

- 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	Selection of subjects having the required inclusion criteria. Several sources are used to identify cases: - Anatomopathology laboratories - Hematology laboratories - Immunology laboratories - Clinics - Hospitals - Medical information departments (DIMs) - Cancer Prevention Center departments - Oncology network - Multidisciplinary consultation - Health insurance funds - Département-level departments for health and social affairs (DDASS)
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectives of the registry in terms of public health (surveillance, evaluation) - 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. - The production of these different indicators helps to set up or improve public health initiatives pertaining to cancer - Lastly, the registry helps to evaluate treatment practices by describing the stage at the time of diagnosis and the initial treatment within a general

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

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)	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 bibliothèque	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