

# Essai clinique sur le cancer du sein au stade avancé



Surveillance des patientes atteintes d'un cancer du sein au stade avancé qui suivent le traitement habituel

IND.241A | NCT05601440

## Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à suivre (surveiller) votre maladie en analysant des échantillons de tissus tumoraux et de sang pour en apprendre davantage sur votre cancer et sur la façon dont il réagit pendant que vous suivez le traitement habituel à l'inhibiteur de la CDK et par endocrinothérapie.



## Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Cette étude pourrait aider les chercheurs à mieux comprendre la façon dont les cancers du sein traités à l'inhibiteur de la CDK et par endocrinothérapie peuvent ou non réagir au traitement, et si certains cancers présentant certains biomarqueurs peuvent mieux réagir.

## Qui peut participer à cette étude ?

### Cette étude s'adresse aux personnes :

- ER-positif, HER2-négatif, atteintes d'un cancer du sein au stade avancé;
- qui suivent ou sont sur le point de suivre un traitement à l'inhibiteur de la CDK et par endocrinothérapie.



### L'étude ne s'adresse pas aux personnes :

- traitées pour un autre cancer;
- ayant des infections actives ou non contrôlées, maladies graves ou problèmes de santé;
- enceintes ou qui allaitent.

Tous les détails sur les personnes auxquelles cet essai convient se trouvent sur la page Web <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05601440>.



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?

## À quoi puis-je m'attendre?



Si vous décidez de participer à l'étude, on prélèvera plus de sang que la quantité prévue pendant les soins habituels. Les risques les plus courants liés au prélèvement de sang dans votre bras sont une brève douleur et peut-être une ecchymose.

Dans le cadre de cette étude, on utilisera un échantillon de vos tissus. En général, votre hôpital conservera une partie de vos tissus, qui pourront être utilisés ultérieurement afin de traiter votre cancer. Comme une partie de ces tissus sera utilisée dans le cadre de cette étude, il y a un faible risque qu'ils soient épuisés.

Vous trouverez de plus amples renseignements sur l'ensemble des risques et des effets secondaires dans le document de consentement.

Si vous décidez de participer à l'étude, on vous suivra (surveillera) pendant votre traitement jusqu'à ce que votre maladie s'aggrave et que votre traitement à l'inhibiteur de la CDK et par endocrinothérapie prennent fin.

Au cours de cette période de surveillance, on prélèvera périodiquement votre sang pour vérifier la présence de biomarqueurs et votre hôpital poursuivra les soins de suivi habituels (notamment l'imagerie comme les examens radiologiques).

## 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.241A** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05601440>