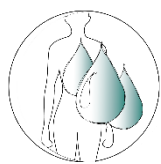


# Essai sur les soins de soutien pour le cancer du sang



Comparer les antibiotiques et les immunoglobulines comme options pour prévenir les infections chez les patients qui ont un cancer du sang

SC.30 | NCT07202052

## Quel est l'objet de cette étude?

Cette étude vise à comparer différentes approches de prévention des infections chez les personnes qui ont un cancer du sang et dont le taux d'anticorps est faible.



## Pourquoi cette étude est-elle importante ?

Les patients qui ont un cancer du sang voient souvent leurs concentrations d'anticorps devenir faibles, ce qui peut accroître le risque d'infection. Ces infections peuvent causer des maladies graves, ce qui peut nécessiter une hospitalisation. Pour prévenir ce problème, de nombreux patients reçoivent une thérapie de remplacement à base d'immunoglobulines (IgRT). Cependant, il existe peu de données probantes sur le moment où commencer ou arrêter les immunoglobulines, la dose à utiliser et si des antibiotiques peuvent être utilisés à la place. Cette étude pourrait un jour aider les médecins qui traitent des patients atteints de maladies du sang à comprendre quel traitement prescrire pour prévenir des infections graves.

## Qui peut participer à cette étude ?



Les patients atteints d'un cancer du sang qui ont de faibles concentrations de certains anticorps (immunoglobulines) dans le sang peuvent participer. Votre médecin traitant vérifiera si vous êtes admissible à l'étude. Vous devrez subir des évaluations préalables pour déterminer s'il est sécuritaire que vous participiez à l'étude.



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 à l'étude ne soit pas aussi efficace que le traitement habituel. Bien que tous les traitements à l'étude soient déjà utilisés, la participation à l'étude peut comporter certains risques, notamment :

- **Risque d'infection** : Si les immunoglobulines sont interrompues, une personne dont le système immunitaire est faible pourrait tomber malade plus facilement, par exemple en contractant une pneumonie.
- **Effets secondaires de la thérapie à base d'immunoglobulines** : La poursuite des immunoglobulines peut parfois causer des réactions pendant le traitement, comme une fièvre et des frissons, des réactions allergiques graves ou des symptômes ressemblant à ceux de la grippe.
- **Risques liés à l'utilisation d'antibiotiques** : Les antibiotiques peuvent parfois causer des nausées, de la diarrhée et des réactions allergiques. L'utilisation trop fréquente d'antibiotiques peut aussi rendre les infections plus difficiles à traiter plus tard (résistance aux antibiotiques).

## À quoi puis-je m'attendre?

Si vous choisissez de participer à cette étude, on vous affectera au hasard à un groupe de *traitement* pour évaluer une approche de prévention des infections. Dans le cadre de cette étude, on vous demandera aussi de remplir quelques questionnaires à différents moments, selon le groupe auquel vous avez été affecté.

## 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 SC.30** recrute des participants dans des centres au Canada. Pour obtenir de plus amples renseignements et une liste des centres de cancérologie participants, veuillez consulter :

<https://clinicaltrials.gov/study/NCT07202052?term=rational&cond=hematology&rank=2>

or

<https://www.anzctr.org.au/Trial/Registration/TrialReview.aspx?id=387826&isReview=true>

CLINICAL TRIAL SPONSOR

Canadian Cancer  
Trials Group



Groupe canadien  
des essais sur le cancer