

Réseau RIC-Mel - Réseau pour la Recherche et l'Investigation Clinique sur le Mélanome - Cohorte nationale de patients atteints de mélanome

Responsable(s) : Pr Dréno Brigitte, CRCINA - Unité Inserm U1232 - Responsable Equipe 2 "Clinical and translational research in skin cancer"
Pr Lebbe Céleste

Date de modification : 04/02/2021 | Version : 7 | ID : 5135

Général

Identification

Nom détaillé Réseau pour la Recherche et l'Investigation Clinique sur le Mélanome - Cohorte nationale de patients atteints de mélanome

Sigle ou acronyme Réseau RIC-Mel

Numéro d'enregistrement (CNIL, CPP, CCTIRS etc.) CNIL: EGY/EM/AR124131

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie
Dermatologie, vénérologie

Pathologie, précisions Mélanome

Mots-clés Mélanome, réseau, cohorte, épidémiologie, phases pré-cliniques aux phases III, instances nationales, européennes et internationales, recherche fondamentale et translationnelle.

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Pr Dréno

Prénom Brigitte

Adresse CHU de Nantes
Service de Dermatologie
Site Hôtel Dieu
1, place Alexis Ricordeau
44093 Nantes cedex 01

Téléphone -

Email brigitte.dreno@atlanmed.fr

Laboratoire CRCINA - Unité Inserm U1232 - Responsable Equipe

2 "Clinical and translational research in skin cancer"

Organisme Centre de Recherche en Cancérologie et Immunologie Nantes Angers

Nom du responsable Pr Lebbe

Prénom Céleste

Adresse Assistance Publique des Hôpitaux de Paris
Hôpital Saint Louis
Service de Dermatologie
1, avenue Claude Vellefaux
75010 Paris

Téléphone -

Email celeste.lebbe@sls.aphp.fr

Organisme Hôpital Saint-Louis (AP-HP)

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums Oui

Précisions Nos partenaires : le Groupe de Cancérologie Cutané (GCC) de la Société Française de Dermatologie (SFD), la base clinico-biologico-radiologique MELBASE, le réseau Mélanome Ile de France, le réseau Grand Ouest de Biothérapies et Recherche en Dermatologie (BIORDERM), l'association de patients Mélanome Sans Angoisse (AMESA)

Financements

Financements Mixte

Précisions -

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur CHU de Nantes - RIC-Mel coordinating center

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Cancerology Group (GCC) of the French Society of Dermatology (SFD)

Statut de l'organisation Secteur Public

Existence de comités scientifique ou de pilotage Oui

Contact(s) supplémentaire(s)

Nom du contact	Varey (Chef de projet)
Prénom	Emilie
Adresse	CHU de Nantes - Hôtel Dieu 1, place Alexis Ricordeau 44093 NANTES Cedex 01
Téléphone	02 40 08 78 85
Email	emilie.varey@chu-nantes.fr
Organisme	CHU de Nantes

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 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 En Octobre 2020, soit après 8 ans d'existence, 27 251 patients ont été inclus dans la base de données du réseau RIC-Mel par les 49 centres participants.

Objectif de la base de données

Objectif principal

- Fédérer les centres cliniques de dermatologie et de cancérologie, ainsi que les réseaux existant dans le domaine du mélanome autour d'une base de données commune,
- Etre un interlocuteur privilégié pour les industriels,
- Assurer des interactions étroites avec l'ensemble des disciplines hospitalières intervenant dans l'évaluation du mélanome,
- Assurer le fonctionnement d'une base de données clinique nationale,

- Assurer les interactions entre recherche clinique et translationnelle, et soutenir la recherche fondamentale.

Critères d'inclusion	Patients atteints de mélanome de toute origine (cutanés, muqueux, oculaires ou inconnu) et de tout stade, ayant accepté de participer (recueil de la non-opposition).
Type de population	
Age	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
Pathologie	C00-C97 - Tumeurs malignes
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	Mars 2012
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	27 251 patients inclus au 12 octobre 2020
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique Examen médical
Détail des données cliniques	Données sur la tumeur primitive, l'évolution de la

recueillies	maladie (stade, statut mutationnel...), prise en charge thérapeutique. Le suivi du patient est réalisé jusqu'à son décès.
Existence d'une biothèque	Non

Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
-----------------------------	--

Modalités

Mode de recueil des données	Les données sont recueillies dans le cadre du suivi du patient, après expression de sa non-opposition.
-----------------------------	--

Procédures qualité utilisées	Mise en place d'un Système Management de la Qualité (diffusion et usage interne).
------------------------------	---

Suivi des participants	Oui
------------------------	-----

Détail du suivi	Les patients sont revus dans le cadre de leur suivi habituel, la mise à jour de la base est réalisée jusqu'au décès du patient.
-----------------	---

Appariement avec des sources administratives	Non
--	-----

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	Plaquette_informative_du_reseau_RIC-Mel, RIC-Mel-DI-002, v.07.pdf
-----------------------	---

Description	Plaquette informative du réseau RIC-Mel
-------------	---

Lien vers le document	Book_académique_RIC-Mel_CID_2016.pdf
-----------------------	--

Description	Book du réseau RIC-Mel créé à l'occasion Cohort Innovation Day de 2016, organisé par AVIESAN et l'ARIIS avec le soutien de l'INSERM Transfert
-------------	---

Lien vers le document	Poster_IID_DRAFT_5.pdf
-----------------------	--

Description	Poster présenté lors du congrès 2018 de l'IID (International Investigative Dermatology)
-------------	---

Autres informations	Première publication : Dalle S. et al., Management of adjuvant settings for Stage III melanoma patients in France prior to checkpoint inhibitors: epidemiological data from the RIC-Mel database. Eur J Dermatol . 2020, 30(4):389-396
---------------------	--

Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage

Oui

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

Contacteur :

Mr Amir KHAMMARI
Coordinateur adjoint du réseau RIC-Mel
Tel. : 02.40.08.32.80
Mail : amir.khammarie@chu-nantes.fr

Mme Emilie VAREY
Chef de projet du réseau RIC-Mel
Tel. : 02.40.08.78.85
Mail : emilie.varey@chu-nantes.fr

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès pas encore planifié