

Essai clinique sur les cancers neuroendocriniens

Comparaison de la répétition de la thérapie par radionucléides à récepteurs peptidiques par rapport au traitement habituel chez les patients qui ont une tumeur neuroendocrine métastatique de l'intestin moyen

CCTG NE.1 (NET RETREAT) | NCT05773274

Quel est l'objet de cette étude?

La présente étude vise à comparer la répétition de la thérapie par radionucléides à récepteurs peptidiques (TRRP) au traitement habituel contre votre cancer neuroendocrinien.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Le médicament à l'étude est un nouveau type de médicament approuvé pour le traitement des tumeurs neuroendocrines (TNE). Le nouveau médicament a permis de réduire la taille des tumeurs chez de nombreuses personnes et semble prometteur, mais on ne sait pas clairement si l'administration répétée de ce médicament peut produire de meilleurs résultats que le traitement habituel.

Qui peut participer à cette étude?

L'essai s'adresse aux :

- Adultes ayant une TNE de l'intestin moyen de stade 4
- Personnes ayant une TNE de niveau 1 ou 2 bien différenciée
- Personnes ayant reçu de trois à quatre doses de TRRP
- Personnes chez lesquelles le cancer s'est aggravé après la TRRP

L'essai ne s'adresse pas aux :

- Personnes ayant des effets secondaires persistants de la TRRP
- Personnes enceintes
- Toute personne qui prévoit avoir des enfants bientôt
- Toute personne qui n'est pas disposée à assister régulièrement à des rendez-vous



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 se peut que la répétition de la TRRP ne soit pas aussi efficace que l'approche habituelle. Il se peut aussi que vous ayez des effets secondaires, dont les plus courants sont les suivants : perte d'appétit, saignement, apparition d'ecchymoses et infection. Vous trouverez de plus amples renseignements sur tous les effets secondaires possibles dans le document de consentement.

À quoi puis-je m'attendre?

Si vous décidez de participer à l'étude, on vous affectera au hasard à l'un de deux groupes, et vous recevrez soit la TRRP (médicament administré par voie intraveineuse), soit le traitement habituel pour cette maladie (pilule à prendre à la maison).

On vous demandera également de remplir un questionnaire à différents moments pour nous aider à comprendre votre bien-être physique et émotionnel.

Comment puis-je en savoir plus ou participer à l'étude?

Consultez votre médecin si vous envisagez de participer à un essai clinique. 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 ne décidiez de participer à tout essai clinique, 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 tout essai clinique 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 **NE.1** recrute actuellement 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 NCT05773274.