

## - ISERE CANCER REGISTER

Responsable(s) :Colonna Marc

Date de modification : 23/01/2015 | Version : 1 | ID : 209

### Général

#### Identification

Nom détaillé ISERE CANCER REGISTER

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL 982002

#### Thématiques générales

Domaine médical Cancer research

Autres, précisions cancers

Mots-clés public health, surveillance, evaluation, monitoring, indicators, incidence, prevalence, survival

#### 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 Public

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) ou promoteur	Association du Registre du cancer de l'Isère
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Morbidity registers
Origine du recrutement des participants	A selection of health institutions and services
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	No
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	<p>Selection of subjects having the required inclusion criteria.</p> <p>Several sources are used to identify cases:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Anatomopathology laboratories</li> <li>- Hematology laboratories</li> <li>- Immunology laboratories</li> <li>- Clinics</li> <li>- Hospitals</li> <li>- Medical information departments (DIMs)</li> <li>- Cancer Prevention Center departments</li> <li>- Oncology network</li> <li>- Multidisciplinary consultation</li> <li>- Health insurance funds</li> <li>- Département-level departments for health and social affairs (DDASS)</li> </ul>
Objectif de la base de données	
Objectif principal	<p>Objectives of the registry in terms of public health (surveillance, evaluation)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- The main objective of the registry is to contribute to epidemiological monitoring of cancers by producing the conventional indicators for descriptive epidemiology (incidence, prevalence and survival) from an active and exhaustive recording of cancer cases.</li> <li>- The production of these different indicators helps to set up or improve public health initiatives pertaining to cancer</li> <li>- Lastly, the registry helps to evaluate treatment practices by describing the stage at the time of diagnosis and the initial treatment within a general</li> </ul>

population on the basis of representative samples. Objectives of the registry in terms of research The Isère cancer registry has made descriptive epidemiology one of its research priorities through a variety of themes:

- Methodological development for making national, regional and - more recently - département-level estimations of cancer incidence.
- Methodological development for estimations of cancer prevalence at different geographical levels.
- Geographical epidemiology research for several years now, particularly with the production of cancer atlases and participation in environmental epidemiology research.
- Analysis of the temporal incidence trends of certain cancer locations: breast cancer in young women, thyroid cancer, prostate cancer.

Another research focus concerns organized cancer screening

#### Critères d'inclusion

All malignant tumors diagnosed in patients living in the Isère département - irrespective of whether the diagnosis is made in this département, neighboring départements or other regions. This concerns invasive and *in situ* malignant tumors. Benign tumors and tumors of intermediate malignancy of the bladder and central nervous system are also recorded. Statistics concerning the incidence of stratum basale type skin tumors are excluded.

#### Type de population

##### Age

Newborns (birth to 28 days)  
Infant (28 days to 2 years)  
Early childhood (2 to 5 years)  
Childhood (6 to 13 years)  
Adolescence (13 to 18 years)  
Adulthood (19 to 24 years)  
Adulthood (25 to 44 years)  
Adulthood (45 to 64 years)  
Elderly (65 to 79 years)  
Great age (80 years and more)

##### Population concernée

Sick population

##### Sexe

Male  
Woman

##### Champ géographique

Departmental

##### Régions concernées par la base de données

Auvergne Rhône-Alpes

## Collecte

## Dates

Année du premier recueil 1979

## Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) Greater than 20 000 individuals

Détail du nombre d'individus 109107

## Données

Activité de la base Current data collection

Type de données recueillies Clinical data  
Administrative data

Données cliniques, précisions Direct physical measures

Données administratives, précisions Identification data

Existence d'une biothèque No

Paramètres de santé étudiés Health event/morbidity

## Modalités

Mode de recueil des données Collection of reports, lists and electronic files

Suivi des participants Yes

Détail du suivi vital status Sample-based follow-up is carried out  
(High-Resolution FRANCIM survey)

Appariement avec des sources administratives Yes

Sources administratives appariées, précisions PMSI, ALD

## 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)

Access to results:  
Registry Bulletin, articles published for specific studies

Access to data:  
Aggregate data accessible by request

Accès aux données agrégées

Access on specific project only

Accès aux données individuelles

Access on specific project only