

# ONCOTAB - Cohorte de patients atteints de sarcomes: mesure de l'effet des facteurs sociaux

Responsable(s) :Biau David, UMR 1153 intégré dans le centre de recherche Epidémiologies et Biostatistique Sorbonne Paris Cité. Equipe ECaMO

Date de modification : 20/03/2014 | Version : 1 | ID : 8142

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte de patients atteints de sarcomes: mesure de l'effet des facteurs sociaux

Sigle ou acronyme ONCOTAB

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Autorisations CPP, CNIL, CCTIRS en cours.

### Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Géographie  
Mode de vie et comportements  
Travail

Autres, précisions Cancer osseux et des parties molles

Mots-clés sarcome osseux, facteurs sociaux, psychologiques, socio-économiques, géographiques, professionnels, composantes de la vie, récurrence locale, récurrence à distance, survie globale, incidence sociale, PROMIS., questionnaire

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Biau

Prénom David

Adresse Dr David Biau. Service de Chirurgie Orthopédique et Oncologique. Hôpital Cochin. 27 rue du faubourg Saint-Jacques. 75014 Paris, France

Téléphone +33 (0) 1 58 41 40 52

Email david.biau@cch.aphp.fr

Laboratoire UMR 1153 intégré dans le centre de recherche  
Epidémiologies et Biostatistique Sorbonne Paris Cité.  
Equipe ECaMO

Organisme Université Paris Descartes, APHP

## Collaborations

## Financements

Financements Publique

Précisions Recherche de financements en cours

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)  
ou promoteur Université Paris Descartes

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s)  
ou promoteur AP-HP

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s)  
ou promoteur Inserm

Statut de l'organisation Secteur Public

## Contact(s) supplémentaire(s)

## 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 Tous les cas incidents de sarcomes des services de

|   |  |
|---|--|
| concernant la constitution de l'échantillon | chirurgie, oncologie et radiothérapie de la Réunion de Concertation Pluridisciplinaire (RCP) sarcome Cochin seront éligibles pour l'étude. |
|---|--|

## Objectif de la base de données

|                    |  |
|--------------------|--|
| Objectif principal | <p>L'objectif principal de cette cohorte est de mesurer l'effet des facteurs sociaux sur les composantes de la vie physique, psychique, sociale et financière et professionnelle de patients atteints de sarcomes.</p> <p>Les objectifs secondaires :</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- identifier l'effet des facteurs sociaux affectant le parcours des patients avant le diagnostic et au cours du suivi</li><li>- identifier l'effet des facteurs sociaux sur le résultat oncologique : récurrence locale, récurrence à distance, et survie globale</li><li>- évaluer le ressenti des patients sur l'utilisation des tablettes graphiques et la collecte d'ePROs en consultation</li><li>- identifier les enjeux et incidences sociales (vie domestique, familiale et conjugale, sociabilité, loisirs, activités professionnelles) jugés importants par les patients et qu'ils estiment explorés de façon jugée inadéquate ou insuffisante par les questionnaires PROMIS</li></ul> |
|--------------------|--|

|                      |  |
|----------------------|--|
| Critères d'inclusion | <p>Critères d'inclusion :</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- âge supérieur à 18 ans</li><li>- diagnostic de sarcome (fait par les équipes de la RCP ou par une équipe du réseau RRePS)</li><li>- pas de traitement débuté</li></ul> |
|----------------------|--|

## Type de population

|     |   |
|-----|---|
| Age | Adulte (19 à 24 ans)<br>Adulte (25 à 44 ans)<br>Adulte (45 à 64 ans)<br>Personnes âgées (65 à 79 ans)<br>Grand âge (80 ans et plus) |
|-----|---|

|                      |                |
|----------------------|----------------|
| Population concernée | Sujets malades |
|----------------------|----------------|

|      |                     |
|------|---------------------|
| Sexe | Masculin<br>Féminin |
|------|---------------------|

|                    |       |
|--------------------|-------|
| Champ géographique | Local |
|--------------------|-------|

|   |               |
|---|---------------|
| Régions concernées par la base de données | Île-de-France |
|---|---------------|

|                              |                      |
|------------------------------|----------------------|
| Détail du champ géographique | Hôpital Cochin Paris |
|------------------------------|----------------------|

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil 01/2014

### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) < 500 individus

Détail du nombre d'individus ---

### Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques  
Données déclaratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies Caractéristiques oncologiques

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire papier

Détail des données déclaratives recueillies Questionnaire PROMIS

Existence d'une biothèque Non

Paramètres de santé étudiés Événements de santé/morbidité  
Événements de santé/mortalité  
Consommation de soins/services de santé  
Qualité de vie/santé perçue

Consommation de soins, précisions Hospitalisation  
Consultations (médicales/paramédicales)  
Produits de santé

### Modalités

Suivi des participants Oui

Détail du suivi 18 mois

Appariement avec des sources administratives Non

## Valorisation et accès

## Valorisation et accès

### Accès

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

Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique