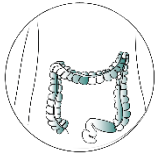


Essai clinique sur le kyste pancréatique



Comparaison de méthodes pour le suivi de patients atteints de kystes pancréatiques et des biomarqueurs associés

PAC.4 | NCT04239573

Quel est l'objet de cette étude?

La présente étude vise à déterminer si l'examen d'analyses de sang et d'imageries médicales peut prédire quels kystes pancréatiques évolueront en cancer du pancréas.



Pourquoi cette étude est-elle importante ?

À l'heure actuelle, les chercheurs n'ont pas trouvé de bonne façon de prédire quels kystes pancréatiques évolueront en cancer et lesquels ne le deviendront pas. Les chercheurs espèrent que les images médicales et les biomarqueurs, ou des indicateurs biologiques présents dans le sang pourront les aider à faire ces prédictions.

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 l'étude, il y a des risques associés aux examens par TDM, IRM et échographie endoscopique qui seront effectués. Toutefois, ces tests seront les mêmes si votre kyste pancréatique fait l'objet d'une surveillance, que vous participiez ou non à l'étude. Il peut aussi y avoir un risque associé aux prélèvements de sang. Vous trouverez de plus amples renseignements sur les effets secondaires dans le document de consentement. 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 surveillera votre kyste pancréatique au moyen d'imageries médicales pendant une période pouvant aller jusqu'à 5 ans. Votre médecin qui participe à l'étude déterminera la fréquence à laquelle vous vous soumettrez ces examens. De plus, des échantillons de sang seront prélevés au début de votre participation à l'étude, puis après deux ans et quatre ans et si vous devez subir une biopsie ou une intervention chirurgicale pour votre kyste pancréatique. Des tissus seront prélevés si vous devez subir une biopsie ou une intervention chirurgicale.

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 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.