



LE PLUS VASTE ESSAI CLINIQUE  
SUR LE TRAITEMENT ADJUVANT DU  
CANCER DU SEIN JAMAIS RÉALISÉ

## L'essai TAILORx avec le test Oncotype DX®<sup>1</sup>

Résultats publiés dans « The New England Journal of Medicine »

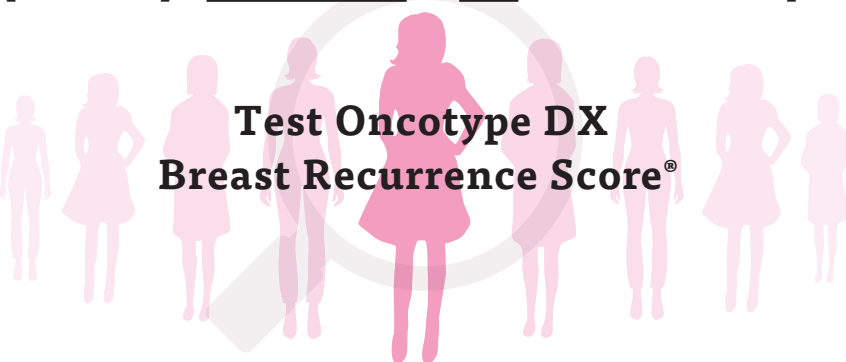
Nous savons  
désormais que  
**la vaste  
majorité**

des patientes présentant  
un cancer du sein au  
stade précoce

peut éviter la chimiothérapie

Grâce aux résultats de l'essai TAILORx, **VOUÉS À  
MODIFIER LA PRATIQUE CLINIQUE**,  
nous disposons désormais d'une clarté de réponse sans  
égal avec le test Oncotype DX, qui peut identifier les  
patientes qui bénéficieront ou non de la chimiothérapie.

### Test Oncotype DX Breast Recurrence Score®



Ne bénéficieront **PAS**  
de la chimio

Bénéficieront  
de la chimio

> 50  
ans

0 – 25

26 – 100

≤ 50\*  
ans

0 – 15

16 – 20

21 – 25

26 – 100

Résultat Recurrence Score®

\* L'analyse exploratoire indique que ~1,6 % des femmes âgées de ≤ 50 ans ayant des résultats Recurrence Score compris entre 16 et 20 bénéficient de la chimiothérapie et que ~6,5 % de celles ayant des résultats Recurrence Score compris entre 21 et 25 bénéficient de la chimiothérapie (sous la forme d'une réduction du risque de rechute du cancer dans les 9 ans suivant la chirurgie).

**10 273**

patientes incluses  
à travers le monde

**> 1100**

centres d'essai

**9**

ans

**6**

pays  
participants

Résultats à



Sur la base de ce *niveau de preuve maximal*, les  
patientes ayant un cancer du sein au stade précoce, RH+,  
HER2-, sans atteinte ganglionnaire et disposant d'un résultat  
basé sur le test Oncotype DX Breast Recurrence Score  
peuvent savoir si la chimiothérapie réduira leur risque de  
rechute après la chirurgie.

1. Sparano et al. *N Engl J Med*. 2018 Jun 3. doi: 10.1056/NEJMoa1804710

Genomic Health n'est pas en mesure de vous conseiller au sujet de votre diagnostic ou de votre plan de traitement. Ces questions doivent être discutées avec votre professionnel de santé. Le test Oncotype DX est réalisé dans un laboratoire médical à Redwood City (Californie, États-Unis) exploité par Genomic Health, Inc., qui fabrique elle-même les dispositifs de diagnostic in vitro utilisés pour le test.

© 2018 Genomic Health, Inc.

GHI11450\_0918\_FR\_F