

- Registre général des cancers de la région Poitou-Charentes (Registre qualifié 2013-2015)

Responsable(s) :Ingrand Pierre, Unité d'Epidémiologie des Cancers

Date de modification : 12/03/2015 | Version : 1 | ID : 200

Général	
Identification	
Nom détaillé	Registre général des cancers de la région Poitou-Charentes (Registre qualifié 2013-2015)
Numéro d'enregistrement (CNIL, CPP, CCTIRS etc.)	CNIL 907303 (15/02/2008)
Thématiques générales	
Domaine médical	Cancérologie
Mots-clés	Registre, santé publique, région
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisez	InCA
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Faculté de Médecine et de Pharmacie de Poitiers
Statut de l'organisation	Secteur Public
Responsable(s) scientifique(s)	
Nom du responsable	Ingrand
Prénom	Pierre
Adresse	6 rue de la Milétrie BP 199, 86034 POITIERS CEDEX
Téléphone	+33 (0)5 49 45 43 45
Email	pierre.ingrand@univ-poitiers.fr

Laboratoire

Organisme

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données

Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon

Objectif de la base de données

Unité d'Epidémiologie des Cancers

Faculté de Médecine et de Pharmacie de Poitiers
Service de Pédagogie

Registres de morbidité

Sélection des sujets présentant les critères d'inclusion requis. Les cas sont enregistrés grâce au croisement de plusieurs sources d'identification. Chaque responsable de laboratoire d'anatomo-cyto-pathologie (ACP) ou de caisse d'Assurance maladie (AMA) a été rencontré. Les responsables des départements d'information médicale (DIM) ont été informés par le biais des rencontres régulières organisées au sein du CoRIM. Une demande d'autorisation a été faite auprès des directeurs de chaque établissement de santé public ou privé de la région. L'accent a été mis sur la gestion des supports informatiques et sur la rédaction, la validation et la mise en pratique des procédures de recueil, de vérification et d'enregistrement des cas. Les données sont envoyées semestriellement au registre des cancers sous format électronique crypté (logiciel PGP de cryptage à doubles clefs). Les données sont cumulées à chaque nouvel envoi pour une année donnée, de façon à tenir compte des modifications éventuelles apportées sur un ou plusieurs enregistrements des envois précédents.

Objectifs du registre en termes de santé publique (surveillance, évaluation):

Le registre a pour objectif de fournir des indicateurs de référence permettant de décrire la dynamique d'évolution des cancers (distribution, évolution et impact de la maladie selon les caractéristiques géographiques et démographiques de la population) et intervient dans l'évaluation de la prévention et du dépistage (en évaluant l'efficacité pratique des programmes mis en place) et dans l'évaluation des soins (par l'analyse des filières de soins empruntés par les patients, les déterminants du choix de mode de prise en charge diagnostique, la diffusion des recommandations de bonne pratique). Il jouera

Objectif principal

son rôle d'expert dans l'aide à l'évaluation des politiques publiques auprès de l'Agence Régionale de Santé (ARS), en collaboration avec les autres structures régionales (Réseau Onco Poitou-Charentes, Observatoire Régional de la Santé, structures de dépistage). Il participera à la production de statistiques nationales (FRANCIM) et internationales (CIRC).

Objectifs du registre en termes de recherche: Deux axes de recherche sont privilégiés dans la continuité des travaux réalisés au sein de l'équipe de Santé Publique de Poitiers.

- 1) L'évaluation des déterminants de l'accès au dépistage (accès au dépistage des fratries des cas index incident) et l'évaluation des déterminants de l'accès aux soins (satisfaction des patients, accès aux plateaux techniques chirurgicaux et délais d'attente de radiothérapie).
- 2) La classification automatisée de l'information textuelle contenue dans les comptes rendus d'anatomie et de cytologie pathologiques informatisés (collaboration Université de Rennes 1).

Critères d'inclusion

Tous les cas de tumeurs malignes invasives (hémopathies malignes et tumeurs solides en-dehors des carcinomes baso-cellulaires de la peau), les tumeurs in situ, les tumeurs borderline des ovaires, et les tumeurs bénignes ou d'évolution imprévisible du cerveau et de la vessie. Les adénomes avancés colorectaux font l'objet d'un enregistrement passif.

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

Les deux

Champ géographique

Régional

Région Poitou-Charentes, soit quatre

Détail du champ géographique	départements : 16 Charente, 17 Charente-Maritime, 79 Deux-Sèvres et 86 Vienne
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2008
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	3 323 cancers invasifs / 217 carcinomes in situ
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	Données cliniques Données administratives
Données cliniques, précisez	Dossier clinique
Données administratives, précisez	Données d'identification
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité
Modalités	
Mode de recueil des données	Recueil informatique crypté (actif ou passif) des cas éligibles dans les Structures d'anatomie et de cytologies pathologiques, les Services d'information médicale des établissements de santé (PMSI), les Services médicaux de l'Assurance Maladie (ALD).Recueil informatique (actif) des fiches du Réseau de Cancérologie Onco Poitou-CharentesRecueil actif (retour au dossier médical) dans les établissements de santé (services cliniques ou archives)Recueil pour identification des fuites extrarégionales et contrôle de l'exhaustivité des données de la Base régionale PMSI domiciliéeRecueil informatique crypté passif des cas enregistrés par l'EPC (Enquête Permanente Cancer)
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	en continu ou 1 à 2 fois par an selon les sources

Appariement avec des sources administratives

Sources administratives appariées, précisez

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Modalités d'accès aux données d'une partie ou de l'ensemble de la base de données

Oui

PMSI

Contactez le responsable