

Modalités d'accès à la base du Registre

La base du Registre est accessible pour les projets de recherche après accord du conseil scientifique.

Toute demande doit être accompagnée d'un protocole* indiquant les objectifs, le niveau d'implication du Registre, l'équipe de recherche, la valorisation, le financement.

* téléchargeable sur le site du Registre : chu-besancon.fr/la_recherche/les_acteurs_de_la_recherche/registre_des_tumeurs_du_Doubs accès à la base de données

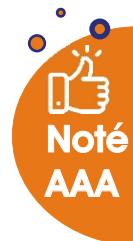
Protection des individus contre la divulgation d'informations personnelles

La transmission des informations relatives aux patients est réalisée à des fins de recherche dans le domaine de la santé, dans des conditions de stricte confidentialité et après autorisation de la Commission nationale de l'informatique et des libertés (CNIL).

« La Loi autorise les médecins (...) à transmettre des données nominatives aux registres (...) ».

Le Registre est membre du réseau national de Santé Publique. Il se conforme aux dispositions du règlement général de la protection des données (RGPD).

Le Comité d'évaluation des registres (CER) a attribué au Registre des tumeurs du Doubs la note "AAA" en 2020.



Registre des tumeurs du Doubs

Responsable scientifique :
Dr Anne-Sophie Woronoff
Présidente du Conseil scientifique :
Pr Virginie Westeel

CHU de Besançon
3 Boulevard Fleming,
25 030 Besançon cedex



Tél. +33 (0)3 70 63 24 70
Fax : +33 (0)3 70 63 24 72
Courriel : registre-cancers@chu-besancon.fr
Site web :
www.chu-besancon.fr/registretumeursdoubs

Qu'est-ce qu'un registre de population ?

« Un registre est un recueil continu et exhaustif de données nominatives intéressant un ou plusieurs évènements de santé dans une population géographiquement définie, à des fins de recherche et de santé publique, par une équipe ayant les compétences appropriées » .

Avec le soutien financier de Santé Publique France (SpF), de l'INCa, du CHU de Besançon...

Le Registre des tumeurs du Doubs

- Santé publique, veille sanitaire
- Recherche épidémiologique

Les Registres de cancers

Acteurs essentiels de la surveillance des cancers en France

Le Registre des tumeurs du Doubs

Les Registres de cancers

Ces Registres recensent tous les nouveaux cas de cancer diagnostiqués chez les personnes domiciliées dans une aire géographique définie, quel que soit le lieu de la prise en charge. L'enregistrement est continu, exhaustif, nominatif et sans double compte. Il permet de décrire sans biais, la pathologie cancéreuse dans la population française.

Le Registre des tumeurs du Doubs

Créé en 1976 par le Pr S. Schraub, le Registre des tumeurs du Doubs est l'un des plus anciens registres de cancers français (données d'incidence depuis 1978).

Il est membre du réseau Francim.

Depuis 1987, et tous les 5 ans, il est qualifié par le Comité d'évaluation des registres (SpF, INCa et Inserm) :

label garantissant la pertinence et la qualité des données produites.



La base du Registre

Près de 130 000 tumeurs* enregistrées depuis 1980 dans le Doubs et, entre 2007 et 2016 dans le Territoire de Belfort.

**Tous cancers invasifs quelle que soit la localisation, certaines tumeurs in situ (sein, col de l'utérus, côlon-rectum et mélanome) et quelques tumeurs bénignes (système nerveux central, vessie).*

Objectifs

- Produire des indicateurs à l'échelle de la population : incidence, prévalence, survie.
- Participer à l'intégration et à la diffusion nationale (SpF / INCa) et internationale (OMS) de ces indicateurs.
- Mener des travaux de recherche épidémiologique en cancérologie.

Fonctionnement

- Recensement actif des cas à partir de sources multiples.
- Recueil standardisé de données cliniques et biologiques.
- Codage selon les règles internationales.

Collaborations

Les sources d'informations médicales dont bénéficie le Registre sont multiples : laboratoires de pathologie, de biologie médicale, praticiens impliqués dans la prise en charge des patients, caisses d'assurance maladie, départements d'information médicale des établissements de soins, réseaux de cancérologie, structures de dépistage...

Registres de cancers : outils de santé publique et de recherche essentiels pour la stratégie de lutte contre le cancer

La recherche

Le Registre est intégré au pôle cancérologie et au pôle recherche du CHU de Besançon.

Le Registre publie régulièrement des résultats sur l'incidence des cancers pour la population résidant dans le Doubs (effectifs et taux standardisés), par site anatomique, par sexe et par période.

Ses principaux axes de recherche sont : HPV et cancers (cancers du col de l'utérus, du canal anal, cancers ORL), cancers cutanés (mélanomes), cancers du poumon, hémopathies malignes, influence des conditions de vie socio-économique sur le risque et la prise en charge des cancers. Par l'ancienneté et la qualité de sa base populationnelle, le Registre collabore à de nombreuses études régionales, nationales et internationales.

Partenaires

- Equipes de recherche du CHU
- EA3181 « Carcinogenèse associée aux HPV »
- UMR 1098 « Interaction hôte-greffon-tumeur et ingénierie cellulaire et génique »
- Cancéropôle Grand Est « Epidémiologie »
- Fondation de coopération scientifique Bourgogne / Franche-Comté : hémopathies malignes, cancers gynécologiques, cancers digestifs
- Collaborations nationales (Réseau Francim)
- Collaborations internationales :
 - CIRC – IARC (Centre international de recherche sur le cancer) pour les projets Cancer Incidence in Five Continents
 - ENCR (European network of cancer registries)
 - GRELL (Groupe pour l'épidémiologie et l'enregistrement du cancer dans les pays de langue latine)
 - NICER (Suisse) et CDC-Cancer Registries (Chine)