

# Baromètre oncologie France - Etude transversale sur les patients pris en charge dans les établissements de soin en France

Responsable(s) : Bonnelye Geneviève  
Chabernaud Hélène

Date de modification : 10/09/2014 | Version : 1 | ID : 8876

## Général

### Identification

Nom détaillé	Etude transversale sur les patients pris en charge dans les établissements de soin en France
Sigle ou acronyme	Baromètre oncologie France

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	1493177
--	---------

### Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie Hématologie
Pathologie, précisions	Par organe : epidemiologie, traitements actuels, stade au diagnostic, stade actuel, caractéristiques des patients (age, sexe, ECOG), profil clinique de la pathologie (histologie, mutations, métastases, ?)
Déterminants de santé	Iatrogénie Produits de santé
Mots-clés	profil clinique, agents (chimiothérapie / thérapie ciblée), oncologie, hématologie, stratégies thérapeutiques

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bonnelye
Prénom	Geneviève
Adresse	138 avenue Marx Dormoy - 92120 Montrouge
Téléphone	+ 33 (0)1 40 92 47 58
Email	genevieve.bonnelye@kantarhealth.com
Organisme	Kantar Health

Nom du responsable	Chabernaud
Prénom	Hélène
Adresse	138 avenue Marx Dormoy - 92120 Montrouge
Téléphone	+ 33 (0)1 40 92 24 33
Email	Helene.Chabernaud@Kantarhealth.com
Organisme	Kantar Health

## Collaborations

## Financements

Financements	Privé
--------------	-------

Précisions	Kantar Health
------------	---------------

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Kantar Health France
---	----------------------

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

## 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 transversales répétées (hors enquêtes cas-témoins)
---	---

Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
---	--

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
---	-----

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	quotas
--	--------

## Objectif de la base de données

Objectif principal	Déterminer l'épidémiologie, le profil clinique et les stratégies thérapeutiques dans 18 indications (oncologie et hématologie)
Critères d'inclusion	Patients actuellement pris en charge dans la file active pour un cancer
<b>Type de population</b>	
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	National
Détail du champ géographique	France
<b>Collecte</b>	
<b>Dates</b>	
Année du premier recueil	1993
Année du dernier recueil	2013
<b>Taille de la base de données</b>	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[1000-10 000[ individus
Détail du nombre d'individus	4430
<b>Données</b>	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques

Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	métastases, stade, traitements
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Données biologiques, précisions	mutations, histologie
Existence d'une biothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Qualité de vie/santé perçue Autres
Autres, précisions	schéma d'administration, traitements de support, lieux de prise en charge, traitements antitumoraux associés, profil clinique (histologie, mutations, métastases, indications, stade au diagnostic et actuel,

## Modalités

Mode de recueil des données	Face à face / auto-questionnaire / registre / fiches patients Recueil de données tous les 2 ans
Procédures qualité utilisées	ISO 20-232
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources administratives	Oui
Sources administratives appariées, précisions	DREES

## 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)	Contactez le responsable scientifique de Kantar Health France
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique