

BACAP - Base Anatomo-Clinique de l'adénocarcinome Pancréatique

Responsable(s) :Bournet Barbara, Gastro-entérologie et nutrition
Canivet Cindy

Date de modification : 07/08/2019 | Version : 5 | ID : 38993

Général

Identification

Nom détaillé	Base Anatomo-Clinique de l'adénocarcinome Pancréatique
Sigle ou acronyme	BACAP
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL : 913462 ; N° de déclaration de Collection : DC-2013-1974

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie Gastro-entérologie et hépatologie
Pathologie, précisions	Adénocarcinome du pancréas
Déterminants de santé	Génétique Mode de vie et comportements Nutrition Produits de santé Travail
Mots-clés	Données cliniques, échantillons biologiques, carcinogenèse pancréatique, diagnostic, dépistage, cible thérapeutique, cachexie, biomarqueur, signature protéomique, microARN, ADN génomique, micro particules

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bournet
Prénom	Barbara
Adresse	Gastroenterology and Nutrition Department Hôpital Rangueil 1 avenue Jean Poulhes 31059 Toulouse cedex 9
Téléphone	(+33) 5 61 32 27 61

Email	bournet.b@chu-toulouse.fr
Laboratoire	Gastro-entérologie et nutrition
Organisme	CHU Toulouse

Nom du responsable	Canivet
Prénom	Cindy
Téléphone	+33 (0)5 61 32 20 48
Email	canivet.c@chu-toulouse.fr
Organisme	CHU Toulouse

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
---	-----

Précisions	BACAP est constituée d'un réseau de cliniciens (médecins et chirurgiens), anatomopathologistes, épidémiologistes, de chercheurs
------------	---

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	Institut National du Cancer (INCa)
------------	------------------------------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Toulouse
---	--------------

Statut de l'organisation	Secteur Public
--------------------------	----------------

Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
--	-----

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
---	--

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	Lors du diagnostic de la maladie
--	----------------------------------

Objectif de la base de données

Objectif principal	<p>L'objectif de ce projet est de regrouper des données cliniques et des échantillons biologiques issus de patients porteurs d'un adénocarcinome du pancréas afin de les mettre à la disposition de la communauté scientifique.</p> <p>Le projet BACAP a pour objectif de soutenir les projets de recherche suivant :</p> <ul style="list-style-type: none">- la compréhension du développement de la carcinogénèse pancréatique,- le diagnostic précoce et le dépistage du cancer pancréatique par l'identification de biomarqueurs des lésions précancéreuses (signature protéomique, microARN, ADN génomique, micro particules) et des risques de thromboses associés,- le développement de nouveaux outils in vitro pour le diagnostic du cancer du pancréas,- l'évaluation clinique et biologique du développement de la cachexie chez les patients porteurs d'un cancer du pancréas,- la détermination de facteurs responsables de la dissémination des cellules cancéreuses notamment des marqueurs de l'inflammation,- l'identification des biomarqueurs indicateurs de sensibilité ou de résistance à la chimiothérapie dans le cancer du pancréas,- le développement de nouvelles cibles thérapeutiques
--------------------	---

Critères d'inclusion	Patients porteurs d'un adénocarcinome du pancréas prouvé cytologiquement et/ou histologiquement
----------------------	---

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
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	15 centres : Toulouse (CHU de Toulouse), Montpellier (Institut régional du Cancer de Montpellier et CHU de Montpellier), Marseille (Assistance Publique des Hôpitaux de Marseille - hôpital Nord et hôpital La Timone), Nice (CHU de Nice - hôpital l'Archet), Lyon (hôpital privé Jean Mermoz et Centre Léon Bérard), Villejuif (Institut Gustave Roussy), Paris (Assistance Publique des Hôpitaux de Paris - hôpital Saint-Louis), Paris (Clinique du Trocadero), Lille (CHRU de Lille), Bordeaux (CHU de Bordeaux), Pau (CH de Pau)
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2014
Année du dernier recueil	Indéterminé
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 cliniques Données déclaratives Données paracliniques Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques	Imageries, bilan biologiques, examen clinique,

recueillies	traitements et effets secondaires, évolution du poids, la taille, l'indice de performance OMS, comorbidités médicales, antécédents d'autres cancers, la date des premiers symptômes / description, diagnostic, tumeur
Détail des données déclaratives recueillies	Age, sexe, niveau d'éducation, emploi, consommation alcool + tabac, les risques de maladies thrombo-emboliques veineux, cancer dans la famille
Données paracliniques, précisions	Biopsie, Echo-endoscopie, Tomodensimétrie
Données biologiques, précisions	NFS, bilan hépatique, glycémie, marqueurs tumoraux
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sang total Sérum Plasma Autres fluides (salive, urine, liquide amniotique, ?) Tissus ADN ADNc/ARNm
Détail des éléments conservés	sang, serum, plasma, salive, ADN-ARN des cellules tumorales, matériel tumoral
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Lors des visites du patient au centre hospitalier correspondant. Recueil par des cliniciens (gastro-entérologues, oncologues, chirurgiens)
Procédures qualité utilisées	Logiciel Clinsight, la base de données est gérée par le centre de traitement de données de l'ICM
Suivi des participants	Oui
Modalités de suivi des participants	Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant
Détail du suivi	à chaque réévaluation clinique et imagerie du patient
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	

Valorisation et accès

Lien vers le document [Papier BACAP.pdf](#)

Description Plaquette présentation CID 2016

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) Les données et les échantillons biologiques sont accessibles sur demande. Le formulaire de demande est accessible sur le site internet de la base. Chaque demande sera étudiée par le comité scientifique de la base.

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique