

Contact

Media

Gina Dellios

Genomic Health France

+33 6 80 59 78 35

gina@gdcommunication.com

De nouvelles preuves issues de la pratique quotidienne viennent confirmer l'intérêt du test Oncotype DX® chez les patientes ayant un cancer du sein précoce

- *Démonstration supplémentaire de la capacité du test à s'intégrer dans la décision clinique en identifiant les patientes qui bénéficieront ou pas d'une chimiothérapie grâce à un ciblage plus efficace*
- *Souligne la valeur du test que ce soit chez des patientes avec (N+) ou sans (N0) envahissement ganglionnaire*
- *Les nouvelles recommandations du NCCN pour le cancer du sein qualifient le test Oncotype DX Breast Recurrence Score® comme test multigénique préférentiel pour prévoir l'efficacité de la chimiothérapie*

GENÈVE, Suisse, [22 octobre 2018] – Les résultats de deux études prospectives s'intéressant à la décision thérapeutique ont été présentés lors du congrès de l'ESMO 2018,^{1,2} à Munich (Allemagne) du 19 au 23 octobre 2018. Celles-ci viennent confirmer l'intérêt du test Oncotype DX Breast Recurrence Score® pour optimiser les recommandations de la chimiothérapie chez des patientes ayant un cancer du sein précoce, récepteurs hormonaux positifs et HER2 négatif, N0, N+. Ces nouveaux résultats renforcent les données en faveur du test Oncotype DX®. En effet, plusieurs études de validation prospective mettaient en évidence sa capacité unique à prédire l'apport de la chimiothérapie chez plus de 70.000 patientes ayant un cancer du sein N+ ou N0,¹⁻⁸ montrant que le test permet de prévoir l'évolution clinique.

Présentée lors de l'ESMO, une étude décisionnelle franco-italienne en pratique quotidienne a inclus des patientes ayant un cancer du sein précoce N+ ou N0. Les résultats montrent que le choix thérapeutique est modifié dans 35 % des cas avec les résultats du test Oncotype DX Breast Recurrence Score® et que celui-ci a conduit à une réduction de 43 % de la prescription de chimiothérapie par rapport aux décisions thérapeutiques sans l'aide du test. Ces changements pourraient être encore plus importants chez les patientes N0 quant à l'application des critères de choix thérapeutiques (groupes à risque de rechute) sur la base de résultats récemment publiés de l'étude TAILORx.³

TAILORx - L'étude la plus importante conduite dans le traitement adjuvant du cancer du sein a confirmé clairement l'intérêt du test Oncotype DX® pour orienter, précisément, le choix de la chimiothérapie adjuvante chez des patientes ayant un cancer du sein précoce N0. Les résultats ont montré que le test fournissait des preuves quant au bénéfice de la chimiothérapie, avec un suivi prospectif à long terme. Le test permet de sélectionner la grande majorité des patientes qui ne bénéficient de la chimiothérapie ainsi que l'importante minorité de celle qui en tire un bénéfice. De ce fait, le test permet de réduire de manière importante le sur- et le sous-traitement.

Ces données ont été récemment retenues par les autorités de santé allemandes (*Institute for Quality and Efficiency in Health Care [IQWiG]*), elles considèrent que le test Oncotype DX® fournissait suffisamment de preuves pour orienter le choix thérapeutique dans le traitement adjuvant du cancer du sein sur la base des résultats de l'essai TAILORx.

Une étude irlandaise a aussi été présentée lors de l'ESMO. Celle-ci a évalué le rôle du test Oncotype DX® sur la décision thérapeutique en pratique quotidienne chez les patientes ayant un cancer du sein précoce N+ (1-3 ganglions envahis). Globalement, les résultats du test ont conduit à une diminution de la perception des médecins quant aux recommandations de la chimiothérapie. Sur les 74 patientes ayant bénéficié d'un test Oncotype DX® et incluses dans l'analyse, l'étude montre que dans 64 % des cas, les oncologues ont estimé que le test a modifié profondément la prescription initiale de chimiothérapie. En effet, le test Oncotype DX® a conduit à une réduction de 27 % des prescriptions de chimiothérapie (68 patientes [92 %] vs. 48 patientes [65%]).

« Ces nouveaux résultats viennent renforcer les données publiées de l'étude PlanB et montrent l'intérêt majeur d'ajouter les informations génomiques fournies par le test Oncotype DX® pour mieux cibler la chimiothérapie. Le test Oncotype DX® permet d'identifier les patientes à qui l'on peut épargner, sans risque, toxicités et effets secondaires. Par ailleurs, nous devons prendre en compte qu'un pourcentage non négligeable de patientes semble être sous-traité si le risque de rechute est évalué par les paramètres cliniques classiques » selon le professeur Ulrike Nitz, chef de service du département cancer du sein/sénologie (Bethesda Hospital, Moenchengladbach, Allemagne). « L'utilisation du test Oncotype DX® nous permet de personnaliser le traitement de manière plus fine, de s'ajuster aux besoins de chaque patiente et d'utiliser les ressources humaines plus efficacement ».

La mise à jour des recommandations du NCCN souligne l'intérêt unique du test Oncotype DX® pour prévoir l'apport de la chimiothérapie

Par ailleurs, le NCCN (*National Comprehensive Cancer Network*) a récemment mis à jour ses recommandations pour le traitement du cancer du sein infiltrant et positionne le test Oncotype DX Breast Recurrence Score® comme le seul test permettant l'optimisation du choix thérapeutique chez les patientes ayant un cancer du sein précoce N0. De plus, les recommandations intègrent le test Oncotype DX® dans l'algorithme décisionnel de prescription de chimiothérapie pour les patientes ayant des micrométastases et de 1-3 ganglions envahis. Le NCCN est un rassemblement de 21 centres anti-cancer

reconnus dans le monde ayant pour objectif d'améliorer la qualité et l'efficacité des soins chez les patients atteints de cancer.

A propos du cancer du sein précoce et du test Oncotype DX®

Le test Oncotype DX® est le seul test génomique validé pour sa capacité à prédire l'apport de la chimiothérapie ainsi que le risque de rechute d'un cancer du sein précoce. Le cancer du sein est le plus fréquent chez les femmes européennes et les touchent surtout durant la période consacrée au travail et à la gestion de la famille.⁹ Alors que la chimiothérapie est le plus souvent proposée, la recherche montre que seulement une minorité de patientes ayant un cancer du sein précoce en bénéficie.^{10,11}

Le test Oncotype DX® a été développé pour personnaliser la décision thérapeutique en fournissant des informations sur la biologie de chaque cancer du sein, avec comme objectif d'apporter des bénéfices financiers aux systèmes de santé.

Les systèmes de santé européens reconnaissent l'intérêt du test qui a été intégré dans la plupart des recommandations cliniques internationales majeures. En France, le test Oncotype DX® est désormais disponible pour les patientes *via* un financement public dans l'ensemble des établissements de santé publics et privés. Suite à l'évaluation et aux recommandations du NICE, le test Oncotype DX® est largement disponible au Royaume-Uni. Les autres pays remboursant le test sont la Suisse, l'Irlande, la Grèce et l'Espagne. Pour en savoir plus sur le test Oncotype DX®, allez sur: www.OncotypeIQ.fr

A propos de Genomic Health

Genomic Health est le principal fournisseur mondial de tests génomiques diagnostiques destinés à optimiser le traitement anticancéreux. Grâce à son plateau technique Oncotype IQ® Genomic Intelligence, la société met en application son savoir-faire scientifique et commercial ainsi que ses infrastructures pour transformer des bases de données génomiques importantes en résultats cliniques utiles pour améliorer le parcours thérapeutique des patientes, allant du diagnostic au choix thérapeutique et son suivi. La société est basée à Redwood City, Californie avec un siège européen à Genève, Suisse. Genomic Health est engagée à soutenir les patientes françaises atteintes d'un cancer du sein à un stade précoce et à les informer avec un site dédié, sur le traitement personnalisé, www.MonTraitement-CancerduSein.fr. Pour en savoir plus sur Genomic Health, consultez www.genomichealth.fr.