicaments habituellement utilisés pour traiter cette maladie.

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

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