



Participer à un essai clinique en cancérologie

Participer à un essai clinique (ou une étude clinique) peut être une option de traitement proposée par votre médecin, vous permettant d'accéder à des traitements innovants tout en étant suivi dans un cadre rigoureux et réglementé.

Le DSRC OncoPaca-Corse a mené une enquête régionale auprès de 115 patients ayant participé à un essai clinique, mettant en avant leurs retours satisfaisants :

— 88 %

des répondants recommanderaient à d'autres patients ou proches de participer à un essai clinique.

— 9/10

est la note de satisfaction attribuée par les patients concernant leur expérience.



Un essai clinique (ou étude clinique)...

... a pour but de tester l'efficacité et la tolérance d'un nouveau médicament, d'une combinaison de médicaments ou d'une nouvelle méthode d'administration. Elle peut aussi concerner de nouvelles techniques de diagnostic ou de traitement, comme la chirurgie par exemple.

Pourquoi participer ?

"J'ai accepté de participer à l'essai clinique car j'ai confiance en mon médecin qui me l'a proposé"
évoqué par 30% des patients*

"J'ai accepté de participer à l'essai clinique parce que je voulais avoir un suivi plus personnalisé"
évoqué par 22% des patients*



"J'ai accepté de participer à l'essai clinique pour contribuer à une possible « avancée » de la recherche"
évoqué par 24% des patients*

"J'ai accepté de participer à l'essai clinique en espérant avoir de meilleurs résultats"
évoqué par 15% des patients*

* Enquête régionale sur le ressenti des patients inclus dans un protocole clinique, réalisée sur 115 patients en 2024

Information éclairée



Votre médecin vous expliquera les objectifs de l'étude, le traitement proposé, les examens spécifiques, ainsi que les effets indésirables potentiels et les bénéfices attendus.

Une notice d'information vous sera remise, détaillant les modalités de l'étude.

Vous disposerez d'un temps de réflexion pour prendre votre décision et pourrez, si besoin, en discuter avec votre médecin traitant.



Note de satisfaction des patients quant aux informations et documents nécessaires à leur réflexion*

L'ÉQUIPE QUI VOUS PREND EN CHARGE EST FORMÉE AUX BONNES PRATIQUES DES ESSAIS CLINIQUES. ELLE EST DISPONIBLE POUR RÉPONDRE À VOS QUESTIONS TOUT AU LONG DE VOTRE PARTICIPATION.



Pendant l'essai clinique...

... vous bénéficierez d'une surveillance étroite et spécifique afin de vérifier l'efficacité et la tolérance du/des traitement(s) à l'étude.



Quelles sont les conditions de participation ?

Votre médecin vérifiera si vous remplissez les critères spécifiques liés à votre maladie, à votre âge, à votre état général ou encore à d'autres pathologies.

Les essais cliniques peuvent concerner les adultes, les enfants/adolescents et les personnes âgées.



Qu'est-ce qu'une randomisation ?

L'attribution de votre traitement est faite par un processus de sélection aléatoire pour garantir l'impartialité et la fiabilité de l'étude.

Le résultat de la randomisation vous attribuera soit le traitement de l'étude, soit le traitement de référence.

Le consentement



Votre participation est volontaire et éclairée. Vous êtes libre de refuser de prendre part à l'étude clinique.

La signature de ce document stipule votre accord de participer à l'étude proposée.

Mon médecin veut arrêter ma participation



Votre médecin peut interrompre votre participation s'il estime que l'essai ne vous est pas bénéfique (toxicité ou inefficacité).

Il vous proposera une alternative adaptée à votre situation.

Je ne veux plus participer



Vous êtes libre d'interrompre à tout moment votre traitement dans le cadre d'un essai clinique, sans conséquence sur la qualité de votre prise en charge ultérieure.

Informations complémentaires : www.oncopacacorse.org

Pour plus d'informations sur la législation en vigueur dans le cadre d'un essai clinique, les Comités de Protection des Personnes (CPP), l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé (ANSM), les essais cliniques en cours dans la région, ainsi que la FAQ, consultez le site internet du DSRC OncoPaca-Corse :



Les étapes de la recherche médicale

1. Recherche fondamentale



2. Tests pré-cliniques



3. Phases d'essais cliniques

Phase I - Essai de phase précoce

1ère administration à l'homme pour évaluer la sécurité d'emploi et déterminer la dose efficace



Phase III - Étude comparative

Comparer le nouveau traitement au traitement de référence



Phase II - Étude pilote

Évaluer l'efficacité et étudier le bénéfice/risque



4. Autorisation de mise sur le marché (AMM)



Par les autorités de santé

5. Études post-AMM Pharmacovigilance



Phase IV

Surveiller le traitement en pratique courante et identifier les effets indésirables rares