

- Registre des tumeurs de l'Hérault (registre qualifié 2010-2013)

Responsable(s) : Trétarre Brigitte

Date de modification : 06/05/2011 | Version : 3 | ID : 223

Général

Identification

Nom détaillé	Registre des tumeurs de l'Hérault (registre qualifié 2010-2013)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	997109

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Déterminants de santé	Géographie
Mots-clés	Survie, Hérault, Registre de population, Incidence, Mortalité

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Trétarre
Prénom	Brigitte
Adresse	Registre des tumeurs de l'Hérault- 208 rue des Apothicaires- 34298 Montpellier Cedex 5
Téléphone	+ 33 (0)4 67 41 34 17
Email	registre-tumeur@wanadoo.fr

Collaborations

Financements

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

Précisions	InVS et INCA
------------	--------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s)	Centre de Lutte Contre le Cancer Val d'Aurelle
--------------------------------	--

ou promoteur

Statut de l'organisation

Mixte

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
- Cabinets privés de radiothérapie
- Laboratoire d'hématologie
- Réseau de cancérologie régional (ONCO-LR)
- Structures de dépistage de masse organisé du cancer du sein et du colon (Dépistage 34 et IMIM)
- Etude européenne sur le dépistage des cancers de la prostate (ERSPC)
- Données PMSI
- Caisses d'assurance maladie
- Services cliniques (3 privés et 3 publics)
- Enregistrement national des tumeurs cérébrales
- Unités de concertations pluridisciplinaires en urologie
- CLCC Toulouse
- CH de Castres
- CHU de Nîmes
- Institut Gustave Roussy

Objectif de la base de données

Objectif principal

Objectifs du registre en termes de santé publique (surveillance, évaluation):

Le registre des tumeurs est la seule structure qui puisse évaluer toutes les actions menées depuis plus de 20 ans dans le département dans le domaine de la prévention et du dépistage (cancer du sein, cancer de la prostate, cancer du colon-rectum).

Pour tous ces cancers, le registre suit leur incidence et leur survie dans le temps en fonction de tous les facteurs de pronostic, et permet de connaître tous les cancers d'intervalle survenus après un examen de dépistage négatif.

- Objectifs du registre en termes de recherche:

Le registre mène de nombreuses études (isolément ou en collaboration avec les réseaux français ou

européen des registres) pour répondre aux besoins de connaissances épidémiologiques :

- Epidémiologie descriptive : toutes les données sur le cancer dans l'Hérault sont régulièrement publiées et diffusées à l'ensemble de la communauté médicale tous les deux ans, à savoir : les données d'incidence et les données de mortalité.

- Epidémiologie analytique : survie relative, prévalence, études de cohortes et cas-témoins, cancers d'intervalle.

- Etudes de facteurs de pronostic : études médico-économiques, études sur les prises en charge thérapeutiques et les filières de soins.

Les données du registre sont utilisées pour les estimations de l'incidence nationale et régionale des cancers en France, mais aussi pour les estimations de la prévalence et pour l'analyse de la survie réalisées au niveau français par le réseau FRANCIM et au niveau européen par le groupe EUROCARE.

Critères d'inclusion

Toutes les nouvelles tumeurs invasives, ainsi que les cancers in situ du sein, du col utérin, du colon-rectum, de la vessie et des mélanomes de la peau, les pTa de vessie et les tumeurs bénignes du Système Nerveux Central, diagnostiqués chez les habitants de l'Hérault, quelque soit leur lieu de prise en charge. Seuls les carcinomes baso-cellulaires de la peau sont exclus de l'enregistrement. Les tumeurs controlatérales du sein chez une même patiente sont enregistrées mais non comptabilisées dans les cas incidents, et non envoyées à la base commune Francim, conformément aux règles définies par l'ENCR (European Network Cancer Registry) et Francim (Réseau des registres de cancers français qualifiés par le Comité National des Registres).

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 Languedoc-Roussillon Midi-Pyrénées

Détail du champ géographique Hérault

Collecte

Dates

Année du premier recueil 1985

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 1987-2008: 96 535 patients, 104 252 cases (95 136 invasifs)

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

Données paracliniques, précisions Examens paracliniques qui permettent de déterminer le stade de la tumeur.

Données biologiques, précisions Histologie de la tumeur, grade, marqueurs.

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 Recueil actif ou passif:- fichiers informatiques- listing informatiques- fiches papiers- listings papiers

Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Survie
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	Cépi DC, RNIPP

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.registre-tumeurs-herault.fr/>

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

Description Liste des publications dans Pubmed

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

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) Site Internet: données téléchargeables

Accès aux données agrégées Accès libre

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique