

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 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.

Les objectifs secondaires :

- identifier l'effet des facteurs sociaux affectant le parcours des patients avant le diagnostic et au cours du suivi
- identifier l'effet des facteurs sociaux sur le résultat oncologique : récurrence locale, récurrence à distance, et survie globale
- évaluer le ressenti des patients sur l'utilisation des tablettes graphiques et la collecte d'ePROs en consultation
- identifier les enjeux et incidences sociales (vie domestique, familiale et conjugale, sociabilité, loisirs, activités professionnelles) jugés importants par les patients et qu'ils estimeraient explorés de façon jugée inadéquate ou insuffisante par les questionnaires PROMIS

Critères d'inclusion

Critères d'inclusion :

- âge supérieur à 18 ans
- diagnostic de sarcome (fait par les équipes de la RCP ou par une équipe du réseau RRePS)
- pas de traitement débuté

Type de population

Age 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

Sexe Masculin
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