

ELCCA - Etude Longitudinale sur les Changements comportementaux, économiques et sociologiques après un Cancer

Responsable(s) :Bonnaud Antignac Angélique, EA 4275 SPHERELaboratoire de biostatistique, de pharmacopépidémiologie et de mesures subjectives en santé

Date de modification : 28/03/2014 | Version : 2 | ID : 8182

Général	
Identification	
Nom détaillé	Etude Longitudinale sur les Changements comportementaux, économiques et sociologiques après un Cancer
Sigle ou acronyme	ELCCA
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL
Thématiques générales	
Domaine médical	Cancérologie
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Mode de vie et comportements Travail
Mots-clés	bien-être subjectif, après-cancer, dimensions médicales, économiques et psychologiques, qualité de vie
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Bonnaud Antignac
Prénom	Angélique
Adresse	1, rue Gaston Veil - 44035 NANTES cedex 01
Téléphone	+33 (0)2 53 48 46 04
Email	angelique.bonnaud@univ-nantes.fr
Laboratoire	EA 4275 SPHERELaboratoire de biostatistique, de pharmacopépidémiologie et de mesures subjectives en santé
Organisme	Université de Nantes, Institut de Cancérologie de

Collaborations	
Financements	
Financements	Mixte
Précisions	Ligue Nationale Contre le Cancer (SHS 2009)
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut de Cancérologie de l'Ouest
Statut de l'organisation	Mixte
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
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Les principaux objectifs sont: - D'identifier les déterminants socioéconomiques (statut professionnel, âge, statut matrimonial, niveau de vie), psychologiques (PTG, anxiété-dépression, coping) et cliniques (stade, type de cancer, traitements) de l'évolution de la qualité de vie liée à la santé et du bien-être subjectif sur le court terme et le long terme chez des personnes soignées d'un cancer. - De déterminer si le bien-être subjectif est complémentaire des mesures de qualité de vie liée à la santé sur l'expérience de la maladie cancéreuse et de l'après cancer - De comprendre comment les changements perçus subjectivement (développement post-

traumatique) participent d'une adaptation à la maladie et à ses traitements et comment ils participent de la construction du vécu de l'après-cancer. La problématique du maintien et du retour au travail sera étudiée.

Critères d'inclusion

- Personnes (homme et femme) dont le diagnostic de premier cancer a été posé depuis moins d'un mois
- Personnes adultes, âgées de plus de 18 ans et de moins de 65 ans. La limite supérieure est fixée pour ne pas avoir à contrôler de spécificité liée à l'oncogériatrie dans la mesure où les traitements proposés peuvent différer en fonction de l'âge ;
- Stade TNM : I, II voire III sans métastase à distance ;
- Consentement éclairé et signé de la personne

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée

Sujets malades

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

Départemental

Régions concernées par la base de données

Pays de la Loire

Détail du champ géographique

Services cliniques de l'Institut de Cancérologie de l'Ouest (ICO, CLCC) et d'onco-dermatologie du CHU Hôtel-Dieu de Nantes

Collecte

Dates

Année du premier recueil

2010

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

< 500 individus

Détail du nombre d'individus

300:- 220 cancers du sein/breast cancers- 80 mélanomes/melanomas

Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Le recueil des données s'effectuera à partir de questionnaires auto-administrés ou administrés par les Attachés de Recherche Clinique et traités de façon anonyme
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Qualité de vie/santé perçue Autres
Autres, précisions	- Recueil de données sociodémographiques et médicales via un questionnaire- Echelle de bien-être subjectif : Satisfaction with Life Scale- Développement Post-traumatique : Questionnaire PTGI- Anxiété et dépression : Questionnaire HADS- Questionnaire de coping (Brief cope)- Questionnaire de contrôle: Multidimensional Health Locus of Control Scale
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	- 4 temps d'évaluation sur une période de deux ans:Les personnes sont évaluées 1 mois après l'annonce de leur diagnostic (T1), puis 6 mois après (T2), 1 an après (T3) et 2 ans après (T4).- 2 temps d'évaluation supplémentaires:à 4 et 5 ans du diagnostic
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-ELCCA
Description	Liste des publications dans Pubmed
Lien vers le document	http://tinyurl.com/HAL-ELCCA
Description	Liste des publications dans HAL

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