

HOPE-EPI - Recherche épidémiologique en Hémato-Oncologie Pédiatrique - Cohorte nationale sur les cancers de l'enfant

Responsable(s) :CLAVEL Jacqueline, UMRS-1153 Equipe 7

Date de modification : 13/09/2017 | Version : 3 | ID : 3121

Général

Identification

Nom détaillé	Cohorte nationale sur les cancers de l'enfant
Sigle ou acronyme	HOPE-EPI - Recherche épidémiologique en Hémato-Oncologie PEdiatique
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie Hématologie Pédiatrie
Déterminants de santé	Climat Facteurs sociaux et psycho-sociaux Génétique Géographie Iatrogénie Pollution Produits de santé
Mots-clés	outils nationaux, infrastructure, recherche, évènements de santé, oncologie pédiatrique, facteurs de risque génétiques, déterminants sociaux et territoriaux, effets iatrogéniques des traitements, environnement, état de santé, qualité de vie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	CLAVEL
Prénom	Jacqueline
Adresse	UMRS-1153 Equipe 7, INSERM, Université Paris Descartes, 16 avenue Paul Vaillant Couturier F- 94807 Villejuif Cedex
Téléphone	0145595038

Email	jacqueline.clavel@inserm.fr
Laboratoire	UMRS-1153 Equipe 7
Organisme	INSERM
Collaborations	
Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	Plusieurs partenaires de HOPE-Epidemiology sont directement impliqués dans des études internationales (ACCIS, ENCR, IACR, EuroCare), FCCSS (PanCare) et (CLIC).
Financements	
Financements	Publique
Précisions	ANR "Investissements d'avenir -Grand emprunt"
Gouvernance de la base de données	
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 un fichier de population
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Objectif de la base de données	
Objectif principal	L'objectif de notre projet est de développer, à partir

d'outils nationaux existants, une infrastructure nationale de recherche mettant en commun le travail pour recueillir des données, des informations validées et des évènements de santé au service d'un programme de recherche épidémiologique dans le domaine de l'oncologie pédiatrique portant sur :

- l'environnement et les facteurs de risque génétiques pour le cancer de l'enfant ;
- les différences de gestion et leurs déterminants sociaux et territoriaux ;
- les effets iatrogéniques des traitements ;
- et plus généralement, l'état de santé au court-, moyen- et long-terme des personnes rencontrant le cancer de l'enfant et les déterminants de leur qualité de vie.

Le projet, étroitement lié avec la recherche en oncologie pédiatrique d'autres disciplines, a, comme objectif secondaire, de contribuer au partage des données au travers des disciplines.

Critères d'inclusion	Enfants de moins de 18 ans atteints d'un cancer
Type de population	
Age	Nouveau-nés (naissance à 28j) Nourrissons (28j à 2 ans) Petite enfance (2 à 5 ans) Enfance (6 à 13 ans) Adolescence (13 à 18 ans)
Population concernée	Sujets malades
Pathologie	II - Tumeurs
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France métropolitaine
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2010
Année du dernier recueil	2020
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en	> ou égal à 20 000 individus

nombre d'individus)

Détail du nombre d'individus

2010 : 170002020 : 35000

Données

Activité de la base

Collecte des données active

Type de données recueillies

Données cliniques
Données paracliniques
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions

Dossier clinique
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies

Diagnostic : Date de diagnostic, histologie, cytologie, cytogénétique, Immunophénotypage, biologie moléculaire, Topographie. Traitement : classification des risques, date début du traitement, protocole, la chimiothérapie (date, médicaments, doses cumulées), chirurgie (date, type et le site), la radiothérapie (datetime, le site et la dose), transplantation de cellules souches (date, type et source)

Données paracliniques, précisions

Imagerie

Données biologiques, précisions

--

Données administratives, précisions

Lieu de résidence depuis la naissance, informations basiques, ...

Existence d'une biothèque

Oui

Contenu de la biothèque

Sang total

Détail des éléments conservés

Paramètres de santé étudiés

Evénements de santé/morbidité
Evénements 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

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions SNIIR-AM

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document [Hope-Epi.pdf](#)

Description Plaquette présentation CID 2016

Accès

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

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique