

# - Registre des Cancers de la Manche (registre qualifié 2009-2012)

Responsable(s) :Bara Simona

Date de modification : 01/03/2011 | Version : 1 | ID : 214

## Général

### Identification

Nom détaillé	Registre des Cancers de la Manche (registre qualifié 2009-2012)
Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.)	332500

### Thématiques générales

Domaine médical	Cancérologie
Autres, précisions	cancer

### Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable	Bara
Prénom	Simona
Adresse	Centre Hospitalier Public du Cotentin, BP 208, 50102 CHERBOURG-OCTEVILLE
Téléphone	02 33 20 76 96
Email	s.bara@ch-cherbourg.fr

### Collaborations

### Financements

Financements	Publique
Précisions	InVS, l'INCa et l'ARKM

### Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre Hospitalier Public du Cotentin
Statut de l'organisation	Secteur Public

## Contact(s) supplémentaire(s)

## Caractéristiques

### Type de base de données

Type de base de données

Registres de morbidité

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de services ou établissements de santé

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

Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis.  
Plusieurs sources sont utilisées pour l'identification des cas:

- Laboratoires d'anatomopathologie
- Départements d'Information (DIM : données PMSI)
- Centres de radiothérapie
- Enquête permanente cancer EPC du CLCC
- Etablissements de santé (ES)
- Médecins spécialistes (libéraux et hospitaliers) et généralistes
- Registres spécialisés
- Résumés des Réunions de Concertations Pluridisciplinaires (RCP)

### Objectif de la base de données

Objectif principal

Le Registre des Cancers de la Manche a été créé en 1994. Il découle d'une demande médicale locale, afin de compléter les taux d'incidence mesurés dans le département voisin, Calvados et de répondre aux questions de santé publique posées par l'activité industrielle du département (industrie nucléaire prédominante et utilisation de l'amiante dans la construction navale civile et militaire).

Le registre réalise un recueil continu et exhaustif de tous les nouveaux diagnostics de cancer dans la population générale résidant dans le département de la Manche. Il a le double objectif de décrire et surveiller le risque de cancer et de conduire des recherches à partir de l'analyse des données recueillies ou d'enquêtes ponctuelles.

Objectifs du Registre en termes de santé publique:

- Participer à la surveillance épidémiologique des cancers au niveau local et national dans le cadre du

réseau Francim, par la publication d'indicateurs d'incidence par localisation de cancer, par sexe, par âge et par année de diagnostic.  
- Contribuer à l'évaluation des actions de prévention primaire et secondaire (dépistage organisé des cancers), des prises en charge des patients et des besoins de soins en population générale.

#### Critères d'inclusion

Toutes les tumeurs malignes diagnostiquées chez les patients résidant dans le département de la Manche au moment de leurs diagnostics. Il s'agit des tumeurs malignes invasives, in-situ, des tumeurs bénignes et de malignité intermédiaire de la vessie et du système nerveux central. Sont exclues les tumeurs de la peau de type baso-cellulaire.

### 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

Normandie

#### Détail du champ géographique

Département de la Manche

### Collecte

#### Dates

#### Année du premier recueil

1994

#### Année du dernier recueil

2008

### 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 1994-2008 : 45 078

## Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques  
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  
Événements de santé/mortalité

## Modalités

Mode de recueil des données Recueil actif ou passif (Autorisation CNIL): - Réception des comptes rendus anatomocytopathologiques, des listes de séjours (PMSI). Listes par envoi informatique crypté. - Recherche active d'informations complémentaires régulières dans les dossiers médicaux.

Suivi des participants Oui

Détail du suivi - Statut vital, date de dernières nouvelles - Un suivi actif est réalisé sur échantillon (enquêtes Francim Haute Résolution). - Un suivi passif est réalisé à partir des informations reçues au Registre.

Appariement avec des sources administratives Oui

## Valorisation et accès

## Valorisation et accès

Lien vers le document [Francim.doc](http://Francim.doc)

## Accès

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

Les données d'incidence sont disponibles sous forme agrégée, par localisation cancéreuse, année, sexe, âge. Elles font l'objet de publications régulières au niveau local et national (cf. En savoir plus). Les documents régionaux sont téléchargeables sur le site du registre.

Les données enregistrées dans la base du Registre peuvent faire l'objet d'études spécifiques. Les modalités de collaborations doivent être définies.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique