

# - Registre des cancers du sein et autres cancers gynécologiques de Côte d'Or (registre qualifié 2012-2015)

Responsable(s) :Arveux Patrick, Centre d'Epidémiologie des Populations - Equipe d'accueil EA 4184

Date de modification : 06/05/2011 | Version : 2 | ID : 238

## Général

### Identification

Nom détaillé Registre des cancers du sein et autres cancers gynécologiques de Côte d'Or (registre qualifié 2012-2015)

### Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie  
Gynécologie obstétrique

Déterminants de santé Géographie

Mots-clés épidémiologie

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Arveux

Prénom Patrick

Adresse 1 rue du Professeur Marion ? B.P. 77980 ? 21000  
DIJON

Téléphone + 33 (0)3 80 73 75 11

Email parveux@cgfl.fr

Laboratoire Centre d'Epidémiologie des Populations - Equipe  
d'accueil EA 4184

Organisme Centre Georges-François

### Collaborations

### Financements

Financements Publique

Précisions Institut de veille sanitaire - InVS  
Institut national du cancer - INCa

### Gouvernance de la base de

## données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Centre Georges-François LECLERC (Centre Régional de lutte contre le cancer)

Statut de l'organisation Mixte

## 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 (date de diagnostic, département, tumeur cancéreuse...)

Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas:

- laboratoires d'anatomopathologie ( CLCC, CHU, privé)
- DIM du CLCC
- Centre de Radiothérapie (privé)
- Service Gynécologique du CHU
- Service Gynécologique des Centres hospitaliers périphériques du département
- Service Gynécologique des établissements publics et privés du département limitrophe
- Réunions de Concertation Pluridisciplinaire (RCP) du CLCC

### Objectif de la base de données

Objectif principal

Le registre des cancers du sein et cancers gynécologiques de Côte d'Or, créé en 1982, réactivé par une nouvelle équipe en 2005 est le seul registre spécialisé dans ces pathologies en France. Il dispose maintenant d'une base de données précise et fiable sur les patientes, les maladies et l'ensemble des traitements. Outre les travaux classiques d'épidémiologie descriptive utiles aux autorités sanitaires dans un objectif de santé publique, l'équipe du registre développe des projets de recherche sur la prise en charge des patientes âgées, les inégalités sociales dans l'accès au dépistage du cancer du sein d'une part et dans la prise en charge des patientes d'autre part. La mise en place et la gestion de la cohorte nationale CANTO par l'équipe du registre constitue un atout important pour le développement de projets de recherche associant données de population et données issues de la cohorte.

Critères d'inclusion	Tous les cas de cancer du sein - in situ et infiltrant - diagnostiqués chez des personnes résidant dans le département au moment du diagnostic. Les néoplasies lobulaires sont également répertoriées. Enregistrement de tous les cancers gynécologiques (utérus, ovaires...) diagnostiqués chez les personnes résidant dans le département au moment du diagnostic.
----------------------	--

## Type de population

Age	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	Féminin
------	---------

Champ géographique	Départemental
--------------------	---------------

Régions concernées par la base de données	Bourgogne Franche-Comté
---	-------------------------

Détail du champ géographique	Côte d'or
------------------------------	-----------

## Collecte

## Dates

Année du premier recueil	1982
--------------------------	------

## Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[10 000-20 000[ individus
--	---------------------------

Détail du nombre d'individus	1982-2008: 9482 tumeurs du sein (8540 cancers infiltrants, 873 cancers in situ, 69 néoplasies lobulaires)
------------------------------	---

## 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
Données paracliniques, précisions	circonstances de diagnostic (dépistage...)
Données biologiques, précisions	récepteurs hormonaux, dosage HER2
Données administratives, précisions	Données d'identification (nom, prénom, date naissance, adresse exacte...)
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Événements de santé/morbidité Événements de santé/mortalité Consommation de soins/services de santé
Consommation de soins, précisions	Produits de santé
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Recueil actif - Récupération des listings des CRAP puis déplacement dans chacun des laboratoires - Consultation des dossiers médicaux papier et/ou informatique
Nomenclatures employées	CIMO-3 (type morphologique de la tumeur)
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	- retour au dossier médical pour le statut vital ou date de dernière venue(données administratives)- interrogation RNIPP- courrier médecin
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	RNIPP
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="#">Resume des 5 publi significatives du registre.doc</a>
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/PUBMED-BGCR">http://tinyurl.com/PUBMED-BGCR</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/HAL-BGCR">http://tinyurl.com/HAL-BGCR</a>

Description	Liste des publications dans HAL
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	données collectées dans la base Francim (réseau des registres) données mises à disposition dans le cadre d'études collaboratives (sur demande au responsable)
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique