

Essai clinique d'hématologie

Thérapie ciblée pour les patients ayant un lymphome hodgkinien au stade précoce

HD12 | NCT04685616

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer le traitement habituel contre votre lymphome hodgkinien, qui est une combinaison de quatre médicaments, à la combinaison habituelle dont un des médicaments a été remplacé par un nouveau médicament qui, nous l'espérons, sera plus efficace et vous causera moins d'effets secondaires.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Cette nouvelle combinaison de médicaments est actuellement mise au point pour le traitement du lymphome hodgkinien. Des essais en laboratoire démontrent qu'elle peut contribuer à ralentir l'évolution du lymphome hodgkinien. La nouvelle combinaison de médicaments a été étudiée chez quelques personnes et 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 :

- Les hommes et les femmes en assez bonne santé âgés de 16 à 69 ans atteints du lymphome hodgkinien classique

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Les personnes qui ont déjà reçu un traitement pour leur lymphome hodgkinien
- Les personnes atteintes d'une maladie infradiaphragmatique, c.-à-d. celles chez qui la maladie se situe entièrement sous le diaphragme, ou d'une maladie à la fois supradiaphragmatique et infradiaphragmatique
- Les personnes atteintes d'un type de lymphome hodgkinien appelé lymphome hodgkinien nodulaire à prédominance lymphocytaire, qui est souvent traité différemment du lymphome hodgkinien classique
- Les personnes qui ont eu d'autres types de cancer au cours des cinq dernières années, à l'exception des cancers de la peau et des carcinomes qui ne se sont pas propagés
- Les personnes qui ont des problèmes de santé préexistants comme des maladies chroniques du cerveau, des troubles symptomatiques du système nerveux, des virus transmissibles par le sang comme l'hépatite B, des maladies cardiaques ou pulmonaires, ou tout autre trouble médical ou maladie psychiatrique qui rendrait le traitement dangereux pour le patient



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 combinaison de médicaments ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il se peut aussi que vous ayez des effets secondaires résultant de la nouvelle combinaison de médicaments. Certains des effets secondaires les plus courants connus par les médecins participant à l'étude sont les engourdissements, les picotements et les douleurs aux bras ou aux jambes. 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, on vous affectera au hasard à l'un de deux groupes, et vous recevrez soit la nouvelle combinaison de médicaments, soit la combinaison de médicaments habituelle couramment utilisée pour traiter cette maladie. On vous dira à quel groupe vous êtes affecté.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir quelques questionnaires à différents moments afin de comprendre votre qualité de vie, les effets secondaires que vous pourriez ressentir, les coûts associés à votre cancer et le traitement de votre cancer. Les chercheurs mèneront également des études facultatives au moyen des échantillons de sang et de tissus prélevés à différents moments dans l'espoir qu'elles aident d'autres personnes atteintes de cancer dans l'avenir.

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 HD.12 du Groupe canadien des essais sur le cancer recrute actuellement des patients dans des centres de cancérologie au Canada et en recrutera également dans certains centres aux États-Unis. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le www.clinicaltrials.gov et faites une recherche à l'aide du numéro NCT04685616.

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