

Essai clinique sur le sarcome alvéolaire des parties molles, le cancer du rein et le cancer du sein



Étude d'une nouvelle thérapie cellulaire pour les cancers évolués

IND.246 | NCT 07297667

Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à évaluer l'innocuité d'une thérapie cellulaire à récepteur d'antigène chimérique (CAR-T). Dans le cadre de cette étude, les chercheurs évalueront les effets de différentes doses de la nouvelle thérapie cellulaire sur les sarcomes alvéolaires des parties molles et les tumeurs liées aux cancers du rein et du sein afin de déterminer laquelle est la plus sécuritaire chez l'humain.



Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Il s'agit d'un nouveau type de thérapie cellulaire en cours de développement servant à traiter certains types de cellules cancéreuses qui contiennent une protéine particulière à la surface. Des essais en laboratoire démontrent que cette thérapie cellulaire peut contribuer à ralentir l'évolution de ces types de cancer. Elle a été testée chez des animaux, mais seulement chez une personne jusqu'à présent, et rien n'indique clairement qu'elle peut produire de meilleurs résultats que le traitement habituel.

Qui peut participer à cette étude ?

Le présent essai s'adresse aux personnes :

- qui ont reçu un diagnostic de sarcome alvéolaire des parties molles, d'hyperméphrome (sans cellules claires) ou de cancer du sein triple négatif;
- qui ont suivi jusqu'à la fin tous les autres traitements offerts;
- dont l'espérance de vie est d'au moins 6 mois;
- dont les veines sont facilement accessibles et qui sont en assez bonne santé pour subir un prélèvement de leurs globules blancs.



Cet essai ne s'adresse pas aux personnes :

- qui sont traitées pour un autre cancer;
- qui ont déjà suivi une thérapie cellulaire semblable ou des thérapies visant la même molécule cible;
- qui présentent des infections actives ou non maîtrisées;
- qui manifestent des problèmes cardiaques non traités ou non maîtrisés.



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 cette nouvelle thérapie ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Il se peut aussi que la nouvelle thérapie entraîne des effets secondaires. Ce traitement a été testé de manière minimale chez un humain, de sorte que ses effets secondaires sont inconnus pour l'instant.

Les effets secondaires décrits ci-dessous sont les plus courants lors de traitements semblables contre divers types de cancer et chez des groupes de patients variés, et ils peuvent ou non être causés par le traitement à l'étude :

- baisse des numérations sanguines (globules rouges et blancs ainsi que plaquettes);
- un groupe de symptômes associés à l'activation de votre système immunitaire (notamment forte fièvre, malaise, fatigue et douleurs musculaires et autres);
- un large éventail de symptômes liés au système nerveux (difficulté à penser et confusion, perturbation de la conscience, difficulté à parler et à comprendre le langage, contractions musculaires involontaires).

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 l'étude, on analysera des tissus de votre tumeur pour déterminer si vos cellules contiennent une protéine particulière. Si c'est le cas et que vous répondez à toutes les exigences de l'étude, vos globules blancs seront prélevés et génétiquement modifiés pour s'adapter à la thérapie cellulaire. Une fois la thérapie cellulaire préparée, vous suivrez la chimiothérapie habituelle pour réduire le nombre de globules blancs afin de faire de la place aux nouvelles cellules immunitaires anticancéreuses que vous recevrez. Vous recevrez ensuite une seule perfusion de thérapie cellulaire.

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.246 recrute 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 NCT07297667.

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer
Trials Group



Groupe canadien
des essais sur le cancer