

- Registre des cancers général de la gironde (registre qualifié 2010-2013)

Responsable(s) :Salamon Roger
Colombani Françoise
Coureau Gaëlle

Date de modification : 01/03/2011 | Version : 3 | ID : 123

Général

Identification

Nom détaillé	Registre des cancers général de la gironde (registre qualifié 2010-2013)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL n°908244

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Mots-clés	Epidémiologie, cancer

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Salamon
Prénom	Roger
Adresse	Université Bordeaux Segalen, 146 rue Léo Sagnat, 33076 Bordeaux cedex
Téléphone	+33 (0)5 57 57 14 01
Email	roger.salamon@isped.u-bordeaux2.fr
Organisme	Institut de Santé Publique, d'Epidémiologie et de Développement

Nom du responsable	Colombani
Prénom	Françoise
Adresse	Université Bordeaux Segalen, 146 rue Léo Saignat 33076 Bordeaux Cedex
Téléphone	+33 (0)5.57.57.47.75
Email	francoise.colombani@isped.u-bordeaux2.fr

Organisme	Institut de Santé Publique d'Epidémiologie et de Développement
Nom du responsable	Coureau
Prénom	Gaëlle
Téléphone	+33 (0)5 57 57 13 93
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Institut de veille sanitaire (InVS) - Institut national du cancer (INCa) - Centre hospitalo-universitaire (CHU) de Bordeaux - Institut de santé publique, d'épidémiologie et de développement (Isped)
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut de Santé Publique, d'Epidémiologie et de Développement (ISPED)
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	Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis.Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas:- les laboratoires d'anatomie pathologique girondins,- les Département d'information médicale girondins et hors Gironde,- l'Enquête permanente cancer du Centre régionale de lutte contre le cancer,- les services cliniques où un retour au dossier médical est systématiquement réalisé par les attachées derecherche clinique (ARC) du registre (en continu, auprès des archives des établissements de santé etauprès des services cliniques),- les cabinets privés (consultation du dossier médical, contact téléphonique ou par mailing pour recueillirdes informations complémentaires sur les cas).

Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectifs du registre en terme de santé publique (surveillance, évaluation):
Le registre a été créé dans le cadre de la mesure du plan cancer 2003-2007 (axe d'action Prévention, mesure visant à améliorer la couverture de la population par des registres généraux grâce à la création de trois nouveaux registres urbains (Nord, Aquitaine, Ile de France). Il s'agissait donc en premier lieu d'améliorer le dispositif de surveillance épidémiologique déjà existant en France.
Par ailleurs, pré-existaient dans le département de la Gironde trois registres spécialisés: Registre aquitain du mésothéliome pleural (inclus dans le registre multicentrique à vocation nationale du mésothéliome pleural), registre girondin des tumeurs primitives du système nerveux central et Registre girondin des hémopathies malignes. Il s'agissait également d'améliorer le dispositif de surveillance des cancers dans un département où il existe notamment de nombreuses activités liées à la viticulture (exposition aux pesticides) et à la sylviculture (exposition aux poussières de bois), et une industrie nucléaire (centre nucléaire de production blayais).
Ces dispositifs de surveillance des cancers ont pour objectif l'estimation de l'incidence, de la prévalence et de la survie au niveau départemental, régional, national et international, permettant l'étude de leur évolution dans le temps et la comparaison entre entités géographiques.
Le registre a également pour objectif de contribuer à l'évaluation de programmes de santé, notamment en ce qui concerne les actions de dépistage organisé, en cours (cancers du sein, du colon-rectum) et à venir, par le suivi des taux d'incidence et l'estimation de la proportion de faux négatifs ou de cancers d'intervalle.
En outre, son objectif est également de participer à l'évaluation des pratiques professionnelles en termes de prise en charge des cancers.
Objectifs du registre en terme de recherche :
Le registre a pour but de participer à des études relevant notamment de l'épidémiologie étiologique, particulièrement en ce qui concerne les cancers dont l'origine professionnelle ou environnementale est suspectée.

Critères d'inclusion

Toute nouvelle tumeur (maligne quelque soit sa localisation, superficielle et in situ de la vessie, in situ des seins, borderline des ovaires), diagnostiquée depuis le 1er janvier 2005, chez un sujet domicilié

en gironde. Les cas de tumeurs du système nerveux central, de mésothéliome pleural, d'hémopathies malignes, et de tumeurs diagnostiquées chez les sujets de moins de 15 ans sont enregistrés par les registres spécialisés du département.

Sont exclus les récurrences tumorales et extensions locales, les carcinomes basocellulaires, les localisations secondaires (métastases) excepté les cas où le primitif n'est pas connu.

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)
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
Départemental

Régions concernées par la base de données
Aquitaine Limousin Poitou-Charentes

Détail du champ géographique
Département de la gironde

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2005

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)
> ou égal à 20 000 individus

Détail du nombre d'individus
8 128 cases in 2005

Données

Activité de la base
Collecte des données active

Type de données recueillies	Données cliniques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données administratives, précisions	Données d'identification
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Hospitalisation
Modalités	
Mode de recueil des données	--
Nomenclatures employées	Classification Internationale des Maladies adaptée à l'oncologie (actuellement CIMO - 3). Classification Internationale des Maladies (actuellement CIM 10).
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Le suivi du statut vital seulement est réalisé. Une recherche systématique de statut vital est réalisée selon les modalités suivantes:- tous les 3 ans à partir du RNIPP- annuellement à partir des données PMSI- de façon systématique lors de la consultation des dossiers cliniques des patients pour valider les cas. La dernière année validée est 2005 (date de point: 30 novembre 2008)La recherche de statut vital à partir des mairies de naissance n'a pas encore été réalisée mais sera mise en place prochainement.
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	PMSI girondins et hors gironde, Bases régionales de l'assurance maladie, CépiDC, RNIPP
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	Francim.doc
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-RCGG

Accès

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

- Site internet des registres d'Aquitaine
- Pour toute demande concernant l'utilisation des
données du registre, contactez nous à l'adresse
suivante: registres-cancers@isped.u-bordeaux2.fr

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique