

# - Registre des cancers de la Martinique (registre qualifié)

Responsable(s) :Dieye Moustapha  
Joachim Clarisse

Date de modification : 08/04/2013 | Version : 3 | ID : 225

## Général

### Identification

Nom détaillé	Registre des cancers de la Martinique (registre qualifié)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	987001

### Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Pathologie, précisions	Evolution des pratiques, diagnostic et thérapeutique
Déterminants de santé	Facteurs sociaux et psycho-sociaux Génétique Géographie Mode de vie et comportements Nutrition Pollution Travail
Mots-clés	incidences, Martinique, autorités sanitaires, prise en charge, recherche épidémiologique, prévention

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Dieye
Prénom	Moustapha
Adresse	Les Jardin de la Mouïna - 127 Route de Redoute - 97200 FORT DE FRANCE
Téléphone	0596 603248
Email	amrec@wanadoo.fr
Organisme	CHU Fort de
Nom du responsable	Joachim

Prénom	Clarisse
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	CGSS, Ministère de la Santé, INCa, INVS, Conseil Général, Conseil Régional, Centre Hospitalier Universitaire de la Martinique
<b>Gouvernance de la base de données</b>	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre Hospitalier et Universitaire de Fort de France/Association Martiniquaise pour la Recherche Epidémiologique en Cancérologie AMREC
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Association Martiniquaise pour la Recherche Épidémiologique en Cancérologie (AMREC)
Statut de l'organisation	Secteur Privé
<b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>	
<b>Caractéristiques</b>	
<b>Type de base de données</b>	
Type de base de données	Registres de morbidité
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	<p>Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis.</p> <p>Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Centre Hospitalier Universitaire</li> <li>- Hôpitaux publics</li> <li>- Hôpitaux privés</li> <li>- Laboratoire d'anatomocytopathologie public</li> <li>- Laboratoires d'anatomo-pathologie privé</li> <li>- Services de sécurité sociale</li> <li>- Laboratoire d'hématologie</li> </ul>
<b>Objectif de la base de données</b>	
Objectif principal	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Disposer de données d'incidences précises sur le cancer en Martinique afin d'informer les autorités sanitaires sur les besoins pour la prise en charge des patients en cancérologie dans le département</li> <li>- Développer des travaux de recherche</li> </ul>

## épidémiologique

- Contribuer aux activités de prévention du cancer au niveau local

### Critères d'inclusion

Toutes les tumeurs recensées chez des personnes ayant leur résidence habituelle en Martinique (au moment du diagnostic) doivent en outre être dans les catégories ci-dessous pour être enregistrées :

- Toutes les tumeurs primaires, malignes (CIM-O-3, codes de topographie C00.0-C80.9) avec des codes de comportement de 3
- Les carcinomes in situ/intra épithéliaux/non infiltrants/non invasifs (tous les codes de topographie de la CIM-O-3 avec code de comportement de 2 du col utérin (C53.0 à C53-9), de la vessie (C67.00 à C67.90) et du côlon-rectum (C18.20 à C20.90).
- Tumeurs bénignes du cerveau, du système nerveux central et de la vessie
- Les tumeurs de l'ovaire à la limite de la malignité

## 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

Martinique

### Détail du champ géographique

Martinique

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil

1981

Année du dernier recueil

2008

## Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) > ou égal à 20 000 individus

Détail du nombre d'individus 34400 cas notifiés

## 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  
Examen médical

Données paracliniques, précisions  
Echographies, IRM, Scintigraphies, Rayons X, Scanners, Données anatomo-pathologiques

Données biologiques, précisions  
Dosage PSA, hFP, bHCG, HPV, mut K-RAS, AFP, TRANSAMINASE, AMYLASEMIE

Données administratives, précisions  
Données d'identification

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés  
Événements de santé/morbidité  
Événements de santé/mortalité

## Modalités

Mode de recueil des données  
- Demande écrite et consultation des dossiers-  
Demande écrite et recueil de données sur fichier informatique

Nomenclatures employées CIM-O-3

Suivi des participants Oui

Détail du suivi Statut vital (tous les 3 ans)

Appariement avec des sources administratives Non

## Valorisation et accès

## Valorisation et accès

Lien vers le document	<a href="http://tinyurl.com/PUBMED-RCM">http://tinyurl.com/PUBMED-RCM</a>
Description	Liste des publications dans Pubmed
<b>Accès</b>	
Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)	demandes ponctuelles, accès données par le biais du médecin traitant
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique