

ERISCAM - Cohorte de familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée : estimation des risques de cancers

Responsable(s) :Lasset Christine, Prevention and genetics epidemiology

Bonadona Valérie

Bonaiti-Pellie Catherine , Genetics epidemiology and human population structures

Olschwang Sylviane , Medical Genetics and Functional Genomics

Date de modification : 01/01/2019 | Version : 3 | ID : 73086

Général

Identification

Nom détaillé Cohorte de familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée : estimation des risques de cancers

Sigle ou acronyme ERISCAM

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL

Thématiques générales

Domaine médical Cancérologie
Gastro-entérologie et hépatologie
Gynécologie obstétrique

Pathologie, précisions Syndrome de Lynch

Déterminants de santé Génétique

Mots-clés Syndrome de Lynch, gynécologie, gènes MMR, MLH1, MSH2, MSH6, risque cumulé, cancer, colorectal, génétique, mutation

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Lasset

Prénom Christine

Téléphone +33 (0)4 78 78 28 27

Email christine.lasset@lyon.unicancer.fr

Laboratoire Prevention and genetics epidemiology

Organisme CNRS

Nom du responsable	Bonadona
Prénom	Valérie
Téléphone	33 (0)4 78 78 27 66
Email	valerie.bonadona@lyon.unicancer.fr
Organisme	CNRS

Nom du responsable	Bonaiti-Pellie
Prénom	Catherine
Téléphone	33 (0)1 45 59 53 61
Email	catherine.bonaiti@inserm.fr
Laboratoire	Genetics epidemiology and human population structures
Organisme	Inserm

Nom du responsable	Olschwang
Prénom	Sylviane
Téléphone	+33 (0) 491 324 884
Email	sylviane.olschwang@inserm.fr
Laboratoire	Medical Genetics and Functional Genomics
Organisme	Inserm

Collaborations

Financements

Financements	Privé
--------------	-------

Précisions	Fondation de France
------------	---------------------

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Centre Léon Bérard
Statut de l'organisation	Secteur Privé

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 base administrative ou un registre
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	Objectif est d'estimer de façon fiable et précise les risques des différentes tumeurs chez les sujets porteurs d'une mutation d'un gène MMR
Critères d'inclusion	Familles françaises avec une mutation d'un gène MMR identifiée , recrutées par les 40 centres de consultation d'oncogénétique participants à l'étude, tous membres du Groupe Génétique et Cancer.

Type de population

Age	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	National
Détail du champ géographique	France

Collecte

Dates

Année du premier recueil	2007
Année du dernier recueil	2009

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 537 familles/families (248 : MSH1 mutation, 256 MSH2 mutation, 33 MSH6 mutation). 2622 patients

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques
Données déclaratives

Données cliniques, précisions Dossier clinique

Détail des données cliniques recueillies Sexe, age, age du dernier suivi, histoire du cancer (site, age du diagnostic, mort), mutation statut, modalité de surveillance colonoscopique, chirurgie colorectale ou gynécologique

Données déclaratives, précisions Face à face

Détail des données déclaratives recueillies Même information si dossier médical pas disponible

Existence d'une bibliothèque Non

Modalités

Suivi des participants Oui

Détail du suivi 2006, 2007, 2009

Appariement avec des sources administratives Oui

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document <http://www.hnpcc-lynch.com/?p=515>

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

Description Liste des publications dans Pubmed

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

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)

Contactez le responsable scientifique

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique