

# - Registre du cancer de la Somme (registre qualifié 2013-2016)

Responsable(s) :GANRY Olivier, Service Epidémiologie Hygiène et Santé Publique  
LAPÔTRE Bénédicte, Service Epidémiologie Hygiène et Santé Publique

Date de modification : 06/05/2011 | Version : 2 | ID : 202

## Général

### Identification

Nom détaillé	Registre du cancer de la Somme (registre qualifié 2013-2016)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	998066

### Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Pathologie, précisions	épidémiologie
Mots-clés	incidence, survie

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	GANRY
Prénom	Olivier
Adresse	CHU Nord, 80054 Amiens Cedex 1
Téléphone	03 22 66 81 93
Email	ganry.olivier@chu-amiens.fr
Laboratoire	Service Epidémiologie Hygiène et Santé Publique
Organisme	CHU

Nom du responsable	LAPÔTRE
Prénom	Bénédicte
Adresse	CHU Nord, 80054 Amiens Cedex 1
Téléphone	03 22 66 82 27
Email	lapotre-ledoux.benedicte@chu-amiens.fr

Laboratoire	Service Epidémiologie Hygiène et Santé Publique
Organisme	CHU
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	L'INCa et l'InVS. Et sur des projets participation au financement du comité départemental de la Ligue contre le Cancer, de la Ville d'Amiens. Soutien logistique et financier du CHU d'Amiens. Le Conseil Régional a soutenu financièrement le Registre aux cours des dernières années.
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	CHU d'Amiens
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	Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis. Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas: 1) Laboratoires d'anatomopathologie (ACP) 2) Enquête permanente cancer, ou base PMSI, des CLCC- Institut Gustave Roussy- Institut Curie- Centre René Huguenin- Centre Oscar Lambret- Institut Jean Godinot- Centre Henri Becquerel 3) Données PMSI Somme : CHU Amiens, CH, Cliniques Hors Somme : CHU Lille, Rouen, Reims, CHG, CH et cliniques Paris et IdF : APHP et Cliniques 4) Institut mutualiste 5) Centres de radiothérapie privés 6) Caisses d'assurance maladie 7) Réunions de concertation pluridisciplinaire des établissements de santé de Picardie 8) Structure de dépistage des cancers de la Somme (ADEMA 80) 9) Pneumologues et chirurgiens thoraciques
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Objectifs du registre en termes de santé publique

(surveillance, évaluation) :

- 1) Le but premier d'un registre est de produire, par un recensement actif et exhaustif des cas, des données permettant le calcul d'indicateurs de surveillance de l'état de santé des populations (incidence, survie et prévalence);
- 2) Les données ainsi produites sont également à destination des institutionnels, et notamment des décideurs et des partenaires locaux, afin d'apporter l'expertise nécessaire au département et à la Région concernant la pathologie cancéreuse, en participant à plusieurs structures (Comité Technique Régional en Cancérologie, Comité des dépistages, Réseau Régional de Cancérologie ONCOPIC?). Le Registre participe aux études coopératives menées dans le cadre des réseaux FRANCIM et EURO CARE visant à évaluer les pratiques médicales en population, la diffusion des recommandations;
- 3) Le registre est également un outil permettant d'évaluer l'efficacité des campagnes de dépistage organisées dans le département depuis 1990 pour le cancer du sein et 2007 pour le cancer colorectal. Il permet de suivre l'évolution des taux d'incidence, la proportion de faux négatifs, les cancers d'intervalle.

Objectifs du registre en termes de recherche :

- 1) Evaluer l'impact des mesures de santé publique (programmes de dépistages organisés, programmes régionaux de santé?);
- 2) Evaluer les pratiques médicales dans le cadre d'études spécifiques (études haute résolution);
- 3) Développer des études sur les déterminants socio-économiques sur la survie et le comportement des patients atteints de cancer (ex de l'étude VADS cancéropôle Nord-Ouest en cours, ou projet d'étude sur le cancer du sein dans le département de la Somme) afin de mieux appréhender les inégalités d'accès ou de recours aux soins particulièrement prégnantes dans le département de la Somme, ou encore appréhender à partir des zones grand IRIS de la Ville d'Amiens, les différences d'incidence et de types de cancers, dans le cadre de travaux collaboratifs avec la ville d'Amiens et l'ORS;
- 4) Etudier la problématique de la réinsertion professionnelle après cancer à travers l'axe de recherche du cancéropôle « soins, prise en charge et survie des patients atteints de cancer »;
- 5) Développer des travaux d'épidémiologie moléculaire au sein de la Jeune Equipe 2530 sur le

cancer  
du sein (Rôle des canaux ioniques, des hormones et  
des facteurs de croissance dans le cancer du  
sein);  
6) Enquête en cours sur la qualité de vie des  
personnes à distance d'un cancer de la prostate  
diagnostiqué en 2001, QALIPRO.

#### Critères d'inclusion

Toutes les tumeurs malignes ou in situ primitives  
chez toute personne domiciliée dans le département  
de la Somme au moment du diagnostic, quelque  
soit leur lieu de prise en charge, sont enregistrées.  
En outre, les tumeurs de vessie non infiltrantes  
sont systématiquement enregistrées ainsi que les  
tumeurs bénignes et de malignité intermédiaire du  
système nerveux central et les tumeurs border-line  
de l'ovaire. Les tumeurs basocellulaires de la peau  
sont exclues. Les tumeurs multiples chez un même  
sujet sont enregistrées, même si elles surviennent  
simultanément dans des organes pairs ou dans des  
sous-localisations d'un même organe.

#### 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

Nord - Pas-de-Calais Picardie

##### Détail du champ géographique

Département de la Somme

#### Collecte

##### Dates

##### Année du premier recueil

1982

## 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 1982- 2008: 58511 patients distincts et 63400 tumeurs invasives comptabilisées pour l'incidence (règles ENCR et valeurs au 1er janvier 2011)1982-2008: 58,511 separate patients and 63,400 invasive tumors counted for incidence (ENCR rules and values as at January 1st, 2011)

## 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 compte-rendu d'anatomie cytologique et pathologique

Données biologiques, précisions PSA, hémogramme

Données administratives, précisions Données d'identification, renseignements sur les sources d'information utilisées

Existence d'une bibliothèque Non

Paramètres de santé étudiés Evénements de santé/morbidité

## Modalités

Mode de recueil des données Demande par mail (informations cryptées), courrier ou téléphone de listes nominatives informatiques ou papier puis consultation sur place dans les lieux de soins des dossiers médicaux, selon les cas sollicitation des médecins impliqués dans la prise en charge Collaboration avec les services d'état civil des communes pour le suivi du statut vital

Nomenclatures employées CIMO-3 (classification internationale des maladies en oncologie, 3ème version)

Suivi des participants Oui

Détail du suivi - Statut vital pour les études de survie- Un suivi est réalisé sur échantillon à l'occasion des études portant sur l'évolution des cas (rechutes,

métastases, complications) et sur leur prise en charge, études dites « haute résolution » réalisées en collaboration avec le réseau des registres Francim. Ces études concernent environ une à deux localisations anatomiques par année

Appariement avec des sources administratives      Oui

Sources administratives appariées, précisions      bases médico-administratives (PMSI, assurance maladie) ou administrative (RNIPP)

## Valorisation et accès

### Valorisation et accès

Lien vers le document      [publications R80\\_2004\\_2010.pdf](#)

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

Description      Liste des publications dans Pubmed

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

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)      Contacter le responsable du registre, soumettre un protocole ou décrire le projet et ses objectifs. Les données communiquées par le registre sont anonymes.

Accès aux données agrégées      Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles      Accès restreint sur projet spécifique