

# - Registre des cancers général de la gironde (registre qualifié 2010-2013)

Responsable(s) :Salamon Roger  
Colombani Françoise  
Coureau Gaëlle

Date de modification : 01/03/2011 | Version : 3 | ID : 123

## Général

### Identification

|  |  |
|--|--|
| Nom détaillé   | Registre des cancers général de la gironde (registre qualifié 2010-2013) |
| Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) | CNIL n°908244  |

### Thématiques générales

|                 |                       |
|-----------------|-----------------------|
| Domaine médical | Cancérologie          |
| Mots-clés       | Epidémiologie, cancer |

### Responsable(s) scientifique(s)

|                    |   |
|--------------------|---|
| Nom du responsable | Salamon   |
| Prénom             | Roger   |
| Adresse            | Université Bordeaux Segalen, 146 rue Léo Sagnat, 33076 Bordeaux cedex |
| Téléphone          | +33 (0)5 57 57 14 01  |
| Email              | roger.salamon@isped.u-bordeaux2.fr                                    |
| Organisme          | Institut de Santé Publique, d'Epidémiologie et de Développement       |

|                    |   |
|--------------------|---|
| Nom du responsable | Colombani   |
| Prénom             | Françoise   |
| Adresse            | Université Bordeaux Segalen, 146 rue Léo Saignat 33076 Bordeaux Cedex |
| Téléphone          | +33 (0)5.57.57.47.75  |
| Email              | francoise.colombani@isped.u-bordeaux2.fr                              |

|  |   |
|--|---|
| Organisme  | Institut de Santé Publique d'Epidémiologie et de Développement  |
| Nom du responsable   | Coureau   |
| Prénom   | Gaëlle  |
| Téléphone  | +33 (0)5 57 57 13 93  |
| <b>Collaborations</b>  |   |
| <b>Financements</b>  |   |
| Financements   | Publique  |
| Précisions   | Institut de veille sanitaire (InVS) - Institut national du cancer (INCa) - Centre hospitalo-universitaire (CHU) de Bordeaux - Institut de santé publique, d'épidémiologie et de développement (Isped)   |
| <b>Gouvernance de la base de données</b>                                 |   |
| Organisation(s) responsable(s) ou promoteur                              | Institut de Santé Publique, d'Epidémiologie et de Développement (ISPED)   |
| Statut de l'organisation   | Secteur Public  |
| <b>Contact(s) supplémentaire(s)</b>                                      |   |
| <b>Caractéristiques</b>  |   |
| <b>Type de base de données</b>   |   |
| 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:- les laboratoires d'anatomie pathologique girondins,- les Département d'information médicale girondins et hors Gironde,- l'Enquête permanente cancer du Centre régionale de lutte contre le cancer,- les services cliniques où un retour au dossier médical est systématiquement réalisé par les attachées derecherche clinique (ARC) du registre (en continu, auprès des archives des établissements de santé etauprès des services cliniques),- les cabinets privés (consultation du dossier médical, contact téléphonique ou par mailing pour recueillirdes informations complémentaires sur les cas). |

## Objectif de la base de données

### Objectif principal

Objectifs du registre en terme de santé publique (surveillance, évaluation):  
Le registre a été créé dans le cadre de la mesure du plan cancer 2003-2007 (axe d'action Prévention, mesure visant à améliorer la couverture de la population par des registres généraux grâce à la création de trois nouveaux registres urbains (Nord, Aquitaine, Ile de France). Il s'agissait donc en premier lieu d'améliorer le dispositif de surveillance épidémiologique déjà existant en France.  
Par ailleurs, pré-existaient dans le département de la Gironde trois registres spécialisés: Registre aquitain du mésothéliome pleural (inclus dans le registre multicentrique à vocation nationale du mésothéliome pleural), registre girondin des tumeurs primitives du système nerveux central et Registre girondin des hémopathies malignes. Il s'agissait également d'améliorer le dispositif de surveillance des cancers dans un département où il existe notamment de nombreuses activités liées à la viticulture (exposition aux pesticides) et à la sylviculture (exposition aux poussières de bois), et une industrie nucléaire (centre nucléaire de production blayais).  
Ces dispositifs de surveillance des cancers ont pour objectif l'estimation de l'incidence, de la prévalence et de la survie au niveau départemental, régional, national et international, permettant l'étude de leur évolution dans le temps et la comparaison entre entités géographiques.  
Le registre a également pour objectif de contribuer à l'évaluation de programmes de santé, notamment en ce qui concerne les actions de dépistage organisé, en cours (cancers du sein, du colon-rectum) et à venir, par le suivi des taux d'incidence et l'estimation de la proportion de faux négatifs ou de cancers d'intervalle.  
En outre, son objectif est également de participer à l'évaluation des pratiques professionnelles en termes de prise en charge des cancers.  
Objectifs du registre en terme de recherche :  
Le registre a pour but de participer à des études relevant notamment de l'épidémiologie étiologique, particulièrement en ce qui concerne les cancers dont l'origine professionnelle ou environnementale est suspectée.

### Critères d'inclusion

Toute nouvelle tumeur (maligne quelque soit sa localisation, superficielle et in situ de la vessie, in situ des seins, borderline des ovaires), diagnostiquée depuis le 1er janvier 2005, chez un sujet domicilié

en gironde. Les cas de tumeurs du système nerveux central, de mésothéliome pleural, d'hémopathies malignes, et de tumeurs diagnostiquées chez les sujets de moins de 15 ans sont enregistrés par les registres spécialisés du département.

Sont exclus les récurrences tumorales et extensions locales, les carcinomes basocellulaires, les localisations secondaires (métastases) excepté les cas où le primitif n'est pas connu.

## 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  
Aquitaine Limousin Poitou-Charentes

Détail du champ géographique  
Département de la gironde

## Collecte

### Dates

Année du premier recueil  
2005

### 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  
8 128 cases in 2005

### Données

Activité de la base  
Collecte des données active

|   |   |
|---|---|
| Type de données recueillies                   | Données cliniques<br>Données administratives  |
| Données cliniques, précisions                 | Dossier clinique  |
| Données administratives, précisions           | Données d'identification  |
| Existence d'une bibliothèque                  | Non   |
| Paramètres de santé étudiés                   | Événements de santé/morbidité<br>Consommation de soins/services de santé  |
| Consommation de soins, précisions             | Hospitalisation   |
| <b>Modalités</b>                              |   |
| Mode de recueil des données                   | --  |
| Nomenclatures employées                       | Classification Internationale des Maladies adaptée à l'oncologie (actuellement CIMO - 3). Classification Internationale des Maladies (actuellement CIM 10).   |
| Suivi des participants                        | Oui   |
| Détail du suivi                               | Le suivi du statut vital seulement est réalisé. Une recherche systématique de statut vital est réalisée selon les modalités suivantes:- tous les 3 ans à partir du RNIPP- annuellement à partir des données PMSI- de façon systématique lors de la consultation des dossiers cliniques des patients pour valider les cas. La dernière année validée est 2005 (date de point: 30 novembre 2008)La recherche de statut vital à partir des mairies de naissance n'a pas encore été réalisée mais sera mise en place prochainement. |
| Appariement avec des sources administratives  | Oui   |
| Sources administratives appariées, précisions | PMSI girondins et hors gironde, Bases régionales de l'assurance maladie, CépiDC, RNIPP  |
| <b>Valorisation et accès</b>                  |   |
| <b>Valorisation et accès</b>                  |   |
| Lien vers le document                         | <a href="http://francim.doc">Francim.doc</a>  |
| Lien vers le document                         | <a href="http://tinyurl.com/PUBMED-RCGG">http://tinyurl.com/PUBMED-RCGG</a>   |

**Accès**

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

- Site internet des registres d'Aquitaine  
-Pour toute demande concernant l'utilisation des  
données du registre, contactez nous à l'adresse  
suivante: registres-cancers@isped.u-bordeaux2.fr

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique