

- Registre des cancers de la Martinique (registre qualifié)

Responsable(s) :Dieye Moustapha
Joachim Clarisse

Date de modification : 08/04/2013 | Version : 3 | ID : 225

Général

Identification

Nom détaillé	Registre des cancers de la Martinique (registre qualifié)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	987001

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Pathologie, précisions	Evolution des pratiques, diagnostic et thérapeutique
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Génétique Géographie Mode de vie et comportements Nutrition Pollution Travail
Mots-clés	incidences, Martinique, autorités sanitaires, prise en charge, recherche épidémiologique, prévention

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Dieye
Prénom	Moustapha
Adresse	Les Jardin de la Mouïna - 127 Route de Redoute - 97200 FORT DE FRANCE
Téléphone	0596 603248
Email	amrec@wanadoo.fr
Organisme	CHU Fort de
Nom du responsable	Joachim

Prénom	Clarisse
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	CGSS, Ministère de la Santé, INCa, INVS, Conseil Général, Conseil Régional, Centre Hospitalier Universitaire de la Martinique
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre Hospitalier et Universitaire de Fort de France/Association Martiniquaise pour la Recherche Epidémiologique en Cancérologie AMREC
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Association Martiniquaise pour la Recherche Épidémiologique en Cancérologie (AMREC)
Statut de l'organisation	Secteur Privé
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 <ul style="list-style-type: none"> - Centre Hospitalier Universitaire - Hôpitaux publics - Hôpitaux privés - Laboratoire d'anatomocytopathologie public - Laboratoires d'anatomo-pathologie privé - Services de sécurité sociale - Laboratoire d'hématologie
Objectif de la base de données	
Objectif principal	<ul style="list-style-type: none"> - Disposer de données d'incidences précises sur le cancer en Martinique afin d'informer les autorités sanitaires sur les besoins pour la prise en charge des patients en cancérologie dans le département - Développer des travaux de recherche

épidémiologique

- Contribuer aux activités de prévention du cancer au niveau local

Critères d'inclusion

Toutes les tumeurs recensées chez des personnes ayant leur résidence habituelle en Martinique (au moment du diagnostic) doivent en outre être dans les catégories ci-dessous pour être enregistrées :

- Toutes les tumeurs primaires, malignes (CIM-O-3, codes de topographie C00.0-C80.9) avec des codes de comportement de 3
- Les carcinomes in situ/intra épithéliaux/non infiltrants/non invasifs (tous les codes de topographie de la CIM-O-3 avec code de comportement de 2 du col utérin (C53.0 à C53-9), de la vessie (C67.00 à C67.90) et du côlon-rectum (C18.20 à C20.90).
- Tumeurs bénignes du cerveau, du système nerveux central et de la vessie
- Les tumeurs de l'ovaire à la limite de la malignité

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

Martinique

Détail du champ géographique

Martinique

Collecte

Dates

Année du premier recueil

1981

Année du dernier recueil

2008

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 34400 cas notifiés

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données paracliniques
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions
Dossier clinique
Examen médical

Données paracliniques, précisions
Echographies, IRM, Scintigraphies, Rayons X, Scanners, Données anatomo-pathologiques

Données biologiques, précisions
Dosage PSA, hFP, bHCG, HPV, mut K-RAS, AFP, TRANSAMINASE, AMYLASEMIE

Données administratives, précisions
Données d'identification

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés
Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données
- Demande écrite et consultation des dossiers-
Demande écrite et recueil de données sur fichier informatique

Nomenclatures employées CIM-O-3

Suivi des participants Oui

Détail du suivi Statut vital (tous les 3 ans)

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-RCM
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	demandes ponctuelles, accès données par le biais du médecin traitant
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique