

ELCCA - Etude Longitudinale sur les Changements comportementaux, économiques et sociologiques après un Cancer

Responsable(s) : Bonnaud Antignac Angélique, EA 4275 SPHERE Laboratoire de biostatistique, de pharmacopidémiologie et de mesures subjectives en santé

Date de modification : 28/03/2014 | Version : 2 | ID : 8182

Général

Identification

Nom détaillé Etude Longitudinale sur les Changements comportementaux, économiques et sociologiques après un Cancer

Sigle ou acronyme ELCCA

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

CNIL

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie

Déterminants de santé Facteurs sociaux et psycho-sociaux
Mode de vie et comportements
Travail

Mots-clés bien-être subjectif, après-cancer, dimensions médicales, économiques et psychologiques, qualité de vie

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Bonnaud Antignac

Prénom Angélique

Adresse 1, rue Gaston Veil - 44035 NANTES cedex 01

Téléphone +33 (0)2 53 48 46 04

Email angelique.bonnaud@univ-nantes.fr

Laboratoire EA 4275 SPHERE Laboratoire de biostatistique, de pharmacopidémiologie et de mesures subjectives en santé

Organisme Université de Nantes, Institut de Cancérologie de

Collaborations

Financements

Financements Mixte

Précisions Ligue Nationale Contre le Cancer (SHS 2009)

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur Institut de Cancérologie de l'Ouest

Statut de l'organisation Mixte

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

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 Les principaux objectifs sont:

- D'identifier les déterminants socioéconomiques (statut professionnel, âge, statut matrimonial, niveau de vie), psychologiques (PTG, anxiété-dépression, coping) et cliniques (stade, type de cancer, traitements) de l'évolution de la qualité de vie liée à la santé et du bien-être subjectif sur le court terme et le long terme chez des personnes soignées d'un cancer.
- De déterminer si le bien-être subjectif est complémentaire des mesures de qualité de vie liée à la santé sur l'expérience de la maladie cancéreuse et de l'après cancer
- De comprendre comment les changements perçus subjectivement (développement post-

traumatique) participent d'une adaptation à la maladie et à ses traitements et comment ils participent de la construction du vécu de l'après-cancer. La problématique du maintien et du retour au travail sera étudiée.

Critères d'inclusion

- Personnes (homme et femme) dont le diagnostic de premier cancer a été posé depuis moins d'un mois
- Personnes adultes, âgées de plus de 18 ans et de moins de 65 ans. La limite supérieure est fixée pour ne pas avoir à contrôler de spécificité liée à l'oncogériatrie dans la mesure où les traitements proposés peuvent différer en fonction de l'âge ;
- Stade TNM : I, II voire III sans métastase à distance ;
- Consentement éclairé et signé de la personne

Type de population

Age
Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)

Population concernée
Sujets malades

Sexe
Masculin
Féminin

Champ géographique
Départemental

Régions concernées par la base de données
Pays de la Loire

Détail du champ géographique
Services cliniques de l'Institut de Cancérologie de l'Ouest (ICO, CLCC) et d'onco-dermatologie du CHU Hôtel-Dieu de Nantes

Collecte

Dates

Année du premier recueil
2010

Taille de la base de données

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

Détail du nombre d'individus
300:- 220 cancers du sein/breast cancers- 80 mélanomes/melanomas

Données

Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données déclaratives
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier Face à face
Détail des données déclaratives recueillies	Le recueil des données s'effectuera à partir de questionnaires auto-administrés ou administrés par les Attachés de Recherche Clinique et traités de façon anonyme
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Qualité de vie/santé perçue Autres
Autres, précisions	- Recueil de données sociodémographiques et médicales via un questionnaire- Echelle de bien-être subjectif : Satisfaction with Life Scale- Développement Post-traumatique : Questionnaire PTGI- Anxiété et dépression : Questionnaire HADS- Questionnaire de coping (Brief cope)- Questionnaire de contrôle: Multidimensional Health Locus of Control Scale
Modalités	
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	- 4 temps d'évaluation sur une période de deux ans:Les personnes sont évaluées 1 mois après l'annonce de leur diagnostic (T1), puis 6 mois après (T2), 1 an après (T3) et 2 ans après (T4).- 2 temps d'évaluation supplémentaires:à 4 et 5 ans du diagnostic
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-ELCCA
Description	Liste des publications dans Pubmed
Lien vers le document	http://tinyurl.com/HAL-ELCCA
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)

Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique