

RCT - Registre des cancers du Tarn (registre qualifié 2020-2025)

Responsable(s) :GROSCLAUDE Pascale, U1027 EPIDEMIOLOGIE ET ANALYSES EN SANTE PUBLIQUE : RISQUES, MALADIES CHRONIQUES ET HANDICAPS
Daubisse-Marliac Laetitia, U1027 EPIDEMIOLOGIE ET ANALYSES EN SANTE PUBLIQUE : RISQUES, MALADIES CHRONIQUES ET HANDICAPS

Date de modification : 29/10/2020 | Version : 3 | ID : 172

Général

Identification

Nom détaillé	Registre des cancers du Tarn (registre qualifié 2020-2025)
Sigle ou acronyme	RCT
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	99 80 15 (12/1998), 99 80 15 version 2 (10/2003)

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Mots-clés	Epidémiologie des Cancers, Francim

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	GROSCLAUDE
Prénom	Pascale
Téléphone	+33 (0)5 63 47 59 51
Email	pascale.grosclaude@inserm.fr ; registre81@orange.fr
Laboratoire	U1027 EPIDEMIOLOGIE ET ANALYSES EN SANTE PUBLIQUE : RISQUES, MALADIES CHRONIQUES ET HANDICAPS
Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
Nom du responsable	Daubisse-Marliac
Prénom	Laetitia
Adresse	11 rue Lavazière 81012 Albi cedex

Téléphone	05 63 47 59 51
Email	laetitia.daubisse-marliac@inserm.fr
Laboratoire	U1027 EPIDEMIOLOGIE ET ANALYSES EN SANTE PUBLIQUE : RISQUES, MALADIES CHRONIQUES ET HANDICAPS
Organisme	INSERM - Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions Inca, SPF, Conseil général du Tarn , ligue contre le cancer

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut Claudius Regaud (Centre Régional de lutte contre le cancer)

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Association recherche en épidémiologie et prévention

Statut de l'organisation Secteur Privé

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données Registres de morbidité

Objectif de la base de données

Objectif principal Dans le domaine de la santé publique:
 (1) produire des données de qualité pour permettre le calcul d'indicateurs de santé: incidence, survie et prévalence.
 (2) participer au réseau français des registres du cancer (FRANCIM) et collaborer avec Santé Publique France et l'INCa dans le cadre du programme national de surveillance des cancers.
 (3) travailler au niveau régional aux côtés des

acteurs locaux (ARS, Réseau régional de cancérologie, Structures de dépistage) et s'attacher à une utilisation locale des connaissances produites (SROS cancérologie, évaluation des besoins, formation initiale et continue)

(4) évaluer le poids de la pathologie à l'échelle des populations : prévalence, survie avec ou sans maladie

Dans le domaine de la recherche

(1) comprendre la diffusion des innovations thérapeutiques dans la population et son retentissement tant sur le plan sanitaire qu'économique

(2) étudier les facteurs de l'hétérogénéité de la diffusion des progrès de prise en charge des cancers, et leurs conséquences en termes d'inégalités sociales de santé pour le recours primaire et secondaire aux soins

(3) participer à des études initiées par d'autres en mettant à leur service la connaissance du terrain de l'équipe des registres et les données collectées dans le Tarn.

Critères d'inclusion

Tous les cas de tumeurs malignes invasives (sauf les carcinomes basocellulaires de la peau) + les tumeurs in situ du sein, du colon rectum, du col utérin, des voies urinaires et- les tumeurs ovariennes borderline)

Type de population

Age

Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)
Petite enfance (2 à 5 ans)
Enfance (6 à 13 ans)
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

Départemental

Régions concernées par la base de données

Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées

Détail du champ géographique	Tarn
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1982
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	60000
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Données paracliniques, précisions	bilan diagnostique, compte rendu anatomopathologique
Données biologiques, précisions	marqueurs
Données administratives, précisions	nom, prenom, date et lieu de naissance, adresse
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation
Modalités	
Mode de recueil des données	Un recueil systématique d'informations destinées à l'identification des cas est réalisé auprès:(1) des sources d'information ALD(2) des sources d'information du PMSI(3) du réseau régional de cancérologie(4) des laboratoires d'anatomopathologie(5) des laboratoires d'hématologie et de cytologie(6) des services

concernés d'hôpitaux et cliniques(7) des centres de radiothérapie(8) des cabinets de spécialistes(9) des listes électorales

Nomenclatures employées CIM-O; TNM

Procédures qualité utilisées Procédures Francim et règles ENCR

Suivi des participants Oui

Détail du suivi statut vital

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions PMSI, ALD, RNIPP

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed>

Accès

Site internet dédié <https://www.onco-occitanie.fr/pro/page/registre-des-cancers-du-tarn>

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

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique