

CHONSOL - Cohorte de patients présentant une tumeur cartilagineuse unique non opérée - incidence des chondrosarcomes dans la population des chondromes solitaires

Responsable(s) :Gouin François, Service de chirurgie orthopédique et traumatologique du CHU Nantes

Date de modification : 27/02/2014 | Version : 1 | ID : 8130

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de patients présentant une tumeur cartilagineuse unique non opérée - incidence des chondrosarcomes dans la population des chondromes solitaires

Sigle ou acronyme CHONSOL

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

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie
Traumatologie

Déterminants de santé Iatrogénie
Mode de vie et comportements

Mots-clés Chondrome solitaire, chondrosarcome, marqueurs moléculaires, domicile, RESOS, facteurs pronostiques de survenue.

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Gouin

Prénom François

Adresse 1 place Alexis Ricordeau ? 44093 Nantes cedex 01

Téléphone +33 (0)2 40 08 48 43

Email francois.gouin@chu-nantes.fr

Laboratoire Service de chirurgie orthopédique et traumatologique du CHU Nantes

Organisme CHU

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions Recherche de financements en cours

Gouvernance de la base de données

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

Statut de l'organisation Secteur Public

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 longitudinales (hors cohortes)

Origine du recrutement des participants Via une sélection de services ou établissements de santé
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 L'objectif principal de l'étude sera de pouvoir déterminer quelle est à 5 ans, l'incidence de chondrosarcome dans la population des chondromes solitaires.

Les objectifs secondaires de l'étude seront:

- Déterminer quelle est à 10 ans, l'incidence de chondrosarcome dans la population des chondromes solitaires
- Décrire les modalités de diagnostic et de suivi des chondromes solitaires
- Décrire les indications à une biopsie, un curetage ou à une résection
- Décrire les niveaux de qualité de vie globale et de douleur des patients atteints d'un chondrome

solitaire ainsi que l'impact d'une biopsie, d'un curetage ou d'une résection sur ces derniers

- Décrire les facteurs démographiques, cliniques, radiologiques, biologiques, moléculaires et génétiques associés à, ou prédictif de la survenue d'une évolution sarcomateuse.
- Décrire les facteurs démographiques, cliniques, radiologiques, biologiques, moléculaires et génétiques prédictifs d'une évolution (altération ou amélioration) de la qualité de la vie globale et du niveau de douleur chez les patients atteints d'un chondrome solitaire
- Evaluer les risques iatrogènes de la biopsie, du curetage ou de la résection de ces chondromes solitaires

Critères d'inclusion

Les critères d'inclusion seront les suivants :

- Patients âgés de plus de 18 ans
- Patients présentant une tumeur cartilagineuse unique non opérée
- Patients avec des critères radiologiques et scintigraphique et TDM et/ou IRM de chondrome solitaire
- Patients ayant accepté de participer à l'étude et au suivi proposé, et ayant signé le formulaire de consentement éclairé pour la biocollection.

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

12 centres investigateurs participants (Réseau RESOS)

Collecte

Dates

Année du premier recueil

01/2015

Année du dernier recueil

2030

Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) < 500 individus

Détail du nombre d'individus 200

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données déclaratives
Données paracliniques
Données biologiques

Données cliniques, précisions Dossier clinique
Examen médical

Données déclaratives, précisions Auto-questionnaire papier

Détail des données déclaratives recueillies Auto questionnaires de qualité de vie et de douleurs

Données paracliniques, précisions Radiologies

Données biologiques, précisions Tissus, sérum, ADN

Existence d'une bibliothèque Oui

Contenu de la bibliothèque
Sérum
Tissus
ADN

Détail des éléments conservés Congélation des échantillons sera réalisée en vue d'une conservation à -80°C. Une congélation en multiples petites quantités (quelques milligrammes) sera privilégiée. Les prélèvements sanguins seront réceptionnés et conservés dans les centres de ressources biologiques et/ou tumorothèques et/ou unités de recherche associées des sites impliqués pour subir un traitement initial permettant leur conservation.

Paramètres de santé étudiés
Événements de santé/morbidité
Événements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé
Qualité de vie/santé perçue

Consommation de soins, précisions Hospitalisation
Consultations (médicales/paramédicales)

Produits de santé

Modalités

Suivi des participants

Oui

Détail du suivi

Suivi de 10 ans

Appariement avec des sources administratives

Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

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

Contacteur le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique