

# REMERA - Registre des Malformations en Rhône Alpes

Responsable(s) :Amar Emmanuelle, REMERA

Gnansia Elisabeth

Date de modification : 04/10/2017 | Version : 4 | ID : 69

## Général

### Identification

Nom détaillé Registre des Malformations en Rhône Alpes

Sigle ou acronyme REMERA

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL N°910397

### Thématiques générales

Domaine médical Déficiences et handicaps  
Gynécologie obstétrique  
Pédiatrie

Pathologie, précisions Malformations

Déterminants de santé Addictions et toxicomanie  
Facteurs sociaux et psycho-sociaux  
Génétique  
Iatrogénie  
Intoxication  
Mode de vie et comportements  
Nutrition  
Pollution  
Produits de santé  
Travail

Mots-clés prévalence malformations congénitales, facteurs de risque reprotoxique, dépistage anténatal, IMG, base de données malformations, épidémiologie, surveillance, alerte, tératogènes, génétique, périnatalité

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Amar

Prénom Emmanuelle

Adresse 7 rue Ste Catherine  
69 001 LYON

Téléphone	+ 33 (0)4 78 58 34 84
Email	emmanuelle.amar@remera.fr
Laboratoire	REMERA
Organisme	REMERA et CHU DE LYON (HCL)

Nom du responsable	Gnansia
Prénom	Elisabeth
Adresse	7 rue Ste Catherine 69 001 LYON

### Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
---	-----

Précisions	ICBDSR (International Clearinghouse for Birth Defects Surveillance and Research), EUROCAT, réseau Aurore, réseau Elena, ORS, Centre Régional de Pharmacovigilance
------------	---

### Financements

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

Précisions	SPF, Conseil Régional Rhône Alpes, Inserm, ANSM
------------	---

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Registre des Malformations en Rhône Alpes
---	---

Statut de l'organisation	Mixte
--------------------------	-------

Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
--	-----

Labellisations et évaluations de la base de données	Note B (CER)
---	--------------

### Contact(s) supplémentaire(s)

### Caractéristiques

#### Type de base de données

Type de base de données	Registres de morbidité
-------------------------	------------------------

## Objectif de la base de données

Objectif principal	<p>Objectifs en terme de santé publique :</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Évaluation de l'importance et de l'évolution des malformations (incidence, facteurs, apparition d'une nouvelle malformation ou d'un nouveau symptôme malformatif, variations spatio-temporelles de ces incidences)</li><li>2) Évaluation des actions en santé publique: mesurer l'impact des actions mises en place, en particulier le dépistage périnatal mais aussi les actions de prévention primaire sur la prévalence des malformations et de proposer des orientations au développement des programme de santé.</li><li>3) Alerte en cas de suspicion de lien avec un tératogène, connu ou non</li></ol> <p>En terme de recherche:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Mise en évidence des facteurs de risque de malformation</li><li>2) Étude de leurs interactions avec des susceptibilités d'ordre génétique</li></ol>
Critères d'inclusion	<p>Sont incluses dans le registre:</p> <p>Les malformations congénitales diagnostiquées en anténatal ou en postnatal jusqu'à la fin de la première année de vie.</p>

## Type de population

Age	<p>Nouveau-nés (naissance à 28j) Nourrissons (28j à 2 ans)</p>
Population concernée	<p>Sujets malades</p>
Pathologie	<p>Q00 - Anencéphalie et malformations similaires</p> <p>Q10 - Malformations congénitales des paupières, de l'appareil lacrymal et de l'orbite</p> <p>Q20 - Malformations congénitales des cavités et des orifices cardiaques</p> <p>Q30 - Malformations congénitales du nez</p> <p>Q38-Q45 - Autres malformations congénitales de l'appareil digestif</p>
Sexe	<p>Masculin Féminin Autres</p>
Champ géographique	<p>Départemental</p>

Régions concernées par la base de données	Auvergne Rhône-Alpes
Détail du champ géographique	Département du Rhône, de l'Isère, de la Savoie, et de la Loire
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	01/1973
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	> ou égal à 20 000 individus
Détail du nombre d'individus	59000 par an/per year
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données paracliniques Données biologiques Données administratives
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Données déclaratives, précisions	Téléphone
Données paracliniques, précisions	taille, poids, TA, de la mère; taille, poids, périmètre crânien, longueur cranio-caudale de l'enfant/foetus
Données biologiques, précisions	triple test, caryotype, glycémie etc.
Données administratives, précisions	Données d'identification (Nom, prénom, date de naissance, commune de résidence, adresse, sexe)
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
<b>Modalités</b>	
Mode de recueil des données	Collecte active: des enquêtrices se rendent dans les services et enregistrent dans leur base de données, toutes les informations contenues dans les dossiers

médicaux relatives aux malformations congénitales et leurs déterminants

Nomenclatures employées	CIM 10
Procédures qualité utilisées	Guide recueil, capture-recapture, croisements, sélections aléatoires de dossier
Suivi des participants	Non
Pathologie suivies	
Appariement avec des sources administratives	Non
<b>Valorisation et accès</b>	
<b>Valorisation et accès</b>	
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/PUBMED-REMERA">http://tinyurl.com/PUBMED-REMERA</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/HAL-REMERA">http://tinyurl.com/HAL-REMERA</a>
Description	Liste des publications dans HAL
<b>Accès</b>	
Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage	Oui
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	Charte d'accès (obligatoire) Un rapport annuel d'activité Accès aux données (anonymisées) possible, sur demande
Accès aux données agrégées	Accès libre
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique