

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, récidence locale, récidence 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