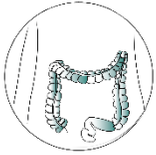


# Essai clinique sur le cancer du foie



Une étude portant sur la combinaison de deux traitements contre le cancer du foie

HE.2 | NCT06880523

## Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer les effets sur votre cancer du foie et vous-même de l'ajout d'un médicament employé seul pour traiter cette maladie à deux médicaments en association également utilisés pour traiter le cancer du foie, comparativement aux deux médicaments en association seulement.



## Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Un essai clinique antérieur a montré que le traitement unique contre le cancer du foie utilisé dans cette étude aidait à stabiliser ou à réduire le cancer du foie des participants et prolongeait la période avant que leur cancer ne s'aggrave. Un autre essai clinique a montré que les deux médicaments en association utilisés dans le cadre de cette étude ont contribué à prolonger la durée de vie des participants atteints d'un cancer du foie après le début du traitement. Les chercheurs veulent savoir si les trois médicaments en association de l'étude peuvent donner de meilleurs résultats que le traitement habituel actuel.

## Qui peut participer à cette étude ?

### Cette étude s'adresse aux :

- atteintes d'un cancer confirmé du foie;
- qui n'ont reçu aucun autre traitement contre leur cancer du foie;
- dont la fonction hépatique est acceptable;
- qui peuvent assister aux visites de suivi requises.



### L'étude ne s'adresse pas aux :

- qui sont séropositifs ou atteints d'une infection tuberculeuse active;
- qui ont un trouble auto-immunitaire ou inflammatoire (quelques exceptions);
- qui ont eu un autre type de cancer au cours des cinq dernières années (quelques exceptions);
- qui ont des ulcères gastroduodénaux actifs (plaies à l'estomac ou dans le haut du côlon), une gastrite (inflammation de la muqueuse de l'estomac) ou dont l'état cause ou augmente le risque de saignement plus que d'habitude;
- qui ont subi une intervention chirurgicale majeure au cours du dernier mois.



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 les trois médicaments en association ne soient pas aussi efficaces que les deux médicaments en association seulement. Il existe également un risque que les médicaments à l'étude entraînent des effets secondaires plus nombreux ou différents. Voici certains des effets secondaires les plus courants connus par les médecins participant à l'étude :

- fatigue;
- hypertension artérielle;
- nausée et vomissements;
- diarrhée;
- diminution de l'appétit pouvant entraîner une perte de poids.

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 la monothérapie habituelle combinée à deux autres médicaments en association, ou les deux médicaments en association seulement. Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir quelques questionnaires à différents moments afin de comprendre votre qualité de vie.

## 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 HE.2 recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le [www.ClinicalTrials.gov](http://www.ClinicalTrials.gov) et faites une recherche à l'aide du numéro NCT06880523.