

HOPE-EPI - Recherche épidémiologique en Hémato-Oncologie Pédiatrique - Cohorte nationale sur les cancers de l'enfant

Responsable(s) : CLAVEL Jacqueline, UMRS-1153 Equipe 7

Date de modification : 13/09/2017 | Version : 3 | ID : 3121

Général

Identification

| | |
|--|--|
| Nom détaillé | Cohorte nationale sur les cancers de l'enfant |
| Sigle ou acronyme | HOPE-EPI - Recherche épidémiologique en Hémato-Oncologie Pédiatrique |
| Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) | CNIL |

Thématiques générales

| | |
|-----------------------|--|
| Domaine médical | Cancérologie Hématologie Pédiatrie |
| Déterminants de santé | Climat Facteurs sociaux et psycho-sociaux Génétique Géographie Iatrogénie Pollution Produits de santé |
| Mots-clés | outils nationaux, infrastructure, recherche, événements de santé, oncologie pédiatrique, facteurs de risque génétiques, déterminants sociaux et territoriaux, effets iatrogéniques des traitements, environnement, état de santé, qualité de vie |

Responsable(s) scientifique(s)

| | |
|--------------------|---|
| Nom du responsable | CLAVEL |
| Prénom | Jacqueline |
| Adresse | UMRS-1153 Equipe 7, INSERM, Université Paris Descartes, 16 avenue Paul Vaillant Couturier F-94807 Villejuif Cedex |
| Téléphone | 0145595038 |

| | |
|-------------|-----------------------------|
| Email | jacqueline.clavel@inserm.fr |
| Laboratoire | UMRS-1153 Equipe 7 |
| Organisme | INSERM |

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums

Oui

Précisions

Plusieurs partenaires de HOPE-Epidemiology sont directement impliqués dans des études internationales (ACCIS, ENCR, IACR, EuroCare), FCCSS (PanCare) et (CLIC).

Financements

Financements

Publique

Précisions

ANR "Investissements d'avenir -Grand emprunt"

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Inserm

Statut de l'organisation

Secteur Public

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 de cohortes

Origine du recrutement des participants

Via un fichier de population

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

L'objectif de notre projet est de développer, à partir

d'outils nationaux existants, une infrastructure nationale de recherche mettant en commun le travail pour recueillir des données, des informations validées et des événements de santé au service d'un programme de recherche épidémiologique dans le domaine de l'oncologie pédiatrique portant sur :

- l'environnement et les facteurs de risque génétiques pour le cancer de l'enfant ;
- les différences de gestion et leurs déterminants sociaux et territoriaux ;
- les effets iatrogéniques des traitements ;
- et plus généralement, l'état de santé au court-, moyen- et long-terme des personnes rencontrant le cancer de l'enfant et les déterminants de leur qualité de vie.

Le projet, étroitement lié avec la recherche en oncologie pédiatrique d'autres disciplines, a, comme objectif secondaire, de contribuer au partage des données au travers des disciplines.

| | |
|-------------------------------------|---|
| Critères d'inclusion | Enfants de moins de 18 ans atteints 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) |
| Population concernée | Sujets malades |
| Pathologie | II - Tumeurs |
| Sexe | Masculin Féminin |
| Champ géographique | National |
| Détail du champ géographique | France métropolitaine |
| Collecte | |
| Dates | |
| Année du premier recueil | 2010 |
| Année du dernier recueil | 2020 |
| Taille de la base de données | |
| Taille de la base de données (en | > ou égal à 20 000 individus |

nombre d'individus)

Détail du nombre d'individus 2010 : 170002020 : 35000

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
Examen médical

Détail des données cliniques recueillies
Diagnostic : Date de diagnostic, histologie, cytologie, cytogénétique, Immunophénotypage, biologie moléculaire, Topographie. Traitement : classification des risques, date début du traitement, protocole, la chimiothérapie (date, médicaments, doses cumulées), chirurgie (date, type et le site), la radiothérapie (datetime, le site et la dose), transplantation de cellules souches (date, type et source)

Données paracliniques, précisions
Imagerie

Données biologiques, précisions --

Données administratives, précisions
Lieu de résidence depuis la naissance, informations basiques, ...

Existence d'une biothèque Oui

Contenu de la biothèque Sang total

Détail des éléments conservés ---

Paramètres de santé étudiés
Evénements de santé/morbidité
Evénements de santé/mortalité
Consommation de soins/services de santé
Qualité de vie/santé perçue

Consommation de soins, précisions
Hospitalisation
Consultations (médicales/paramédicales)
Produits de santé

Modalités

Suivi des participants Oui

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions SNIIR-AM

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document [Hope-Epi.pdf](#)

Description Plaquette présentation CID 2016

Accès

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

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique