

Essai clinique sur le myélome multiple

Essai clinique visant à comparer l'effet d'un traitement prévoyant un nombre plus ou moins élevé d'injections chez les adultes âgés atteints de myélome multiple

MY.13 | NCT06182774

Quel est l'objet de cette étude?

Un des traitements contre le myélome multiple consiste en trois médicaments, qui sont administrés pendant une période indéfinie, jusqu'à ce qu'ils cessent de fonctionner ou que des effets secondaires apparaissent. Deux d'entre eux sont pris sous la forme de comprimés et le troisième est injecté. Dans le cadre de cette étude, nous cherchons à déterminer s'il est possible d'arrêter l'injection après environ 18 mois de traitement, sans modifier la façon dont votre myélome multiple est contrôlé.

Pourquoi cette étude est-elle importante?

On manque d'information sur la durée optimale du traitement par injection. Cette étude nous aidera à comprendre si le fait de limiter la durée du traitement par injection à 18 mois est aussi bon que l'approche habituelle du traitement continu. Nous apprendrons également si un traitement réduit peut diminuer les effets secondaires comme les infections et améliorer la qualité de vie.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Les personnes de 18 ans et plus qui ont un myélome multiple nouvellement diagnostiqué et qui ont reçu un traitement d'au moins 18 mois au moyen des médicaments habituels et dont la maladie a bien répondu.

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Les personnes atteintes d'un myélome multiple non sécrétoire ou d'une amyloïdose AL.
- Les personnes qui reçoivent une greffe de cellules souches.
- Les personnes qui ont une infection bactérienne, fongique ou virale active et non contrôlée dans les 7 jours précédant le début de l'étude.
- Les personnes enceintes ou qui allaitent.

Il faut satisfaire à quelques autres critères pour être admissible. Votre médecin peut vous les expliquer.

Quels sont les risques?

Si vous décidez de participer à cette étude, le fait d'interrompre le traitement par injection après 18 mois risque d'être moins efficace que l'administration continue de la combinaison de médicaments du traitement habituel. Des effets secondaires peuvent survenir, mais ce risque ne devrait pas être plus grand que celui présenté par l'administration des trois médicaments du traitement habituel en cours.

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à cette étude, le fait d'interrompre le traitement par injection après 18 mois risque d'être moins efficace que l'administration continue de la combinaison de médicaments du traitement habituel. Des effets secondaires peuvent survenir, mais ce risque ne devrait pas être plus grand que celui présenté par l'administration des trois médicaments du traitement habituel en cours.

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 MY.13** 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 NCT06182774.