

La mise à jour des guidelines de l'ASCO recommande fortement l'utilisation du test Oncotype DX Breast Recurrence Score® chez les patientes ayant un cancer du sein au stade précoce sans envahissement ganglionnaire et chez la majorité des patientes ayant un cancer du sein avec envahissement ganglionnaire

- *Oncotype DX® est le mieux noté de tous les tests multigéniques dans les guidelines pour la qualité des preuves et le niveau de la recommandation.*
- *Les nouvelles recommandations reflètent le plus haut niveau de preuve issue d'une étude indépendante de RxPONDER, publiée récemment dans *The New England Journal of Medicine*.*

MADISON, Wisconsin, le 28 avril 2022 - Exact Sciences Corp. (NASDAQ : EXAS), un leader mondial du diagnostic du cancer, a annoncé aujourd'hui que la recommandation de l'utilisation de son test Oncotype DX Breast Recurrence Score® chez les patientes atteintes d'un cancer du sein au stade précoce a été étendue dans la mise à jour des recommandations de l'American Society of Clinical Oncology (ASCO) ⁱ: [2022 Biomarkers for Adjuvant Endocrine and Chemotherapy in Early-Stage Breast Cancer](#).

Le test est désormais recommandé pour les patientes ménopausées présentant jusqu'à trois ganglions lymphatiques axillaires positifs et est le seul test recommandé pour les patientes préménopausées sans envahissement ganglionnaire. Il est important de noter que le test est recommandé indépendamment du risque clinique, et qu'Oncotype DX® est le test le plus fortement recommandé, avec la plus haute qualité de preuve, parmi tous les tests multigéniques inclus dans les recommandations.

"Nous sommes heureux que les mises à jour des recommandations de l'ASCO reconnaissent la force des données concernant Oncotype DX et étendent la recommandation de l'utilisation du test sur la base des résultats de l'étude RxPONDER", a déclaré Rick Baehner, M.D., directeur médical de Precision Oncology chez Exact Sciences. "Le test Oncotype DX a été utilisé pour orienter les décisions de traitement de plus d'un million de femmes dans le monde, et les recommandations mises à jour apportent encore plus de clarté et de confiance aux médecins pour individualiser la discussion sur les risques et les avantages de la chimiothérapie avec leurs patientes."

Les recommandations actualisées intègrent les résultats de l'essai RxPONDER publiés dans le *New England Journal of Medicine*. ⁱⁱ L'étude a démontré que le test identifie une majorité de patientes atteintes d'un cancer du sein à un stade précoce avec un à trois ganglions positifs qui peuvent être épargnées de chimiothérapie. Les femmes ménopausées ayant obtenu un résultat

Oncotype DX Breast Recurrence Score® de 0 à 25 n'ont pas bénéficié de l'ajout de la chimiothérapie à l'hormonothérapie. Les femmes préménopausées dont le résultat Recurrence Score® était compris entre 0 et 25 ont tiré un bénéfice de 2,4 % de la chimiothérapie en termes de récurrence à distance à cinq ans.ⁱⁱⁱ

Environ un tiers des patientes diagnostiquées d'un cancer du sein précoce à récepteurs hormonaux (RH) positifs et HER2 négatifs ont une tumeur avec envahissement des ganglions lymphatiques.^{iv} La grande majorité de ces patientes reçoivent actuellement une chimiothérapie,^v même si environ 85 % d'entre elles ont un score de récurrence de 0 à 25.^{vi} En outre, environ deux patientes sur trois atteintes d'un cancer du sein au stade précoce sont ménopausées.^{vii}

À propos du portefeuille de tests Oncotype DX® et Oncotype MAP™

Le portefeuille de tests Oncotype DX pour le cancer du sein, du côlon et de la prostate applique la science génomique avancée pour révéler la biologie propre d'une tumeur afin d'optimiser les décisions de traitement du cancer. Dans le cas du cancer du sein, le test Oncotype DX Breast Recurrence Score est le seul test qui s'est avéré capable de prédire la probabilité d'un bénéfice de la chimiothérapie ainsi que la récurrence dans le cancer du sein invasif. En outre, le test Oncotype DX Breast DCIS Score™ prédit la probabilité de récurrence dans une forme pré-invasive du cancer du sein appelée carcinome canalaire in situ (DCIS). Pour les patients atteints de cancer avancé et métastatique, la société propose le test Oncotype MAP™ Pan-Cancer Tissue, un panel de profilage tumoral rapide et complet, qui fournit des résultats en trois à cinq jours ouvrables^{viii} et permet aux médecins de comprendre le profil tumoral d'un patient et de recommander des thérapies ciblées ou des essais cliniques. Avec plus d'un million de patients testés dans plus de 90 pays, les tests Oncotype DX ont redéfini la médecine personnalisée en faisant de la génomique un élément essentiel du diagnostic et du traitement du cancer. Pour en savoir plus sur les tests Oncotype DX et Oncotype MAP, visitez le site www.OncotypeIQ.fr

À propos d'Exact Sciences Corp.

Fournisseur majeur de tests de dépistage et de diagnostic du cancer, Exact Sciences poursuit sans relâche la recherche de solutions plus intelligentes permettant de prendre précocement des mesures susceptibles de changer la vie. S'appuyant sur le succès des tests Cologuard® et Oncotype®, Exact Sciences investit dans son portefeuille de produits pour aider les patients avant et pendant le diagnostic et le traitement de leur cancer. Exact Sciences réunit des collaborateurs visionnaires pour faire avancer la lutte contre le cancer. Pour plus d'informations, veuillez consulter le site Web de la société à l'adresse www.exactsciences.fr, suivre Exact Sciences sur Twitter [@ExactSciences](https://twitter.com/ExactSciences), or retrouver [Exact Sciences](https://www.facebook.com/ExactSciences) sur Facebook.

NOTE: Oncotype, Oncotype DX, Oncotype DX Breast Recurrence Score, Oncotype DX Breast DCIS Score, Recurrence Score and Oncotype MAP are trademarks or registered trademarks of Genomic Health, Inc. Exact Sciences and Cologuard are trademarks or registered trademarks of Exact Sciences Corporation. All other trademarks and service marks are the property of their respective owners.

Forward-Looking Statements

This news release contains forward-looking statements concerning our expectations, anticipations, intentions, beliefs or strategies regarding the future. These forward-looking statements are based on assumptions that we have made as of the date hereof and are subject to known and unknown risks and uncertainties that could cause actual results, conditions and events to differ materially from those anticipated. Therefore, you should not place undue reliance on forward-looking statements. Risks and uncertainties that may affect our forward-looking statements are described in the Risk Factors sections of our most recent Annual Report on Form 10-K and any subsequent Quarterly Reports on Form 10-Q, and in our other reports filed with the Securities and Exchange Commission. We undertake no obligation to publicly update any forward-looking statement, whether written or oral, that may be made from time to time, whether as a result of new information, future developments or otherwise.

ⁱ Andre F, et al. JCO 2022.

ⁱⁱ Kalinsky K, et al. New Engl J Med. 2021.

ⁱⁱⁱ Kalinsky K, et al. SABCS 2021 GS2-07

^{iv} <https://www.swog.org/news-events/news/2021/12/03/rxponder-results-published-nejm>

^v Zhang et al. Breast Can Res Treat. 2020.

^{vi} Bello et al. Ann Surg Oncol. 2018.

^{vii} Heer E, et al. The Lancet. 2020.

^{viii} Exact Sciences internal data on file. Turnaround time based on qualified sample receipt.