

Gilles Freyer<sup>1</sup>, Caroline Rigault<sup>2</sup>, Laure Gueroult Accolas<sup>3</sup>, Anthony Barea<sup>4</sup>, Narcisa Radu<sup>5</sup>, Assia Ouamer<sup>5</sup>, Mahasti Saghatchian<sup>6</sup>

<sup>1</sup>Hospices Civil de Lyon, Lyon, France, <sup>2</sup>CHRU Tours, Tours, France, <sup>3</sup>Mon Réseau Cancer du Sein, Paris, France, <sup>4</sup>WeFight, Paris, France, <sup>5</sup>Seagen, Rueil-Malmaison, France, <sup>6</sup>Hôpital Américain de Paris, Neuilly sur Seine, France

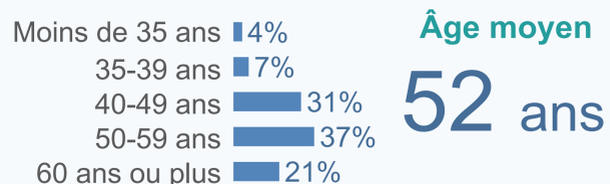
## Contexte et objectifs

- Le **projet HERmione** est une étude transversale déclarative en **regards croisés** menée auprès de patientes vivant avec un cancer du sein HER2 positif au stade métastatique et d'oncologues médicaux. Cette étude a été menée du 18 juillet au 6 octobre 2022.
- Cette étude vise à identifier et hiérarchiser les besoins en information des patientes mais aussi à mieux comprendre leur vécu et leurs perceptions des traitements. Enfin, cette étude en regards croisés cherche également à identifier les écarts de perception potentiels entre patientes et oncologues sur leur prise en charge et leur vécu de la maladie.

## Matériels et méthodes

- Cette étude déclarative, menée en France, a permis d'interroger **226 patientes atteintes d'un cancer HER2+ au stade métastatique** et 40 oncologues médicaux prenant en charge ce type de cancer. Les patientes ont été interrogées via l'application Vik Sein (une application destinée à aider les patientes qui vivent avec un cancer du sein) mais aussi via l'association Mon Réseau Cancer du Sein. Une version papier du questionnaire a également été distribuée dans 3 centres hospitaliers (Tours, Lyon et Paris).
- Le questionnaire était composé de 4 sections thématiques : profil médical des patientes, vécu et parcours avec la maladie, perceptions et vécu des traitements, évaluation de l'impact de la maladie sur la qualité de vie (via l'outil SF12 – en cours d'analyse et non présenté ici).
- Ce document présente une première analyse des résultats intermédiaires de l'étude.** Une analyse comparative entre les résultats patients et les résultats oncologues a été menée ainsi qu'une analyse quantitative via tests paramétriques (test Z) auprès de certaines sous-population de patientes.

## Profil des patientes



### Activité professionnelle

**26%** des patientes sont encore en activité

### Etablissement de suivi



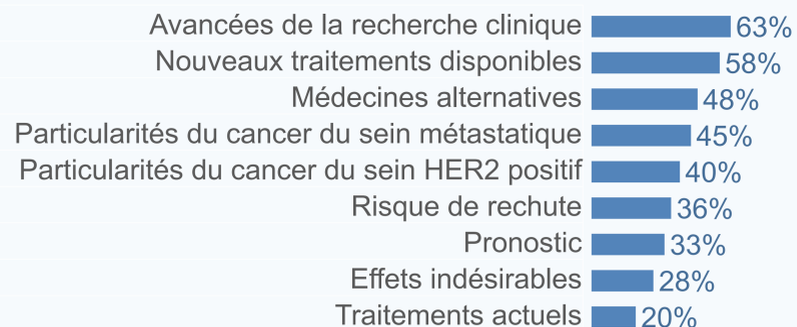
### Ancienneté du diagnostic

**61%** ont été diagnostiquées il y a moins de 5 ans

## Besoins en informations

Près de la moitié des patientes interrogées (46%) estiment ne pas avoir toutes les informations sur leur maladie. Parmi elles, 30% souhaiteraient en savoir plus. Les patientes expriment **des besoins en informations avant tout centrés sur les innovations thérapeutiques**, notamment les avancées de la recherche clinique (63%) et les nouveaux traitements disponibles (58%) - FIG1

### FIG 1 - Besoins en informations



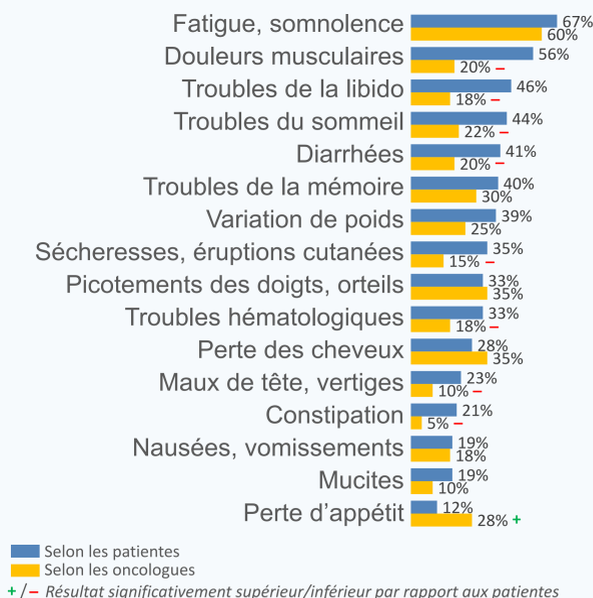
### Informations sur les innovations thérapeutiques

**50%** ne s'informent pas sur les innovations en termes de traitements innovants, car **elles ne savent pas où trouver l'information.**

## Vécu des traitements

**La fatigue** est citée comme l'effet indésirable des traitements le plus dur à gérer au quotidien (67%), devant **les douleurs musculaires et articulaires (56%) mais aussi les troubles de la libido (46%)**. L'étude a également permis de mettre en lumière un décalage important entre patientes et oncologues concernant les effets indésirables les plus difficiles à gérer – FIG3

### FIG3 – Effets indésirables les plus difficiles à gérer



## Préférences traitements

Plus de trois patientes sur quatre (76%) indiquent que **l'utilisation de traitements par voie orale présente plus d'avantages que la voie systémique**. La voie orale permettrait d'éviter trop de déplacements en établissements de santé (78%), de faciliter l'autonomie dans le traitement (65%) et sont aussi perçus comme plus pratiques au quotidien (58%) par les patientes qui ont une préférence pour la voie orale.

## Conclusion

L'analyse des résultats intermédiaires de l'étude a permis de **générer de nouvelles données sur le vécu** des patientes HER2+ au stade métastatique.

Les patientes expriment des attentes fortes notamment dans **l'accès aux informations**, concernant leur maladie mais aussi l'innovation thérapeutique.

Cette étude révèle également **des décalages importants** entre le vécu des effets indésirables des traitements par les patientes et les perceptions que peuvent en avoir les oncologues.

Enfin, l'étude a permis de révéler des données inédites sur **les préférences des patientes concernant la voie d'administration** de leurs traitements.