

# Essai clinique sur le cancer de la prostate

## Essai de deux stratégies différentes de radiothérapie administrée en association avec une hormonothérapie chez les patients qui présentent un risque plus élevé de récurrence du cancer de la prostate

PR.24 | NCT06235697

### Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer les effets sur votre cancer de la prostate et vous-même de l'administration d'une dose plus élevée de radiothérapie sur une période plus courte comparativement à la façon dont la radiothérapie est utilisée actuellement pour traiter le cancer de la prostate.

### Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Certaines recherches suggèrent que le fait de recevoir des doses plus élevées de radiothérapie sur une période plus courte peut tout aussi bien contribuer au contrôle de votre cancer de la prostate. Les avantages de la nouvelle stratégie pourraient comprendre une réduction du nombre de visites à la clinique, une meilleure qualité de vie et une diminution des coûts au fil du temps pour le système de santé. Il n'est toutefois pas clair si cette approche offre un meilleur contrôle du cancer comparativement au traitement habituel ou si elle entraîne moins d'effets secondaires.

### Qui peut participer à cette étude?

#### Cette étude s'adresse aux :

- Personnes chez qui on a diagnostiqué un cancer de la prostate qui ne s'est pas propagé à d'autres organes du corps, mais qui risquent de se propager

#### L'étude ne s'adresse pas aux :

- Personnes qui ont déjà subi une intervention chirurgicale, une chimiothérapie ou une radiothérapie pour traiter leur cancer de la prostate
- Personnes qui ne sont pas jugées médicalement aptes à recevoir une hormonothérapie ou une radiothérapie

## Quels sont les risques?

Si vous choisissez de participer à cette étude, il y a un risque que l'approche qui consiste à administrer des doses plus élevées de radiothérapie et à réduire le nombre de séances ne soit pas aussi efficace que l'approche habituellement préconisée pour empêcher votre cancer de se propager. Il y a aussi un risque que vous ayez des effets secondaires résultant de cette approche thérapeutique.

Voici certains des effets secondaires les plus courants connus par les médecins participant à l'étude :

- Fatigue
- Changements cutanés (p. ex. peau rougie, irritée ou qui pèle)
- Changements intestinaux (p. ex. irritation rectale, diarrhée ou constipation)
- Changements vésicaux (p. ex. miction fréquente, douleur ou difficulté à vider la vessie ou à uriner)

Vous trouverez plus de détails sur les risques d'effets secondaires dans le document plus long intitulé « Consentement éclairé », que vous examinerez avec votre équipe de soins de santé.

## 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 CCTG-PR24 recrute actuellement des patients à divers endroits au Canada et aux États-Unis. Pour obtenir la liste complète des centres de cancérologie participants et de plus amples renseignements sur l'étude, veuillez consulter le site Web [www.clinicaltrials.gov](http://www.clinicaltrials.gov) et effectuer une recherche à l'aide du mot-clé NCT 06235697.

## 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 des doses plus élevées de radiothérapie sur une période plus courte ou la radiothérapie couramment utilisée pour traiter les patients comme vous, selon un calendrier normal.

Quel que soit le groupe auquel vous appartenez, vous recevrez une hormonothérapie (aussi appelée thérapie par privation androgénique), reconnue pour accroître l'efficacité de la radiothérapie utilisée pour traiter votre cancer.

Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir quelques questionnaires à différents moments afin de comprendre votre qualité de vie.

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

