ERISCAM - Cohorte de familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée : estimation des risques de cancers

Responsable(s): Lasset Christine, Prevention and genetics epidemiology

Bonadona Valérie

Bonaiti-Pellie Catherine, Genetics epidemiology and human population structures

Olschwang Sylviane , Medical Genetics and Functional Genomics

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 3 | ID : 73086

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte de familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée : estimation des risques de cancers
Sigle ou acronyme	ERISCAM
Numéro d'enregistrement (ID- RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL

etc.)	
Thématiques générales	
Domaine médical	Cancérologie Gastro-entérologie et hépatologie Gynécologie obstétrique
Pathologie, précisions	Syndrome de Lynch
Déterminants de santé	Génétique
Mots-clés	Syndrome de Lynch, gynécologie, gènes MMR, MLH1, MSH2, MSH6, risque cumulé, cancer, colorectal, génétique, mutation

Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Lasset
Prénom	Christine
Téléphone	+33 (0)4 78 78 28 27
Email	christine.lasset@lyon.unicancer.fr
Laboratoire	Prevention and genetics epidemiology
Organisme	CNRS

Bonadona Nom du responsable Valérie Prénom 33 (0)4 78 78 27 66 Téléphone **Email** valerie.bonadona@lyon.unicancer.fr Organisme **CNRS** Bonaiti-Pellie Nom du responsable Prénom Catherine Téléphone 33 (0)1 45 59 53 61 **Email** catherine.bonaiti@inserm.fr Laboratoire Genetics epidemiology and human population structures Organisme Inserm Nom du responsable Olschwang Prénom Sylviane Téléphone +33 (0) 491 324 884 **Email** sylviane.olschwang@inserm.fr Medical Genetics and Functional Genomics Laboratoire Organisme Inserm Collaborations

Financements

Financements Privé

Précisions Fondation de France

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)

ou promoteur

Centre Léon Bérard

Statut de l'organisation Secteur Privé

Contact(s) supplémentaire(s)

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 base administrative ou un registre
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectif est d'estimer de façon fiable et précise les risques des différentes tumeurs chez les sujets porteurs d'une mutation d'un gène MMR
Critères d'inclusion	Familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée, recrutées par les 40 centres de consultation d'oncogénétique participants à l'étude, tous membres du Groupe Génétique et Cancer.
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	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2007
Année du dernier recueil	2009

Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[individus
Détail du nombre d'individus	537 familles/families (248 : MSH1 mutation, 256 MSH2 mutation, 33 MSH6 mutation). 2622 patients
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Sexe, age, age du dernier suivi, histoire du cancer (site, age du diagnostice, mort), mutation statut, modalité de surveillance colonoscipic, chirurgie colorectal ou gynécologique
Données déclaratives, précisions	Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Même information si dossier médical pas disponible
Existence d'une biothèque	Non
	Non
Existence d'une biothèque	Non Oui
Existence d'une biothèque Modalités	
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants	Oui
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants Détail du suivi Appariement avec des sources	Oui 2006, 2007, 2009
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants Détail du suivi Appariement avec des sources administratives	Oui 2006, 2007, 2009
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants Détail du suivi Appariement avec des sources administratives Valorisation et accès	Oui 2006, 2007, 2009
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants Détail du suivi Appariement avec des sources administratives Valorisation et accès Valorisation et accès	Oui 2006, 2007, 2009 Oui
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants Détail du suivi Appariement avec des sources administratives Valorisation et accès Lien vers le document	Oui 2006, 2007, 2009 Oui http://www.hnpcc-lynch.com/?p=515
Existence d'une biothèque Modalités Suivi des participants Détail du suivi Appariement avec des sources administratives Valorisation et accès Valorisation et accès Lien vers le document Lien vers le document	Oui 2006, 2007, 2009 Oui http://www.hnpcc-lynch.com/?p=515 http://tinyurl.com/PUBMED-ERISCAM

Accès	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Contacter le responsable scientifique
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique