

Essai clinique sur le cancer de la tête et du cou

Utilisation de la cartographies lymphatique pour guider la radiothérapie au cou dans le cas d'un cancer oropharyngé

HN11 | NCT05451004

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer les effets sur votre cancer oropharyngé et vous-même de la radiothérapie guidée par une cartographie des ganglions lymphatiques (cartographie lymphatique) effectuée au moyen d'une radiographie spéciale appelée tomographie par émission monophotonique (TEMP/TDM) comparativement au traitement habituel actuel dans le cadre duquel la radiothérapie est administrée des deux côtés du cou.

Pourquoi cette étude est-elle importante?

La radiothérapie guidée par la cartographie lymphatique est une nouvelle approche qui est actuellement mise au point pour le traitement du cancer de la tête et du cou. Cette nouvelle approche a été étudiée chez quelques personnes et semble prometteuse, mais on ne sait pas hors de tout doute si elle peut entraîner moins d'effets secondaires et favoriser une meilleure qualité de vie que le traitement habituel actuel, tout en permettant de contrôler le cancer.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Les adultes de 18 ans ou plus atteints d'un cancer oropharyngé qui n'ont pas encore reçu de traitement
 - Les personnes atteintes d'un cancer de la tête et du cou d'un côté de l'oropharynx seulement
 - Les personnes dont les soins habituels comprennent une radiothérapie des deux côtés du cou
 - Les personnes qui peuvent subir la procédure de cartographie lymphatique, laquelle consiste en des injections autour de la tumeur suivies d'une radiographie spéciale appelée TEMP/TDM
- L'étude ne s'adresse pas aux :
- Les personnes qui ont eu d'autres types de cancers de la tête et du cou
 - Les personnes qui ont déjà subi une chimiothérapie pour un cancer de la tête et du cou



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 choisissez de participer à cette étude, il y a un risque que l'approche à l'étude ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel lorsqu'il s'agit d'empêcher votre cancer de se propager ou de réapparaître.

Il y a aussi un risque que vous ayez des effets secondaires de l'approche à l'étude, qui comprend l'injection d'un traceur radioactif (radiotracteur) autour du cancer. Le radiotracteur peut provoquer des réactions allergiques pendant ou après l'injection.

L'injection du radiotracteur autour de votre tumeur peut causer des effets secondaires comme des saignements au point d'injection ou du cancer, une enflure des tissus à l'arrière de votre gorge, une douleur causée par l'injection ou une difficulté à respirer. 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 nouvelle approche (radiothérapie guidée par cartographie lymphatique) ou la radiothérapie couramment utilisée 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.

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*. 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 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.

L'étude HN.11 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 NCT05451004.