

# Réseau RIC-Mel - Réseau pour la Recherche et l'Investigation Clinique sur le Mélanome - Cohorte nationale de patients atteints de mélanome

Responsable(s) : Pr Dréno Brigitte, CRCINA - Unité Inserm U1232 - Responsable Equipe 2 "Clinical and translational research in skin cancer"  
Pr Lebbe Céleste

Date de modification : 04/02/2021 | Version : 7 | ID : 5135

## Général

### Identification

Nom détaillé Réseau pour la Recherche et l'Investigation Clinique sur le Mélanome - Cohorte nationale de patients atteints de mélanome

Sigle ou acronyme Réseau RIC-Mel

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL: EGY/EM/AR124131

### Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie  
Dermatologie, vénérologie

Pathologie, précisions Mélanome

Mots-clés Mélanome, réseau, cohorte, épidémiologie, phases pré-cliniques aux phases III, instances nationales, européennes et internationales, recherche fondamentale et translationnelle.

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Pr Dréno

Prénom Brigitte

Adresse CHU de Nantes  
Service de Dermatologie  
Site Hôtel Dieu  
1, place Alexis Ricordeau  
44093 Nantes cedex 01

Téléphone -

Email [brigitte.dreno@atlanmed.fr](mailto:brigitte.dreno@atlanmed.fr)

Laboratoire CRCINA - Unité Inserm U1232 - Responsable Equipe 2 "Clinical and translational research in skin cancer"

Organisme Centre de Recherche en Cancérologie et Immunologie Nantes Angers

Nom du responsable Pr Lebbe

Prénom Céleste

Adresse Assistance Publique des Hôpitaux de Paris  
Hôpital Saint Louis  
Service de Dermatologie  
1, avenue Claude Vellefaux  
75010 Paris

Téléphone -

Email celeste.lebbe@sls.aphp.fr

Organisme Hôpital Saint-Louis (AP-HP)

## Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Nos partenaires : le Groupe de Cancérologie Cutané (GCC) de la Société Française de Dermatologie (SFD), la base clinico-biologico-radiologique MELBASE, le réseau Mélanome Ile de France, le réseau Grand Ouest de Biothérapies et Recherche en Dermatologie (BIORDERM), l'association de patients Mélanome Sans Angoisse (AMESA)

## Financements

Financements Mixte

Précisions -

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur CHU de Nantes - RIC-Mel coordinating center

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Cancerology Group (GCC) of the French Society of Dermatology (SFD)

Statut de l'organisation	Secteur Public
--------------------------	----------------

Existence de comités scientifique ou de pilotage

Oui

### Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact	Varey (Chef de projet)
Prénom	Emilie
Adresse	CHU de Nantes - Hôtel Dieu 1, place Alexis Ricordeau 44093 NANTES Cedex 01
Téléphone	02 40 08 78 85
Email	emilie.varey@chu-nantes.fr
Organisme	CHU de Nantes

### Caractéristiques

#### Type de base de données

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Non

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

En Octobre 2020, soit après 8 ans d'existence, 27 251 patients ont été inclus dans la base de données du réseau RIC-Mel par les 49 centres participants.

#### Objectif de la base de données

Objectif principal

- Fédérer les centres cliniques de dermatologie et de cancérologie, ainsi que les réseaux existant dans le domaine du mélanome autour d'une base de données commune,
- Etre un interlocuteur privilégié pour les industriels,
- Assurer des interactions étroites avec l'ensemble des disciplines hospitalières intervenant dans l'évaluation du mélanome,
- Assurer le fonctionnement d'une base de données

clinique nationale,  
- Assurer les interactions entre recherche clinique et translationnelle, et soutenir la recherche fondamentale.

Critères d'inclusion Patients atteints de mélanome de toute origine (cutanés, muqueux, oculaires ou inconnu) et de tout stade, ayant accepté de participer (recueil de la non-opposition).

## Type de population

Age Adolescence (13 à 18 ans)  
Adulte (19 à 24 ans)  
Adulte (25 à 44 ans)  
Adulte (45 à 64 ans)  
Personnes âgées (65 à 79 ans)  
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée Sujets malades

Pathologie C00-C97 - Tumeurs malignes

Sexe Masculin  
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique France

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil Mars 2012

### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) > ou égal à 20 000 individus

Détail du nombre d'individus 27 251 patients inclus au 12 octobre 2020

### Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques

Données cliniques, précisions Dossier clinique  
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies	Données sur la tumeur primitive, l'évolution de la maladie (stade, statut mutationnel...), prise en charge thérapeutique. Le suivi du patient est réalisé jusqu'à son décès.
Existence d'une biothèque	Non

Paramètres de santé étudiés  
 Evénements de santé/morbidité  
 Evénements de santé/mortalité

## Modalités

Mode de recueil des données  
 Les données sont recueillies dans le cadre du suivi du patient, après expression de sa non-opposition.

Procédures qualité utilisées  
 Mise en place d'un Système Management de la Qualité (diffusion et usage interne).

Suivi des participants  
 Oui

Détail du suivi  
 Les patients sont revus dans le cadre de leur suivi habituel, la mise à jour de la base est réalisée jusqu'au décès du patient.

Appariement avec des sources administratives  
 Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document  
[Plaquette informative du réseau RIC-Mel, RIC-Mel-DI-002, v.07.pdf](#)

Description  
 Plaquette informative du réseau RIC-Mel

Lien vers le document  
[Book académique RIC-Mel CID 2016.pdf](#)

Description  
 Book du réseau RIC-Mel créé à l'occasion Cohort Innovation Day de 2016, organisé par AVIESAN et l'ARIIS avec le soutien de l'INSERM Transfert

Lien vers le document  
[Poster IID DRAFT 5.pdf](#)

Description  
 Poster présenté lors du congrès 2018 de l'IID (International Investigative Dermatology)

Autres informations  
 Première publication : Dalle S. et al., Management of adjuvant settings for Stage III melanoma patients in France prior to checkpoint inhibitors: epidemiological data from the RIC-Mel database. Eur J Dermatol . 2020, 30(4):389-396

## Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage

Oui

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Contacteur :

Mr Amir KHAMMARI  
Coordinateur adjoint du réseau RIC-Mel  
Tél. : 02.40.08.32.80  
Mail : amir.khammarie@chu-nantes.fr

Mme Emilie VAREY  
Chef de projet du réseau RIC-Mel  
Tél. : 02.40.08.78.85  
Mail : emilie.varey@chu-nantes.fr

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès pas encore planifié