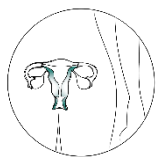


Essai clinique sur le cancer de l'ovaire



Étude d'une nouvelle combinaison de médicaments chez des patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire avancé

IND.240C | NCT04918186

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à évaluer les effets positifs et négatifs d'une combinaison de nouveaux médicaments sur vous et votre cancer de l'ovaire avancé et pour lequel la chimiothérapie à base de platine n'est plus une option.



Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Ces nouveaux médicaments ont fait rapetisser ou stabilisé votre type de cancer chez un nombre limité de personnes et chez les animaux, mais on ne sait toutefois pas clairement s'ils peuvent produire de meilleurs résultats que le traitement habituel. Cette étude pourrait aider les médecins participant à l'étude à apprendre des choses qui aideront d'autres personnes dans l'avenir.

Qui peut participer à cette étude ?

Cette étude s'adresse aux :

- personnes chez qui on a diagnostiqué un cancer à cellules claires ou séreuses de haut grade provenant des ovaires, des trompes de Fallope ou du péritoine;
- personnes pour qui la chimiothérapie à base de platine n'est plus une option.



L'étude ne s'adresse pas aux personnes:

- qui ont d'autres maladies ou problèmes médicaux non contrôlés ou graves qui pourraient mettre leur sécurité en jeu pendant l'essai clinique;
- atteintes d'un cancer qui s'est propagé au système nerveux central;
- qui devraient suivre un traitement en même temps que d'autres cancérothérapies;
- qui ont des maladies auto-immunes ou inflammatoires.

Tous les détails sur les personnes auxquelles cet essai convient se trouvent sur la page Web <https://clinicaltrials.gov/study/NCT04918186>.



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 les nouveaux médicaments à l'étude ne soit pas aussi efficace que l'approche habituelle pour faire rapetisser ou stabiliser votre cancer. Il se peut aussi que vous ayez des effets secondaires résultant des nouveaux médicaments.

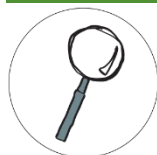
Certains des effets secondaires les plus courants que connaissent les médecins participant à l'étude sont les changements aux glandes hormonales et à la fonction hépatique révélés par des analyses sanguines ainsi qu'une diminution du nombre de plaquettes, de globules blancs ou de globules rouges. Ces effets secondaires pourraient être pires et différents de ceux que l'approche habituelle pour votre cancer causerait.

Vous trouverez de plus amples renseignements sur les effets secondaires dans le document de consentement.

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous choisissez de participer à cette étude, vous recevrez les deux nouveaux médicaments.

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 IND.240C recrute actuellement des patients dans des centres cancérologie. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://www.clinicaltrials.gov/study/NCT04918186>

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer
Trials Group



Groupe canadien
des essais sur le cancer