

# FGB - French Glioblastoma Biobank

Responsable(s) : Menei Philippe, CRCINA Inserm U1232 team 17

Bauchet Luc

Figarella-Branger Dominique

Date de modification : 07/08/2019 | Version : 3 | ID : 73088

## Général

### Identification

Nom détaillé French Glioblastoma Biobank

Sigle ou acronyme FGB

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL02/2013 (1476342v2) ; CPP 23/12/2011-26/02/2013;

### Thématiques générales

Domaine médical Anatomie Cytologie  
Biologie  
Cancérologie  
Neurologie  
Radiologie et imagerie médicale

Pathologie, précisions Glioblastome

Déterminants de santé Génétique  
Géographie  
Travail

Mots-clés glioblastome, tumeur maligne, tumeur, base clinico-biologique, système nerveux central, bioresources, biobanques

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Menei

Prénom Philippe

Adresse Service de Neurochirurgie - CHU Angers - 4 rue Larrey - 49000 Angers

Téléphone +33 2 41 35 48 22

Email phmenei@chu-angers.fr

Laboratoire CRCINA Inserm U1232 team 17

Organisme	CHU Angers
Nom du responsable	Bauchet
Prénom	Luc
Adresse	Servide de Neurochirurgie - CHRU Gui de Chauliac - 80 av Augustin Fliche - 34090 Montpellier
Email	l-bauchet@chu-montpellier.fr
Organisme	CHU Montpellier

Nom du responsable	Figarella-Branger
Prénom	Dominique
Adresse	AP-HM Timone - Service d'anatomie et cytologie pathologiques et de Neuropathologie - 264 rue Saint-Pierre - 13385 Marseille Cedex 05
Email	DominiqueFrance.FIGARELLA@ap-hm.fr
Organisme	Hôpital Timone Marseille

## Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Oui
Précisions	French Glioblastoma Biobank
Autres	BBMRI Eric, Biobanques, ANOCEF, SFNC

## Financements

Financements	Publique
Précisions	INCA, IBISA

## Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU Angers
Statut de l'organisation	Secteur Public
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
Labellisations et évaluations de	NF96-900, ISO9001

la base de données

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

Critère de sélection des participants

Autre traitement ou procédure

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

Patient majeurs atteint de glioblastome et bénéficiant d'une première chirurgie

Objectif de la base de données

Objectif principal

L'objectif principal de ce projet est de constituer une base clinicobiologique (BCB) nationale, représentative et bien annotée d'au moins 1200 glioblastomes

Critères d'inclusion

Patients majeurs atteints d'un glioblastome et bénéficiant d'une première chirurgie. Patient donnant son consentement

Type de population

Age

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

Pathologie

C00-C75 - Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés

## G93 - Autres affections du cerveau

Sexe Masculin  
Féminin

Champ géographique National

Détail du champ géographique 29 centres en France

### Collecte

#### Dates

Année du premier recueil 2013

#### Taille de la base de données

Taille de la base de données (en nombre d'individus) [1000-10 000[ individus

Détail du nombre d'individus 1200

#### Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies Données cliniques  
Données paracliniques  
Données biologiques

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies antécédents, histoire de la maladie, données de chirurgie, anatomopathologie et biologie moléculaire, imagerie pré-opératoire, suivi tous les 6 mois et recueil des traitements complémentaires de radio-chimiothérapie reçus

Données paracliniques, précisions IRM pré-opératoire : images conservées avec le recueil de données d'imagerie pré-opératoires, données d'anatomopathologie

Données biologiques, précisions Tissu tumoral et péri-tumoral (bloc paraffine, fragment congelé), Sang (plasma, sérum, sang total, buffy coat), cheveux lors de la chirurgie initiale et chirurgie de la récurrence, pré-opératoire et post-opératoire

Existence d'une bibliothèque Oui

Contenu de la bibliothèque Sang total

Sérum  
Plasma  
Tissus  
Lignées cellulaires  
ADN  
Autres

Détail des éléments conservés      Tissu tumoral (bloc paraffine, fragment congelé),  
Sang (plasma, sérum, sang total, buffy coat),  
cheveux

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

## Modalités

Mode de recueil des données      Données issues du dossier de soin du patient et  
saisies dans un eCRF anonyme Clinsight.  
Echantillons stockés en Centre de Ressources  
biologiques (Certification NF96-900)

Nomenclatures employées      classification anatomopathologique des tumeurs  
cérébrales adicap, CIM10, OMS

Procédures qualité utilisées      Base de données gérée par la cellule data-  
managment du CHU de Nantes (certification  
ISO9001)

Suivi des participants      Oui

Modalités de suivi des participants      Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant

Détail du suivi      Suivi tous les 6 mois jusqu'au décès

Pathologie suivies      C00-C75 - Tumeurs malignes, primitives ou  
présumées primitives, de siège précisé, à  
l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique  
et apparentés

Appariement avec des sources administratives      Non

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document      <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24739367>

Lien vers le document      <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29454008>

## Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage

Oui

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Contacteur le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique