

# Un essai clinique sur le cancer du sein



Essai clinique de dépistage du cancer du sein au stade avancé pour les patientes dont l'état s'est amélioré pendant le traitement en cours

IND.241 | NCT05601440

## Quel est l'objet de cet essai ?

Cet essai et étude consiste en un certain nombre d'études indépendantes ou « sous-études », chacune mettant à l'essai un médicament différent ou une combinaison de médicaments différente.



L'étude vise à déterminer si des anomalies de l'ADN dans votre cancer ou des « biomarqueurs » peuvent aider à prédire la façon dont certains cancers peuvent réagir à certains traitements.

Dans la première partie de cet essai, on utilise les analyses de biomarqueurs pour déterminer à quelle sous-étude et, par conséquent, à quel traitement les patients seront affectés.

## Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Cette étude aidera les chercheurs à mieux comprendre si certains biomarqueurs peuvent aider à déterminer si certains patients peuvent obtenir de meilleurs résultats en suivant certains traitements.

## Qui peut participer à cet essai ?

### Cet essai s'adresse aux personnes :

- ER-positif, HER2-négatif, atteintes d'un cancer du sein au stade avancé;
- ayant reçu un inhibiteur de la CDK et une endocrinothérapie pendant au moins 24 semaines;
- dont l'état s'est amélioré au cours d'un traitement à l'inhibiteur de la CDK associé à une endocrinothérapie ou dans les 8 semaines suivant la fin du traitement;
- capables d'avalier des médicaments et n'ayant aucun problème gastro-intestinal qui peut nuire à leur absorption.



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

- traitées pour un autre cancer;
- ayant des infections actives ou non contrôlées, maladies graves ou problèmes de santé;
- ayant des problèmes cardiaques importants;
- 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?



Si vous choisissez de participer à cette étude de dépistage et que vous êtes admissible à une sous-étude de traitement, vous vous exposez au risque que l'approche à l'étude ne soit pas aussi efficace pour traiter votre cancer.

Le dépistage des biomarqueurs peut identifier des biomarqueurs recherchés pour certaines sous-études, mais il se peut que vous ne puissiez pas y participer ou que vous n'y soyez pas admissible.

Vous trouverez dans le document de consentement à la sous-étude des détails sur tous les risques liés aux analyses de biomarqueurs dans le document de consentement et, si vous êtes admissible à une sous-étude de traitement, plus d'information sur la sous-étude et tous les effets secondaires des médicaments à utiliser.

## À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à l'étude, on vous inscrira à l'essai et on vous soumettra d'abord à une analyse sanguine pour déterminer si vous avez des biomarqueurs précis qui serviront à vous affecter à un traitement secondaire. Vous recevrez plus de renseignements sur les options de sous-étude de traitement une fois que nous aurons effectué les analyses de biomarqueurs. Ce processus demande habituellement de deux à trois semaines.

Les options de sous-étude de traitement dépendront des résultats de dépistage, des critères d'admissibilité pour chaque sous-étude et des sous-études disponibles lorsque vous serez prêt à commencer le traitement. Si aucun changement de biomarqueur ne permet de vous affecter à une sous-étude en particulier, on vous affectera au hasard à une sous-étude.

Si une sous-étude peut vous être proposée et que vous choisissez d'y participer, vous serez affecté à cette sous-étude et recevrez un nouveau médicament ou une combinaison de 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 XX.xx recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir la liste complète des centres participants, visitez le <https://clinicaltrials.gov/study/NCT05601440>.

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer  
Trials Group



Groupe canadien  
des essais sur le cancer