

Essai clinique sur le kyste pancréatique

Comparaison de deux méthodes pour le suivi de patients atteints de kystes pancréatiques

PAC.4 | NCT04239573

Quel est l'objet de cette étude?

La présente étude vise à déterminer laquelle de deux approches, à savoir la surveillance espacée et la surveillance fréquente, donnera de meilleurs résultats pour les patients qui ont des kystes pancréatiques.

Pourquoi cette étude est-elle importante ?

À l'heure actuelle, on ne connaît pas l'efficacité des stratégies de surveillance des kystes pancréatiques, quelles qu'elles soient. Les patients et les médecins souhaitent ardemment apprendre quelle stratégie est la meilleure pour cette affection très courante.

Qui peut participer à cette étude?

Cette étude s'adresse aux :

- Patients ayant au moins un kyste pancréatique de 1 cm ou plus, selon les images obtenues
- Patients ayant un kyste pancréatique qui ne nécessite pas d'intervention chirurgicale immédiate, selon leur médecin

L'étude ne s'adresse pas aux :

- Patients ayant une inflammation au pancréas
- Patientes enceintes ou qui allaitent
- Patients qui ont déjà reçu un diagnostic de cancer du pancréas
- Patients qui ont déjà subi une chirurgie du pancréas
- Patients ayant des kystes pancréatiques bénins
- Patients dont des membres de la famille immédiate (parents, frères et sœurs et/ou enfants) ont des antécédents de cancer du pancréas
- Patients ayant un problème de santé en raison duquel on ne pourrait procéder à la chirurgie du pancréas
- Patients qui font déjà l'objet d'une forme de surveillance du pancréas



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 l'approche de surveillance à laquelle vous êtes affecté ne soit pas aussi efficace que l'approche habituelle pour surveiller votre ou vos kystes. Vous trouverez de plus amples renseignements sur les effets secondaires 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 ferez l'objet soit d'une surveillance espacée, soit d'une surveillance fréquente pendant une période pouvant aller jusqu'à cinq ans.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera également de remplir quelques questionnaires à différents moments, afin de déterminer l'incidence de l'approche de surveillance sur votre qualité de vie et les désagréments associés à cette approche.

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 PAC.4 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 NCT04239573. <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04239573>

{for participating Centre's use - contact information, enrollment instructions, logo}