

FGB - French Glioblastoma Biobank

Responsable(s) : Menei Philippe, CRCINA Inserm U1232 team 17
Bauchet Luc

Date de modification : 11/05/2026 | Version : 3 | ID : 73088

Général

Identification

Nom détaillé	French Glioblastoma Biobank
Sigle ou acronyme	FGB
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL02/2013 (1476342v2) ; CPP 23/12/2011-26/02/2013;

Thématiques générales

Domaine médical	Anatomie Cytologie Biologie Cancérologie Neurologie Radiologie et imagerie médicale
-----------------	---

Etude en lien avec la Covid-19 Non

Pathologie, précisions Glioblastome

Déterminants de santé Génétique
Géographie
Travail

Mots-clés glioblastome, tumeur maligne, tumeur, base clinico-biologique, système nerveux central, bioresources, biobanques

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Menei
Prénom	Philippe
Adresse	Service de Neurochirurgie - CHU Angers - 4 rue Larrey - 49000 Angers
Téléphone	+33 2 41 35 48 22
Laboratoire	CRCINA Inserm U1232 team 17

Organisme	CHU Angers
Nom du responsable	Bauchet
Prénom	Luc
Adresse	Servide de Neurochirurgie - CHRU Gui de Chauliac - 80 av Augustin Fliche - 34090 Montpellier
Email	l-bauchet@chu-montpellier.fr
Organisme	CHU Montpellier
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	French Glioblastoma Biobank
Autres	BBMRI Eric, Biobanques, ANOCEF, SFNC
Financements	
Financements	Publique
Précisions	INCA, IBISA
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Angers
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
Labellisations et évaluations de la base de données	NF96-900, ISO9001
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 longitudinales (hors cohortes)

Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
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	Patient majeurs atteint de glioblastome et bénéficiant d'une chirurgie primitive

Objectif de la base de données

Objectif principal L'objectif principal de ce projet est de constituer une base clinicobiologique (BCB) nationale, représentative et bien annotée d'au moins 1200 glioblastomes

Critères d'inclusion Patients majeurs atteints d'un glioblastome et bénéficiant d'une première chirurgie. Patient donnant son consentement

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

Pathologie C00-C75 - Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés

G93 - Autres affections du cerveau

Sexe Masculin
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique 29 centres en France

Collecte

Dates	
Année du premier recueil	2013
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	1200
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	antécédents, histoire de la maladie, données de chirurgie, anatomopathologie et biologie moléculaire, imagerie pré-opératoire, suivi tous les 6 mois et recueil des traitements complémentaires de radio-chimiothérapie reçus
Données paracliniques, précisions	IRM pré-opératoire : images conservées avec le recueil de données d'imagerie pré-opératoires, données d'anatomopathologie
Données biologiques, précisions	Tissu tumoral et péri-tumoral (bloc paraffine, fragment congelé), Sang (plasma, sérum, sang total, buffy coat), cheveux lors de la chirurgie initiale et chirurgie de la récurrence, pré-opératoire et post-opératoire
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sang total Sérum Plasma Tissus Lignées cellulaires ADN Autres
Détail des éléments conservés	Tissu tumoral (bloc paraffine, fragment congelé), Sang (plasma, sérum, sang total, buffy coat), cheveux
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données	Données issues du dossier de soin du patient et saisies dans un eCRF anonyme Clinsight. Echantillons stockés en Centre de Ressources biologiques (Certification NF96-900)
Nomenclatures employées	classification anatomopathologique des tumeurs cérébrales adicap, CIM10, OMS
Procédures qualité utilisées	Base de données gérée par la cellule data-management du CHU de Nantes (certification ISO9001)
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant
Détail du suivi	Suivi tous les 6 mois jusqu'au décès
Pathologie suivies	C00-C75 - Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24739367
Lien vers le document	https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29454008

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 le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique

