

- Registre général des cancers de Polynésie française

Responsable(s) : De Vathaire Florent, Équipe 3 Épidémiologie des cancers : radiocarcinogénèse et effets iatrogènes des traitements UMR 1018 Centre de recherche en Epidémiologie et Santé des Populations (CESP)

Date de modification : 26/02/2015 | Version : 2 | ID : 9392

Général

Identification

Nom détaillé	Registre général des cancers de Polynésie française
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	CNIL

Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Déterminants de santé	Géographie
Mots-clés	Polynésie, incidence, diagnostic, dépistage

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	De Vathaire
Prénom	Florent
Adresse	Gustave Roussy - B2M - 114 rue Edouard Vaillant - 94805 Villejuif Cedex
Téléphone	+33 (0)1 42 11 54 57
Email	florent.devathaire@gustaveroussy.fr
Laboratoire	Équipe 3 Épidémiologie des cancers : radiocarcinogénèse et effets iatrogènes des traitements UMR 1018 Centre de recherche en Epidémiologie et Santé des Populations (CESP)
Organisme	Institut National de la Santé et de la Recherche

Collaborations

Financements

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

Précisions	Direction de la Santé de la Polynésie française
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Direction de la Santé de la Polynésie française
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Office de Protection contre les Rayonnements Ionisants
Statut de l'organisation	Secteur Public
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale
Statut de l'organisation	Secteur Public
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	Le recensement des cas de cancer est basé sur les déclarations des médecins des secteurs public et privé, les comptes rendus d'examen des laboratoires d'anatomopathologie du territoire, les données du PMSI du Centre Hospitalier Territorial de Mammao, les évacuations sanitaires et les certificats de décès.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Recenser tous les nouveaux cas de cancers chez les personnes domiciliées en Polynésie française. Conduire des travaux d'épidémiologie descriptive, analytique et évaluative sur ces données Evaluation des pratiques de soins et diagnostics Evaluation des pratiques de dépistage Participation aux recherches étiologiques et pronostiques
Critères d'inclusion	- homme et femme - domicilié en Polynésie française au moment du diagnostic - atteint d'un cancer
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
Détail du champ géographique	Polynésie française
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	1985
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[10 000-20 000[individus
Détail du nombre d'individus	475/an/year
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Caractéristiques socio-démographiques sur le patient (Nom, nom de jeune fille, prénom, âge, sexe, lieu de résidence, date et lieu de naissance, statut vital)Topographie et morphologie du cancer.Statut vital du patient.
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité

Modalités

Mode de recueil des données	Les données sont recueillies au moyen d'une fiche de déclaration et concernent l'identification du patient, les caractéristiques topographiques et histologies de la tumeurs, le traitement, le suivi, la source de déclaration.
Procédures qualité utilisées	- Contrôle qualité en interne pour validation des données, par la construction d'indicateurs de qualité, une fois par an.- Utilisation des critères de qualité du réseau FRANCIM et du Comité National des Registres.- Protocole de validation des données :consultation exhaustive des sources de données des laboratoires et des DIM ; contrôle des données manquantes et des doublons ; contrôle des incohérences effectué à l'aide du logiciel IARC Tools et corrections effectuées.
Suivi des participants	Oui
Appariement avec des sources administratives	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document	http://onlinelibrary.wiley.com/doi/10.1046/j.1365-3156.2000.00624.x/full
Lien vers le document	http://tinyurl.com/PUBMED-CRFP
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)	La diffusion des données ne peut se faire qu'après une collaboration directe avec les responsables du registre.
Accès aux données agrégées	Accès restreint sur projet spécifique
Accès aux données individuelles	Accès restreint sur projet spécifique