

- REGISTRE DU CANCER DU DEPARTEMENT DE L'ISERE (registre qualifié 2010-2013)

Responsable(s) : Colonna Marc

Date de modification : 23/02/2011 | Version : 1 | ID : 209

Général

Identification

Nom détaillé	REGISTRE DU CANCER DU DEPARTEMENT DE L'ISERE (registre qualifié 2010-2013)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL 982002

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Autres, précisions	cancers

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Colonna
Prénom	Marc
Adresse	CHU - Pavillon E - BP 217, 38043 GRENOBLE CEDEX 9
Téléphone	+ 33 (0)4 76 90 76 10
Email	mcolonna.registre@wanadoo.fr
Organisme	Association du Registre du Cancer de

Collaborations

Financements

Financements	Publique
Précisions	Institut de Veille Sanitaire, Institut National du Cancer, Conseil Général de l'Isère, Contrats d'étude

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)	Association du Registre du cancer de l'Isère
--------------------------------	----------------------------------------------

ou promoteur

Statut de l'organisation

Secteur Privé

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données

Registres de morbidité

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

Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis.
Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas:

- Laboratoires d'anatomopathologie
- Laboratoires d'hématologie
- Laboratoires d'immunologie
- Cliniques
- Hôpitaux
- DIM
- Services CLCC
- Réseau cancérologie
- Concertation pluridisciplinaire
- Caisses d'assurance maladie
- DDASS

Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectifs du registre en termes de santé publique (surveillance, évaluation)

- Le premier objectif du registre est de contribuer à la surveillance épidémiologique des cancers en produisant les indicateurs traditionnels de l'épidémiologie descriptive que sont l'incidence, la prévalence et la survie à partir d'un enregistrement actif et exhaustif des cas de cancer.
- La production de ces différents indicateurs contribue à la mise en place ou à l'amélioration d'actions de santé publique concernant les cancers
- Enfin le registre contribue à l'évaluation des pratiques de prise en charge par la description du stade au diagnostic et du traitement initial au sein d'une

population générale sur des échantillons représentatifs.

Objectifs du registre en termes de recherche

Le registre du cancer de l'Isère a fait de l'épidémiologie descriptive un de ses axes de recherche à travers

différentes thématiques :

- Développement méthodologique pour la réalisation des estimations nationales, régionales et plus récemment départementales de l'incidence du cancer.

- Développement méthodologique des estimations de la prévalence du cancer à différents échelons géographiques.

- Recherche en épidémiologie géographique depuis plusieurs années avec notamment la réalisation d'atlas du cancer et la participation à des études d'épidémiologie environnementale.

- Analyse de l'évolution temporelle de l'incidence de certaines localisations cancéreuses : cancer du sein de la femme jeune, cancer de la thyroïde, cancer de la prostate.

Un autre axe de recherche concerne l'évaluation du dépistage organisé des cancers

Critères d'inclusion

Toutes les tumeurs malignes diagnostiquées chez des patients résidant dans le département de l'Isère, que le diagnostic soit réalisé dans le département lui-même, dans les départements limitrophes ou dans d'autres régions. Il s'agit des tumeurs malignes invasives et in-situ. Les tumeurs bénignes et de malignité intermédiaire de la vessie et du système nerveux central sont également enregistrées. Sont exclues des chiffres d'incidence les tumeurs de la peau de type baso-cellulaire.

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	Auvergne Rhône-Alpes
Détail du champ géographique	Isère
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1979
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	109107
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	Événements de santé/morbidité
Modalités	
Mode de recueil des données	Récupération de compte-rendus, de listes, de fichiers informatiques
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	- statut vital - Un suivi est réalisé sur échantillon (enquête FRANCIM Haute Résolution)
Appariement avec des sources administratives	Oui

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed?term>

Accès

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

Accès aux résultats :
Bulletin du Registre, articles publiés pour les études
spécifiques
Accès aux données :
Données agrégées accessibles sur demande

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique