

De nouvelles données soulignent l'impact positif du test Oncotype DX® d'Exact Sciences sur les soins aux patientes et l'efficacité des soins de santé

BAAR, Suisse, 12 mars 2025 - Exact Sciences, l'un des principaux fournisseurs de tests de dépistage et de diagnostic du cancer, a annoncé aujourd'hui la présentation de nouvelles données renforçant l'utilité de son test Oncotype DX Breast Recurrence Score® lors de la [19^{ème} Conférence internationale sur le cancer du sein de Saint-Gall](#) à Vienne, en Autriche.

Une étude britannique¹ a exploré les avantages de décaler le test Oncotype DX dans le contexte préopératoire en l'utilisant sur des échantillons de biopsie du cancer du sein plutôt que sur des spécimens chirurgicaux. Cet essai multicentrique, prospectif, randomisé et contrôlé (PreDX) a inclus 341 patientes éligibles au test Oncotype DX dans 17 unités de traitement du cancer du sein. Les résultats ont montré que le test sur biopsie permettait de réduire le délai d'attente avant traitement, y compris une réduction cliniquement significative de huit jours entre l'intervention chirurgicale et le début du traitement adjuvant. Par ailleurs, le test effectué avant l'intervention chirurgicale a amélioré l'expérience du patient, avec réduction significative des scores d'anxiété et de dépression.

"Les résultats montrent que le test sur biopsie avec Oncotype DX est fiable et mettent en évidence les avantages potentiels de cette approche pour les patientes et les services de lutte contre le cancer du sein", a déclaré le **Dr Henry Cain, investigateur principal et chirurgien consultant au Royal Victoria Infirmary, Newcastle upon Tyne, Royaume-Uni**. "Il est important de noter que le temps nécessaire à la mise en place d'un traitement adjuvant pourrait être optimisé en réduisant les rendez-vous cliniques, ce qui aurait un impact positif sur l'expérience globale des patientes."

Le taux de réussite du test sur la biopsie était de 99,1 %, confirmant des études antérieures^{2,3} qui ont montré que les échantillons de biopsie produisent des résultats Recurrence Score® très concordants avec ceux des échantillons chirurgicaux et que la distribution des résultats Recurrence Score® reste cohérente entre la biopsie et les échantillons chirurgicaux lorsqu'elle est évaluée en fonction de l'âge de la patiente (<50 contre ≥50 ans) et de l'atteinte ganglionnaire.

« En tant que patiente atteinte d'un cancer du sein, le fait de connaître le résultat du test avant l'intervention chirurgicale m'aurait apporté tranquillité d'esprit et confiance », a déclaré Jennifer D. de Newcastle upon Tyne, au Royaume-Uni. « Je pense que le dépistage précoce peut avoir un impact significatif sur la vie des patientes, en les aidant dans leur processus de décision et en ayant un effet positif non seulement sur leur famille proche, mais aussi sur les parents et les amis qui les aiment et s'occupent d'eux »

Par ailleurs, une analyse économique suédoise⁴, également présentée au congrès, a montré que le fait de retarder l'adoption du test Oncotype DX dans la pratique clinique entraîne une diminution des économies financières et affecte négativement les résultats pour les patientes. En utilisant un modèle d'analyse décisionnelle pour comparer le test Oncotype DX à d'autres tests génomiques disponibles et à l'approche traditionnelle (non génomique),

¹ Cain H., et al. *Conférence internationale sur le cancer du sein de Saint-Gall*, 2025. Résumé P079.

² Jakubowski DM, et al. *J Surg Oncol*. 2020.

³ Nasser A, et al. *San Antonio Breast Cancer Symposium*, 2023. Résumé PO-08-09.

⁴ Appelberg K., et al. *St. Gallen International Breast Cancer Conference*, 2025. Résumé P460.

l'analyse a démontré que le test Oncotype DX permet d'obtenir des résultats supérieurs pour les patientes, à des coûts réduits. Les résultats contribuent à augmenter le nombre de preuves et soutiennent l'utilisation du test dans la pratique clinique. Ce test permet de prendre des décisions thérapeutiques plus éclairées, d'améliorer la qualité des soins en personnalisant le traitement par chimiothérapie pour répondre aux besoins individuels des patientes, et de progresser vers un système de soins de santé plus efficace et centré sur les patientes.

À propos du test Oncotype DX Breast Recurrence Score

Le test Oncotype DX Breast Recurrence Score est conçu pour faciliter la prise de décisions cliniques personnalisées en fournissant des informations sur la biologie d'un cancer du sein individuel, avec le potentiel de générer des avantages financiers pour les systèmes de santé. Le test a été mis à la disposition des patientes pour la première fois en 2004, et plus de 1,5 million de patientes dans le monde en ont bénéficié. Il est intégré dans les principales recommandations de traitement du cancer du sein, notamment celles de la Société européenne d'oncologie médicale (ESMO) et de la Conférence internationale sur le cancer du sein de Saint-Gallen, ainsi que celles de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO®) et du National Comprehensive Cancer Network (NCCN®) aux États-Unis.

Pour en savoir plus sur le test, visitez le site : www.oncotypedxtest.com/

À propos d'Exact Sciences

Exact Sciences, l'un des principaux fournisseurs de tests de dépistage et de diagnostic du cancer, donne aux patients et aux professionnels de la santé la clarté nécessaire pour prendre plus tôt les mesures qui changeront leur vie. S'appuyant sur le succès des tests Cologuard® et Oncotype®, Exact Sciences investit dans son portefeuille de produits pour développer des solutions innovantes à utiliser avant, pendant et après un diagnostic de cancer. Pour plus d'informations, visitez ExactSciences.com, suivez Exact Sciences sur X (anciennement connu sous le nom de Twitter) [@ExactSciences](https://twitter.com/ExactSciences), ou retrouvez Exact Sciences sur [LinkedIn](https://www.linkedin.com/company/exact-sciences) et [Facebook](https://www.facebook.com/exact-sciences).

NOTE : Oncotype, Oncotype DX Breast Recurrence Score, Breast Recurrence Score et Recurrence Score sont des marques déposées de Genomic Health, Inc, une filiale à part entière d'Exact Sciences. Exact Sciences et Cologuard sont des marques déposées d'Exact Sciences Corporation. Cologuard n'est disponible qu'aux États-Unis.

Déclaration prospective

Ce communiqué de presse contient des déclarations prospectives concernant nos attentes, nos anticipations, nos intentions, nos convictions ou nos stratégies pour l'avenir. Ces déclarations prospectives sont basées sur des hypothèses que nous avons formulées à la date du présent communiqué et sont soumises à des risques connus et inconnus et à des incertitudes qui pourraient faire en sorte que les résultats, les conditions et les événements réels diffèrent matériellement de ceux prévus.

Par conséquent, vous ne devez pas accorder une confiance excessive aux déclarations prospectives. Parmi les exemples de déclarations prévisionnelles, on peut citer les déclarations concernant nos attentes en matière de commercialisation du test Cologuard Plus et les performances du test Cologuard Plus dans un environnement commercial. Les risques et incertitudes susceptibles d'affecter nos déclarations prévisionnelles sont décrits dans les sections "Facteurs de risque" de notre dernier rapport annuel sur le formulaire 10-K et de tout rapport trimestriel ultérieur sur le formulaire 10-Q, ainsi que dans nos autres rapports déposés auprès de la Securities and Exchange Commission (Commission des valeurs mobilières des États-Unis). Nous ne nous engageons pas à mettre à jour publiquement les déclarations prévisionnelles, écrites ou orales, qui peuvent être faites de temps à autre, que ce soit à la suite de nouvelles informations, de développements futurs ou autres.

###

Contact presse

Federico Maiardi +41 79-138-1326 fmaiardi@exactsciences.com