

Coccinelle - Cohorte sur le risque de cancer après cardiologie interventionnelle pédiatrique

Responsable(s) : Baysson Hélène, Laboratoire d'Epidémiologie
Bernier Marie-Odile, Laboratoire d'Epidémiologie
Laurier Dominique, Laboratoire d'Epidémiologie

Date de modification : 07/06/2013 | Version : 2 | ID : 6330

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte sur le risque de cancer après cardiologie interventionnelle pédiatrique

Sigle ou acronyme Coccinelle

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) autorisation CNIL n°911112, Décembre 2011

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie
Cardiologie
Pédiatrie

Mots-clés rayonnements ionisants, enfants

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Baysson

Prénom Hélène

Adresse IRSN -PRP-hom\SRBE - BP17 - 92260 Fontenay aux Roses

Téléphone + 33 (0)1 58 35 96 30

Email helene.baysson@irsn.fr

Laboratoire Laboratoire d'Epidémiologie

Organisme IRSN

Nom du responsable Bernier

Prénom Marie-Odile

Adresse IRSN -PRP-hom\SRBE - BP17 - 92260 Fontenay aux

Roses

Téléphone + 33 (0)1 58 35 72 25

Email marie-odile.bernier@irsn.fr

Laboratoire Laboratoire d'Epidémiologie

Organisme IRSN

Nom du responsable Laurier

Prénom Dominique

Adresse IRSN -PRP-hom\SRBE - BP17 - 92260 Fontenay aux Roses

Téléphone + 33 (0)1 58 35 89 99

Email dominique.laurier@irsn.fr

Laboratoire Laboratoire d'Epidémiologie

Organisme IRSN

Collaborations

Financements

Financements Publique

Précisions IRSN, INCa

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur IRSN (Institut de radioprotection et de sûreté nucléaire)

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 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	Sélection des patients via les centres de cardiologie pédiatrique
--	---

Objectif de la base de données

Objectif principal	Constituer une cohorte d'enfants de moins de 10 ans ayant bénéficié d'au moins une procédure de cardiologie interventionnelle entre 2000 et 2013 afin d'évaluer les risques de cancer à long terme
--------------------	--

Critères d'inclusion	Les enfants ayant bénéficié d'une procédure de cardiologie interventionnelle entre 2000 et 2013 et âgés de moins de 10 ans au moment de l'intervention de cardiologie.
----------------------	--

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
----------------------	----------------

Sexe	Masculin Féminin
------	---------------------

Champ géographique	National
--------------------	----------

Détail du champ géographique	centres de cardiologie pédiatrique ayant une activité de cardiologie interventionnelle
------------------------------	--

Collecte

Dates

Année du premier recueil	01/2011
--------------------------	---------

Année du dernier recueil	12/2014
--------------------------	---------

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 8000

Données

Activité de la base Collecte des données active

Type de données recueillies
Données cliniques
Données paracliniques
Données administratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies -----

Données paracliniques, précisions Dosimétrie individuelle (PDS), date et motif de la procédure de cardiologie interventionnelle

Données administratives, précisions nom, prénom, date de naissance, sexe, code postal de résidence, code postal du lieu de naissance

Existence d'une biothèque Non

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

Modalités

Mode de recueil des données Rétrospectif

Procédures qualité utilisées
Présence d'une requête de cohérence après la saisie des données informatiques. Gestion des données manquantes par retour au dossier source. Audit sur le traitement des bases de données. L'IRSN est accrédité ISO 9001.

Suivi des participants Oui

Détail du suivi durée indéterminée

Appariement avec des sources administratives Oui

Sources administratives appariées, précisions registres de cancers et de leucémies chez l'enfant

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document

[http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=%28%28Baysson\[Author\]+OR+Bernier\[Author\]+OR+Laurier\[Author\]+AND+%28coccinelle+OR+ladybird%29%29+OR+23521893\[uid\]](http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=%28%28Baysson[Author]+OR+Bernier[Author]+OR+Laurier[Author]+AND+%28coccinelle+OR+ladybird%29%29+OR+23521893[uid])

Description

Liste des publications dans Pubmed

Accès

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

Publications - Contacter le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique