

MELAN-COHORT - Cohorte de patients atteints de mélanome

Responsable(s) : Saiag Philippe, EA 4339 PEAU CANCER ENVIRONNEMENT APHP, UVSQ

Date de modification : 29/07/2013 | Version : 2 | ID : 60100

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients atteints de mélanome

Sigle ou acronyme MELAN-COHORT

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL: 28/09/2005

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie
Dermatologie, vénérologie

Mots-clés disease-free survival, événements de santé, overall survival, tumeur

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Saiag

Prénom Philippe

Adresse 92104 BOULOGNE CEDEX

Téléphone + 33 (0)1 49 09 56 73

Email Philippe.saiag@apr.aphp.fr

Laboratoire EA 4339 PEAU CANCER ENVIRONNEMENT APHP,
UVSQ

Organisme APHP

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Implication dans un réseau de cohorte :
COLLABORATION EN PROJET AVEC COHORTE ALLEMANDE DIRK SHADDENDORF. LA MELAN-COHORT EST MEMBRE FONDATEUR DU RESEAU

STRUCTURANT DE RECHERCHES SUR LE MELANOME DE LA CANCEROPOLE IDF QUI LUI UNIT 9 LABORATOIRES DE RECHERCHE FONDAMENTALE.

Financements

Financements Mixte

Précisions SOCIETE FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE, PHRC (MINISTERE DE LA SANTE), CANCEROPOLE IDF (INSTITUT NATIONAL DU CANCER + REGION ILE DE FRANCE), SOCIETE FRANÇAISE DE DERMATOLOGIE

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur APHP

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 concernant la constitution de l'échantillon Mode d'inclusion des individus : Prospectif Date de fin des inclusions : 01/12/2008

Objectif de la base de données

Objectif principal Objectif général : constituer la plus grande cohorte prospective de patients atteints de mélanome avec biobanques tissus et de sang en Europe

Objectif secondaire : constituer une équipe de recherche de cliniciens, pathologistes, généticiens,

des chercheurs en sciences fondamentales, afin d'obtenir une réactivité de recherche de haute qualité

Critères d'inclusion

Les critères d'inclusion sont: (i) mélanome confirmé histologiquement, (ii) mélanome cutané primitif recouvrable (iii) mélanome primaire traité par exérèse chirurgicale avec une marge de peau saine à partir d'au moins 1 ou 2 cm selon l'épaisseur du mélanome, (iv) au moins 18 ans, (v) résidence en île-de-France zone, (vi) * Absence d'une autre pathologie affectant le pronostic vital.
La date d'entrée dans la cohorte est uniforme: dans les 3 mois qui suivent l'exérèse chirurgicale du mélanome initial, dans les 3 mois qui suivent la chirurgie ganglionnaire dans le cas de l'extension ganglionnaire, dans le mois qui suit le diagnostic de (métastases en transit ou à distance).

Type de population

Age
Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
Régional

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

Détail du champ géographique
ILE DE FRANCE

Collecte

Dates

Année du premier recueil
09/2003

Année du dernier recueil
12/2018

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
[1000-10 000[individus

Détail du nombre d'individus
1250

Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives Données paracliniques Données biologiques
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	Autoquestionnaire à l'inclusion Informations recueillies par l'autoquestionnaire : données socio-professionnelles, antécédents expositions UV et solaires
Données paracliniques, précisions	Imagerie, anatomopathologie
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : Tumeur primaire, ganglion sentinelle, métastases autres. Dans le sang, ADN, ARN, plasma, serum, PBMC, protéomique
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma ADN ADNc/ARNm
Détail des éléments conservés	Sérothèque, Plasmathèque, DNATHèque, tumorothèque, ARN, PBMC, PROTEOMIQUE
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données	Autoquestionnaire : Saisie à partir d'un questionnaire papier (Saisie manuelle) Examens cliniques : Etape manuscrite (Saisie manuelle) Examens biologiques : Etape manuscrite (Saisie manuelle)
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques Gestion des données manquantes par retour au dossier source ou retour vers le patient ou retour vers un tiers Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi Relance des sujets pour réaliser les visites de suivi Réalisation d'audit qualité : Audits internes Fréquence audit interne : MONITORING DE TOUS

LES DOSSIERS CLINIQUES, PASSAGE DANS CHAQUE CENTRE AU MOINS BI-MENSUEL Autre(s) procédure(s) qualité : VERIFICATIONS REGULIERES QUALITE ADN ET ARN, BIOBANQUES CONFORMES REGLEMENTATION, Les patients sont informés de l'utilisation de leur données

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

Durée du suivi : 10 ans VARIABLE SELON LE STADE AJCC A L'ENTREE : TOUS LES 12 MOIS STADE I, TOUS LES 6 MOIS STADE II, TOUS LES 3 MOIS STADES III ET IV

Appariement avec des sources administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=melan-cohort+OR+melancohort>

Description

Liste des publications dans Pubmed

Accès

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

Utilisation possible des données par des équipes académiques
Condition d'accès soumission projet au comite de pilotage, appreciation quantites consommées, etablissement « material supply and collaboration agreement » si partenaire hors melan-cohort
Utilisation possible des données par des industriels ? Oui
Condition d'accès soumission projet au comite de pilotage, appreciation quantites consommées, etablissement « material supply and collaboration agreement » avec la drcd

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique