

- Registre des Tumeurs Digestives du Calvados (registre qualifié 2010-2013)

Responsable(s) :Launoy Guy, Cancers et populationsERI 3 INSERMEA 3936 Université Caen Basse Normandie
Bouvier Véronique, Cancers et populationsERI 3 INSERMEA 3936 Université Caen Basse Normandie

Date de modification : 07/09/2020 | Version : 2 | ID : 207

Général

Identification

Nom détaillé	Registre des Tumeurs Digestives du Calvados (registre qualifié 2010-2013)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	998018

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie Gastro-entérologie et hépatologie
-----------------	---

Mots-clés	épidémiologie, santé, évaluation
-----------	----------------------------------

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Launoy
Prénom	Guy
Adresse	Avenue Côte de Nacre 14032 Caen Cedex
Téléphone	02 31 06 51 20
Email	guy.launoy@unicaen.fr
Laboratoire	Cancers et populationsERI 3 INSERMEA 3936 Université Caen Basse Normandie
Organisme	CHU

Nom du responsable	Bouvier
Prénom	Véronique
Adresse	CHU Caen
Téléphone	02 31 06 51 22

Email	bouvier-v@chu-caen.fr
Laboratoire	Cancers et populations ERI 3 INSERMEA 3936 Université Caen Basse Normandie
Organisme	CHU

Collaborations

Financements

Financements	Publique
--------------	----------

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

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur CHU Caen

Statut de l'organisation Secteur Public

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur InVS et INCA

Statut de l'organisation Secteur Public

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: Laboratoires d'anatomopathologie PMSI Établissements spécialisés cancer Assurance Maladie Registres Régionaux

Objectif de la base de données

Objectif principal Comme tous les registres du réseau FRANCIM, le registre contribue à l'élaboration régulière des estimations d'incidence des cancers pour la France entière. Il contribue de manière particulière à l'interprétation des tendances d'incidence pour les cancers digestifs. De la même façon, il participe aux travaux du réseau concernant la survie des cancers

et à toutes les investigations concernant les cancers digestifs prévus dans le programme de travail avec l'Institut de Veille Sanitaire. Localement, le registre répond à toutes les sollicitations des autorités sanitaires locales (URCAM, DRASS, ARH) pour la planification de l'organisation des soins en cancérologie.

Critères d'inclusion

Événement(s) de santé notifié(s) : Cancers invasifs pour toutes les localisations digestives et cancers invasifs et in situ pour les cancers du colon et du rectum

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

Normandie

Détail du champ géographique

Calvados

Collecte

Dates

Année du premier recueil

1978

Année du dernier recueil

2008

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus)

[10 000-20 000[individus

Données

Activité de la base

Collecte des données terminée

Type de données recueillies

Données cliniques
Données paracliniques
Données biologiques
Données administratives

Données cliniques, précisions

Dossier clinique

Données paracliniques,
précisionsExamens diagnostiques et contributifs au bilan
d'extension de la maladie

Données biologiques, précisions

Marqueurs tumoraux

Données administratives,
précisions

Données d'identification

Existence d'une bibliothèque

Non

Paramètres de santé étudiés

Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santéConsommation de soins,
précisions

Hospitalisation

Modalités

Mode de recueil des données

Transmission fichier informatique ou papier sur
demande pour le signalement des cas
Consultation sur place des dossiers médicaux

Nomenclatures employées

ICDO 3

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

- Statut vital- Un suivi est réalisé de façon passive
systématiquement, et de façon active sur
échantillon en fonction des études (à l'aide du
dossier médical et du médecin traitant).Appariement avec des sources
administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://tinyurl.com/PUBMED-RTDC>

Description Liste des publications dans Pubmed

Lien vers le document <http://tinyurl.com/HAL-RTDC>

Description Liste des publications dans HAL

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Pour l'accès à nos données dans le cadre de projets de recherche, les porteurs de projets doivent contacter le Pr Guy Launoy ou le Dr Véronique Bouvier. Si le projet ne concerne que les tumeurs digestives du Calvados, nous étudions la question rapidement entre nous. Si le projet implique les registres de cancers de Basse-Normandie, il est discuté lors de réunion de la Fédération des registres de Basse-Normandie et si plusieurs registres du réseau FRANCIM sont associés, le sujet doit être présenté au cours d'une réunion de Francim.

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique