

REMACA - Registre des malformations Congénitales d'Alsace (registre qualifié 2011-2014)

Responsable(s) :Timbolschi Danaluiza

Date de modification : 22/03/2011 | Version : 4 | ID : 62

Général	
Identification	
Nom détaillé	Registre des malformations Congénitales d'Alsace (registre qualifié 2011-2014)
Sigle ou acronyme	REMACA
Thématiques générales	
Domaine médical	Déficiences et handicaps Maladies rares
Déterminants de santé	Addictions et toxicomanie Facteurs sociaux et psycho-sociaux Génétique Produits de santé Travail
Mots-clés	diagnostic prénatal
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Timbolschi
Prénom	Danaluiza
Email	danaluiza.timbolschi@chru-strasbourg.fr
Organisme	CHRU Strasbourg
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Institut de veille sanitaire - InVS, Institut national de la santé et de la recherche médicale
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s)	Université de Strasbourg, Faculté de médecine

ou promoteur	
Statut de l'organisation	Secteur Public
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Registres de morbidité
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Mode de sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Sur le plan épidémiologique: 1) La détermination de la fréquence (en terme de prévalence) et la répartition des malformations congénitales 2) L'identification des facteurs de risque des malformations (gène, environnement, médicaments et toxiques) 3) La détermination de "clusters" malformatifs à l'aide à la décision en cas d'augmentation significative de la prévalence d'un type de malformation (surveillance-alerte) 4) La mise à disposition des données pour des études épidémiologiques Sur le plan de la santé publique 1) L'évaluation de l'impact des politiques de santé dans le domaine de médecine périnatale et l'impact des pratiques obstétricales régionales 2) La mesure de l'efficacité de la prévention et la constitution d'un support pour l'information des professionnels de santé en particulier dans le domaine de la tératologie 3) L'évaluation des besoins sanitaires en médecine périnatale (modes et lieux d'accouchement) Sur le plan clinique: 1) Le repérage de nouvelles associations malformatives voire l'identification de nouveaux symptômes 2) La détermination de modes de transmission d'affections génétiques 3) L'établissement des interactions entres les différents partenaires actifs dans la prévention, la prise en charge socio-éducative dans la région concernée
Critères d'inclusion	Cas notifiés de malformations visibles à l'examen

clinique et viscérales, ainsi que les syndromes malformatifs identifiés ou non, y compris ceux liés à des anomalies chromosomiques jusqu'à l'âge de deux ans.

Cas enregistrés dans les deux départements d'Alsace et dont les parents sont domiciliés dans les deux départements d'Alsace uniquement

Type de population

Age
Nouveau-nés (naissance à 28j)
Nourrissons (28j à 2 ans)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
Régional

Régions concernées par la base de données
Alsace Champagne-Ardenne Lorraine

Détail du champ géographique
Deux départements de la régions Alsace: le Bas-Rhin et le Haut-Rhin

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2005

Année du dernier recueil
2004

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
[10 000-20 000[individus

Détail du nombre d'individus
About 700 cases per year since 2005

Données

Activité de la base
Collecte des données terminée

Type de données recueillies
Données cliniques
Données paracliniques
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions
Dossier clinique
Examen médical

Données paracliniques, précisions	radiographies, échographies, scanner, IRM, bilans ophtalmologiques et ORL
Données biologiques, précisions	Cytogénétique, Biologie moléculaire
Données administratives, précisions	Données d'identification :enfant (nom, prénom, adresse, date de naissance, lieu de naissance, date du décès, cause du décès)mère (date de naissance, lieu de naissance)père (date de naissance, lieu de naissance)Données socio-démographiques :profession de la mèreprofession du pèreconsanguinité
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation Consultations (médicales/paramédicales)
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil actif auprès de l'ensemble des maternités publiques et privées d'Alsace, de l'ensemble des services de Pédiatrie, Chirurgie Infantile, Génétique, Cardiopédiatrie, Neurochirurgie, Ophtalmologie, du Centre Pluridisciplinaire de Diagnostic Prénatal, des laboratoires de cytogénétique et de foetopathologie
Nomenclatures employées	CIM10 pour les malformations et les maladiescode ATC pour les médicaments
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Vérification du diagnostic, Mise à jour du statut vital des cas notifiés en moyenne de tous les 6 mois à 1 an et des causes de décès.
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Certificats de santé 8ème jour, 9ème mois
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-RMCA

Description	Liste des publications dans Pubmed
Lien vers le document	http://tinyurl.com/HAL-RMCA
Description	Liste des publications dans HAL
Autres informations	Le registre n'est plus en activité
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Données globales : site EUROCAT Données individuelles : sur demande
Accès aux données agrégées	Accès libre
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique