

# CHIMIOThERAPIE CANCER MAMMAIRE - Cohorte prospective de patientes traitées par chimiothérapie néoadjuvante pour un cancer mammaire

Responsable(s) : Ghiringelli François, INSERM CRI 866 EPIDEMIOLOGIE CANCER ET NUTRITION FACULTE DE MEDECINE  
Coudert , ONCOLOGIE MEDICALE

Date de modification : 16/07/2013 | Version : 1 | ID : 60092

## Général

### Identification

Nom détaillé Cohorte prospective de patientes traitées par chimiothérapie néoadjuvante pour un cancer mammaire

Sigle ou acronyme CHIMIOThERAPIE CANCER MAMMAIRE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) Date de réception de l'avis favorable de la CNIL : 05/02/2002

### Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie

Déterminants de santé Produits de santé

Autres, précisions cancer du sein

Mots-clés état, décédé, rechutes locales, métastatiques, données histologiques, classification, imagerie, événements de santé, traitement, chirurgie

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Ghiringelli

Prénom François

Email fghiringhelli@dijon.fnclcc.fr

Laboratoire INSERM CRI 866 EPIDEMIOLOGIE CANCER ET NUTRITION FACULTE DE MEDECINE

Organisme CHU

Nom du responsable Coudert

Adresse 21079 DIJON

Email	bcoudert@dijon.fnclcc.fr
Laboratoire	ONCOLOGIE MEDICALE
Organisme	CENTRE GEORGES FRANÇOIS

## Collaborations

Autres	Autres cohortes apparentées : validation de nos données avec des cohortes externes
--------	--

## Financements

Financements	Publique
--------------	----------

Précisions	CENTRE GEORGES FRANCOIS LECLERC
------------	---------------------------------

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	SERVICÉ D'ONCOLOGIE ET UNITÉ DE BIOSTATISTIQUE, CHU DIJON
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	Études 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 concernant la constitution de l'échantillon	Mode d'inclusion des individus : Prospectif
--	---

## Objectif de la base de données

Objectif principal	Objectif général : Évaluer les caractéristiques médicales, cliniques, biologiques et thérapeutiques
--------------------	---

des patientes ayant un cancer du sein recevant une chimiothérapie néoadjuvante

Objectifs secondaires :

- Évaluer l'impact à long terme de ces schémas thérapeutiques sur les survies globales et sans récurrences ;
- Valider les scores pronostiques actuels issus d'une population américaine sur une cohorte française indépendante ;
- Identifier les variables pronostiques et sélectionner celles pertinentes pour la constitution et l'évaluation d'un nouveau score issu de notre base de données tenant compte des nouvelles données biologiques (scores de Chevallier et Sataloff et classification moléculaire) ;
- Comparer les qualités pronostiques du nouveau score à celles du score américain ;
- Réaliser une validation externe de ces scores (grâce à une collaboration avec l'équipe de l'institut Gustave Roussy à Villejuif et l'équipe de l'institut Bergonie à Bordeaux) ;
- Isoler des facteurs génétiques (constitutionnel), génomiques (tumoraux) ou immunohistologiques ayant un pouvoir prédictif de la réponse au traitement et pronostic.

Critères d'inclusion

- patiente ayant un cancer du sein traité pour chimiothérapie néoadjuvante ;
- accord écrit de la patiente.

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)

Population concernée

Sujets malades

Sexe

Féminin

Champ géographique

Régional

Régions concernées par la base de données

Bourgogne Franche-Comté

Détail du champ géographique

Bourgogne

Collecte

Dates

Année du premier recueil	01/1990
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	465
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données paracliniques Données biologiques
Données paracliniques, précisions	Imagerie
Données biologiques, précisions	Type de prélèvements réalisés : Biopsie initiale et prélèvement chirurgical (conservation en congélation et paraffine) serum
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum ADN
Détail des éléments conservés	Sérothèque, DNATHèque
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Examens cliniques : Saisie directe Examens biologiques : Saisie directe
Procédures qualité utilisées	Présence d'une requête de cohérence au moment de la saisie des données informatiques et après la saisie des données informatiques Gestion des données manquantes par retour au dossier source ou retour vers un tiers Relance des médecins pour réaliser les visites de suivi Réalisation d'audits de qualité internes 1 fois par an Autre(s) procédure(s) qualité : TIRAGE AU SORT DE 10% DES DOSSIERS ET VALIDATIONS PAR DES DONNEES SAISIES PAR 1 EXPERT CLINICIEN ET 1 EXPERT METHODOLOGISTE Les patients sont informés de l'utilisation de leur données
Suivi des participants	Oui

Détail du suivi	(Durée indéterminée)
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	PMSI, Registre de pathologies
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21750556">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21750556</a>
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21437909">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21437909</a>
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20229175">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20229175</a>
Lien vers le document	<a href="http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18413832">http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18413832</a>
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Utilisation possible des données par des équipes académiques Condition d'accès la partie biologique de l'étude est réalisée dans les unités Inserm U866 (pr Eric Solary, dr Ghiringhelli) à Dijon et à l'Inserm 645 de Besançon Utilisation non possible des données par des industriels
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique