

- REGISTRE GENERAL DES TUMEURS DU CALVADOS (REGISTRE QUALIFIE 2013-2016)

Responsable(s) :Guizard Anne-Valérie, Registre Général des Tumeurs du Calvados et Enquête Permanente Cancer

Date de modification : 20/04/2011 | Version : 2 | ID : 1035

Général

Identification

Nom détaillé REGISTRE GENERAL DES TUMEURS DU CALVADOS (REGISTRE QUALIFIE 2013-2016)

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) 115.299

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Guizard

Prénom Anne-Valérie

Adresse Centre François Baclesse, 3 av General Harris, BP 5026 14076 Caen Cedex 05

Téléphone 02 31 45 52 45

Email AV.GUIZARD@baclesse.fr

Laboratoire Registre Général des Tumeurs du Calvados et Enquête Permanente Cancer

Organisme Centre de Lutte Contre le Cancer François

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions Invs, Inca et INSERM

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre de Lutte Contre le Cancer François Baclesse
---	--

Statut de l'organisation	Secteur Privé
--------------------------	---------------

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	<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">- Laboratoires d'anatomopathologie- Cliniques privées (DIM)- CHG (DIM)- Centres de Lutte Contre le Cancer- Centres privés de radiothérapie- CHU (DIM)- Service d'oncopédiatrie- Caisses d'Assurance Maladie- Compte rendu de Reunion de Concertation Pluridisciplinaire
--	--

Objectif de la base de données

Objectif principal	<p>La vocation première du registre est de produire, par un recensement actif et exhaustif des cas, des données permettant le calcul d'indicateurs de surveillance de l'état de santé des populations (incidence, survie et prévalence). À ce titre, le Registre participe au programme national de surveillance des cancers de l'InVS.</p> <p>Les données du Registre sont incluses dans la base de données du Réseau français des registres de cancer (FRANCIM) dont la gestion a été confiée au Laboratoire de Biostatistique de la Faculté de Médecine Lyon-Sud en collaboration avec l'InVS. Elles sont utilisées pour l'estimation de l'incidence des cancers France entière et par région, et pour l'étude de l'évolution de cette incidence depuis 25 ans.</p> <p>Elles contribuent également à l'estimation de la prévalence et à l'analyse de la survie qui sont régulièrement réalisées au niveau français par le réseau FRANCIM et au niveau européen par le groupe EUROCARE.</p> <p>Les données du Registre sont également</p>
--------------------	---

transmises régulièrement au Centre International de Recherche sur le Cancer (Lyon) pour publication dans Cancer Incidence in Five Continents depuis la première période quinquennale disponible.

Le Registre participe aux études coopératives menées dans le cadre des réseaux FRANCIM et EURO CARE visant à évaluer les pratiques médicales en population, la diffusion des recommandations des conférences de Consensus et à mesurer leur impact en Santé Publique. Ces études ont porté sur les localisations suivantes : thyroïde, sein, poumon, prostate, testicule et mélanome cutané.

Objectifs du registre en termes de recherche:

- Inégalités sociales et accès aux soins
- Réinsertion des patients en longue rémission ou guéris d'un cancer
- Exposition aux pesticides et risque de cancer en milieu agricole (Cohorte EPI95)

Critères d'inclusion

Nouveaux cas de cancers infiltrants et in situ, ainsi que l'ensemble des tumeurs cérébrales quelque soit leur comportement (sauf cancer digestifs)
Les carcinomes cutanés basocellulaires ne sont plus enregistrés depuis 1990 ; les hémopathies ne le sont plus depuis 2001 (date de création du Registre régional des hémopathies de Basse Normandie).

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

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 61 910 cas incidents depuis le début de l'enregistrement

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Données administratives, précisions - Nom, prénom- Nom de jeune fille- Date de naissance- Commune (pays) de naissance- Adresse- Sexe- Profession au diagnostic

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Evénements de santé/morbidité
Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données - Fichier informatique - Fichiers papier- Consultation base de données

Suivi des participants Oui

Détail du suivi Statut vital

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

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

Description Liste des publications dans Pubmed

Accès

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Les données d'incidence sont disponibles sous forme agrégée, par localisation cancéreuse, année, sexe, âge. Elles font l'objet de publications régulières au niveau local et national, Invs, CIRC .

Accès aux données agrégées Accès libre

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique