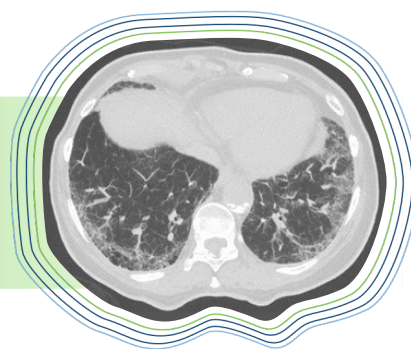


## Essai clinique randomisé de phase II sur le mycophénolate mofétil dans la maladie pulmonaire interstitielle légère associée à la sclérodermie systémique



L'équipe de recherche de Dre Sabrina Hoa, rhumatologue au CHUM, est à la recherche de participant(e)s atteint(e)s de sclérodermie et de maladie pulmonaire interstitielle légère pour un essai clinique. Cette étude pilote évaluera l'efficacité du mycophénolate mofétil (médicament immunosuppresseur) initié tôt en phase légère de l'atteinte pulmonaire, en comparaison avec un placebo.

### Critères de participation à l'étude

- > Femme ou homme âgé(e) de 18 ans et plus
- > Être atteint(e) de sclérodermie systémique
- > Avoir un diagnostic de maladie pulmonaire interstitielle (ou fibrose pulmonaire) depuis 7 ans ou moins, de stage léger au scan thoracique et avec une capacité vitale forcée d'au moins 80%
- > Ne pas avoir une fibrose pulmonaire progressive méritant un traitement immunosuppresseur
- > Ne pas être traité actuellement avec le mycophénolate, l'azathioprine, le tacrolimus, le tocilizumab, le nintedanib, la pirfenidone, un inhibiteur Jak, un autre agent biologique, ou la prednisone à plus de 10 mg par jour; ou avoir reçu la cyclophosphamide dans la dernière année; ou avoir reçu le rituximab dans les derniers 6 mois
- > Ne pas avoir une contreindication au mycophénolate

### Implication

- > 1 visite de détermination de l'éligibilité d'une durée d'environ 3 à 4 heures
- > 12 visites dans la période de traitement d'une durée de 30 minutes à 3 heures réparties sur 2 ans
- > 1 visite de suivi par téléphone d'environ 15 minutes
- > Le médicament mycophénolate mofétil vous sera offert gratuitement par le promoteur.

### Intéressé.e à participer au projet? Contactez :

Dre Sabrina Hoa  
sabrina.anh-tu.hoa.med@ssss.gouv.qc.ca  
ou uit.eligibilite.chum@ssss.gouv.qc.ca.

CHUM  
Direction des communications  
Permis d'affichage valide jusqu'au  
30 Juin 2027

**CRCHUM**  
CENTRE DE RECHERCHE