

EUROCARE - Etude transversale européenne sur des patients atteints de cancer : survie, prévalence et modèles de soins

Responsable(s) : De Angelis Roberta

Date de modification : 04/03/2015 | Version : 1 | ID : 23414

Général

Identification

Nom détaillé	Etude transversale européenne sur des patients atteints de cancer : survie, prévalence et modèles de soins
Sigle ou acronyme	EUROCARE

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Déterminants de santé	Iatrogénie Produits de santé
Mots-clés	modèles de soins, prévalence du cancer, Europe, cancer, survivants

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	De Angelis
Prénom	Roberta
Adresse	Viale Regina Elena 299 00161 - Roma (I)
Téléphone	+39 06 4990 4289
Email	roberta.deangelis@iss.it
Organisme	Institut national de la Santé -

Collaborations

Financements

Financements	Mixte
Précisions	Italian Ministry of Health Compagnia di San Paolo di Torino CARIPLO foundation

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut national de la Santé - Italie
Statut de l'organisation	Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre national d'épidémiologie, de surveillance de la santé et de la promotion - Italie
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 transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)
Origine du recrutement des participants	Via une base administrative ou un registre
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	A partir de 117 registres des cancers dans 29 pays européens

Objectif de la base de données

Objectif principal	Fournir une description actualisée des tendances sur la survie au cancer et déterminer les différences entre les pays européens Mesurer la prévalence du cancer Etudier les modèles de soins des patients atteints de cancer
--------------------	--

Critères d'inclusion	Patients atteints d'un cancer vivant en Europe
----------------------	--

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

International

Détail du champ géographique

Europe : Danemark, Finlande, Norvège, Suède, Angleterre, Irlande, Irlande du Nord, Ecosse, Pays de Galle, Autriche, Belgique, France, Allemagne, Pays-Bas, Suisse, Croatie, Italie, Malte, Portugal, Slovénie, Espagne, Bulgarie, République Tchèque, Estonie, Lettonie, Lituanie, Pologne, Slovaquie

Collecte

Dates

Année du premier recueil

1989

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

22 000 000

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

Date de naissance, pays de résidence

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)

Produits de santé

Modalités

Suivi des participants Non

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.eurocare.it/Publications/tabid/61/Default.aspx>

Lien vers le document <http://www.eurocare.it/Publications/tabid/61/Default.aspx>

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