

www.meine-therapieentscheidung.de

Diagnose Brustkrebs – neue Website stellt Informationen rund um Therapieentscheidung online

München, 1. September 2011. Was bedeutet „Grading“ und „Hormonrezeptorstatus“? Wie wird das Rückfallrisiko bestimmt? Welche Rolle spielt der Lymphknotenstatus? Antworten auf diese und viele weitere Fragen rund um das Thema Brustkrebs gibt die neue Internetplattform www.meine-therapieentscheidung.de, die für betroffene Patientinnen und deren Angehörige eine Fülle von relevanten Informationen liefert und so dabei hilft, die wichtigen nächsten Schritte des behandelnden Arztes zu verstehen.

Nach Schätzungen des Robert Koch Instituts erkranken jährlich knapp 60.000 Frauen an Brustkrebs. Somit ist Brustkrebs mit annähernd 30 Prozent die häufigste Krebsneuerkrankung bei Frauen. Für betroffene Patientinnen und Angehörige ist die Diagnose meist ein Schock. Doch nach einer Phase der Angst und Unsicherheit ist es wichtig, die eigene Krankheit genauer zu verstehen, um mit dem behandelnden Arzt die nächsten Untersuchungen und die darauf folgenden Therapieschritte zu besprechen.

www.meine-therapieentscheidung.de hilft, den Befund besser zu verstehen, denn Fachbegriffe wie „Her2neu-Status“ oder „Resektionsränder“ werden verständlich erklärt und in den Kontext der Therapieplanung eingeordnet. www.meine-therapieentscheidung.de geht aber noch einen Schritt weiter und erläutert, was der

Pressekontakt:
Selinka/Schmitz Public Relations GmbH
Monika Funck
Weinsbergstr. 118a
50823 Köln
Tel.: 0221.94999-74
Fax: 0221.94999-79
E-Mail: monika.funck@selinka-schmitz-pr.de

Befund über das individuelle Rückfallrisiko aussagen kann und welche Therapiestrategien dann zur Verfügung stehen.

Die Frage, ob eine Chemotherapie eingesetzt werden soll oder nicht, ist für viele Frauen von zentraler Bedeutung. Neben diversen Nebenwirkungen wie Haarausfall oder Übelkeit können manche Chemotherapien auch langfristige Schäden wie Herzerkrankungen verursachen. Neue Möglichkeiten, zu prognostizieren, ob der Patientin eine Chemotherapie tatsächlich nützen wird, bietet *Oncotype DX*[®]. Der diagnostische Test kann bei Patientinnen, die an frühem hormonrezeptorpositivem Brustkrebs erkrankt sind, angewandt werden. Er untersucht die charakteristische Biologie des Tumors der individuellen Patientin anhand der Aktivität von insgesamt 21 Genen in operativ entnommenen Gewebeproben. Die Ergebnisse werden in einen Zahlenwert zwischen 0 und 100 umgerechnet, der die Rückfallwahrscheinlichkeit der Patientin abbildet und zur Abschätzung des Nutzens einer eventuellen adjuvanten Chemotherapie dient.

www.meine-therapieentscheidung.de ist ein Serviceangebot der Firma Genomic Health Deutschland GmbH.

Über Genomic Health und den *Oncotype DX*[®] Test

Genomic Health, Inc. (NASDAQ: GHDX) entwickelt und vermarktet weltweit genombasierte klinische Labordienstleistungen für Molekulare Diagnostik. Diese analysieren die zugrunde liegende Tumorbiologie von Krebserkrankungen und ermöglichen Ärzten und Patienten individualisierte Therapieentscheidungen.

Für das führende Produkt, den *Oncotype DX*[®] Brustkrebstest, konnte gezeigt werden, dass es, die Wahrscheinlichkeit für den Nutzen einer Chemotherapie und das Rückfallrisiko beim frühen Brustkrebs vorhersagt und damit hilft, die Behandlungsoptionen zu optimieren. Ärzte nutzen *Oncotype DX*[®] auch, um Behandlungsempfehlungen für bestimmte Brustkrebspatientinnen mit Lymphknotenbefall zu treffen. *Oncotype DX*[®] wurde intensiv in 13

Pressekontakt:

Selinka/Schmitz Public Relations GmbH
Monika Funck
Weinsbergstr. 118a
50823 Köln
Tel.: 0221.94999-74
Fax: 0221.94999-79
E-Mail: monika.funck@selinka-schmitz-pr.de

klinischen Studien mit mehr als 4.000 Brustkrebspatientinnen weltweit evaluiert, darunter in einer großen Validierungsstudie, die im *The New England Journal of Medicine* veröffentlicht wurde, und einer im *Journal of Clinical Oncology* publizierten Chemotherapie-Benefit Studie. Oncotype DX[®] ist der einzige Test, der in die veröffentlichten ASCO[®] und NCCN[®] Leitlinien zur Brustkrebsbehandlung von Patientinnen ohne Lymphknotenbefall mit Östrogenrezeptor-positiver und/oder Progesteronrezeptor-positiver Erkrankung aufgenommen wurde. Ferner ist der Test von den internationalen Leitlinien des Expertenpanels der internationalen St. Gallen Konsensuskonferenzen sowie der European Society for Medical Oncology (ESMO) anerkannt.

Der Oncotype DX[®] Dickdarmkrebstest ist der erste kommerziell erhältliche Multigenexpressions-Test, der für die Vorhersage des Rückfallrisikos für Patienten mit Dickdarmkrebs im Stadium II klinisch validiert ist. Fünf Studien mit mehr als 3.200 Patienten wurden zur Validierung des Oncotype DX[®] Dickdarmkrebstest durchgeführt.

Bis Ende März 2011 haben mehr als 10.000 Ärzte in über 60 Ländern mehr als 200.000 Oncotype DX[®] Tests eingesetzt. Genomic Health verfügt über eine robuste Pipeline mit Schwerpunkt auf der Entwicklung von Tests zur Optimierung der Therapieentscheidung beim Prostata- und Nierenzellkrebs, wie auch für weitere Stadien beim Brust- und Dickdarmkrebs. Firmensitz ist Redwood City, Kalifornien, USA, die europäische Zentrale ist in Genf in der Schweiz angesiedelt. Weitere Informationen finden Sie auf www.genomichealth.com, www.oncotypedx.com, www.oncotypedx.de und www.untilverywomanknows.com

Pressekontakt:

Selinka/Schmitz Public Relations GmbH
Monika Funck
Weinsbergstr. 118a
50823 Köln
Tel.: 0221.94999-74
Fax: 0221.94999-79
E-Mail: monika.funck@selinka-schmitz-pr.de