

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

1	<i>A3CANSER : Appariement, Alignement et Accessibilité des données de santé en CANcérologie pour la Surveillance, l'Evaluation et la Recherche en population</i>	Page 1
2	<i>Incidence des tumeurs solides et des hémopathies malignes chez les résidents des communes de Saint-Rogatien et de Périgny (Charente-Maritime) de 2008 à 2016</i>	Page 2
3	<i>Analyse et cartographie des risques de cancers sur la zone de la Communauté d'Agglomération de La Rochelle : 2008-2019</i>	Page 3
4	<i>Impact pronostic d'une préphase dans les lymphomes B diffus à grandes cellules traités par R-CHOP</i>	Page 4
5	<i>LMC et seconds cancers primitifs (SCP) : incidence et prise en charge</i>	Page 5
6	<i>Etude Re-AGiP (ReAlysa, ReGistre, RePrésentativité) : Analyse de la représentativité de la cohorte REALYSA pour les lymphomes B diffus à grandes cellules inclus dans la Région Poitou-Charentes (Poitiers et Niort) par rapport à une cohorte populationnelle du Registre général des Cancers du Poitou-Charentes.</i>	Page 6
7	<i>Seconds cancers primitifs (SCP) dans le myélome multiple non éligible à l'autogreffe et traité en première ligne par lenalidomide : incidence et prise en charge.</i>	Page 7
8	<i>Enrichissement des données de parcours de soins d'un registre de population. Mieux comprend le stade au diagnostic et la prise en charge thérapeutique des patients atteints d'un cancer du poumon</i>	Page 8
9	<i>Interventions par un professionnel de santé de la Protection Maternelle et Infantile auprès des jeunes (filles et garçons) scolarisés en Maisons Familiales Rurales à l'aide d'une bande dessinée pour améliorer la couverture vaccinale pour le vaccin anti-papillomavirus.</i>	Page 9

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

1	<i>Etude CENTRUM: Centralisation de la prise en charge des cancers du rectum : quel coût, quel bénéfice et pour quelles populations</i>	Page 10
2	<i>Etude CANDY : Le cancer du sein chez la femme jeune en France. Conditions de vie après la maladie et identification des profils de sexualité et des profils de fertilité</i>	Page 11
3	<i>ETIOSARC : Environmental aetiology of sarcomas : a French multicentric population-based case-control study</i>	Page 12
4	<i>Enregistrement et analyses des tendances de l'incidence des lésions précancéreuses et du cancer du col par le réseau FRANCIM</i>	Page 14
5	<i>Étude des facteurs pronostiques de la survie des cancers du col de l'utérus en France, étude en base populationnelle (SURVCOL2)</i>	Page 15
6	<i>DOCSSTAD : Etude du stade au diagnostic du cancer du sein selon le mode de découverte et l'indice de défavorisation sociale dans 19 départements français (2009-2015)</i>	Page 16
7	<i>CONSTANCES : Adjudication des cancers incidents au sein de la cohorte CONSTANCES</i>	Page 17
8	<i>Evaluation des inégalités régionales du sur-diagnostic du cancer de la thyroïde en France et coûts associés</i>	Page 18
9	<i>Etude Haute Résolution sein 2012 (étude des pratiques de prise en charge des cancers du sein diagnostiqués en 2012 en France) - HIGH resolution project on prognosis and CARE of cancer patients (HIGHCARE) – volet cancer du sein</i>	Page 19
10	<i>Étude de l'incidence et de la survie des mélanomes cutanés infiltrants en fonction des facteurs histopronostiques dans les départements couverts par un registre des cancers (2001-2016)</i>	Page 20
11	<i>Renforcer l'enregistrement des tumeurs du système nerveux central par les registres des cancers du réseau Francim</i>	Page 21
12	<i>COMETE : Impact thérapeutique du réseau COMETE cancer de la surrénale sur la prise en charge et la survie des corticosurrénales (2009-2015)</i>	Page 22
13	<i>Etude STADE : Utilisation des stades de cancer au diagnostic dans l'étude de l'évolution de l'incidence et dans les études de survie à partir des données des registres des cancers</i>	Page 23
14	<i>Etude de faisabilité 2021 sur les pratiques de soins des cancers du pancréas à partir des données des registres des cancers</i>	Page 24

15	<i>Etude en population générale du stade au diagnostic du cancer du poumon et impact de la pandémie au Covid-19</i>	Page 25
16	<i>Prise en compte de l'accessibilité spatiale aux soins dans l'étude des inégalités socio-territoriales en cancérologie</i>	Page 26

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 1	<i>Appariement, Aligement et Accessibilité des données de santé en CANcérologie pour la Surveillance, l'Evaluation et la Recherche en population (A3CANSER)</i>
Date de début du projet	2020
Contexte de réalisation	<p><i>En raison des nouvelles possibilités liées à l'intelligence artificielle et l'interopérabilité croissante des systèmes d'informations, l'exploitation et la valorisation des données prennent une importance accrue, notamment dans le domaine de la cancérologie.</i></p> <p><i>D'un côté, les registres du cancer proposent un recensement exhaustif des cas incidents de cancer et une description fine de la prise en charge des cancers sur un cinquième de la population générale. D'un autre côté, les données du SNDS couvrent l'ensemble du territoire et permettent un suivi complet du parcours de soin des personnes grâce à son découpage ville-hôpital, mais en revanche n'ont pas une finalité de surveillance et un niveau de détail aussi fin que celui des registres.</i></p> <p><i>Au global, des échanges structurés entre ces bases et les registres permettraient pour les registres d'accélérer l'identification des patients et la description de leurs prises en charge et en retour d'enrichir ces bases médico-administratives des informations médicales (diagnostic exact, gravité et évolution de la maladie quel que soit le lieu de la prise en charge) qui leur font défaut.</i></p>
Coordinateur	<i>Gautier DEFOSSEZ</i>
Partenaires	<i>Equipe en charge du développement de la plateforme de données en cancérologie (INCa)</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé de l'analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<p><i>A venir sous forme d'article scientifique.</i></p> <p><i>Communication orale au congrès EMOIS 2023 : Defossez G, Houzard S, Grignoux F, Le Bihan-Benjamin C, Bousquet PJ. Appariement des données des registres du cancer et des données de la Plateforme de données en cancérologie de l'INCa (extractions SNDS) : des premiers résultats concluants. Congrès EMOIS. Nancy, 16-17 mars 2023 (communication orale).</i></p>
Cadre du financement	<i>Institut National du Cancer</i>
Budget	<i>300 000 € sur 3 ans</i>
Gestionnaire des fonds	<i>CHU de Poitiers</i>

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 2	<i>Incidence des tumeurs solides et des hémopathies malignes chez les résidents des communes de Saint-Rogatien et de Périgny (Charente-Maritime) de 2008 à 2018</i>
Date de début du projet	2018
Contexte de réalisation	<i>Projet qui répond à une sollicitation du comité départemental de la Ligue contre le Cancer afin de répondre à une interrogation de la population concernant un éventuel excès de risque de cancer sur les communes de Saint-Rogatien et de Périgny, situées à proximité de la Société Rochelaise d'Enrobés, entreprise de fabrication de bitumes et enrobés routiers installée à Périgny et limitrophe de Saint-Rogatien.</i>
Coordinateur	<i>Gautier DEFOSSEZ</i>
Partenaires	<i>Inserm CIC-1402 – Poitiers Ligue contre le Cancer</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation. Etude des cas de cancer (analyse de risque) des personnes domiciliées à Saint-Rogatien et Périgny pour la période disponible de 2008 à 2018</i>
Valorisation	<i>Un 1^{er} rapport publié en août 2018 sur la période 2008-2015 Un 2nd rapport publié en juin 2019 sur la période 2008-2016 Un 3^{ème} rapport publié en octobre 2020 sur la période 2008-2017 Un 4^{ème} rapport publié en octobre 2021 sur la période 2008-2018 Un 5^{ème} rapport publié en octobre 2022 sur la période 2008-2019 Une présentation des résultats en séance publique en présence des élus locaux, usagers, associations, parents et habitants des communes de Saint-Rogatien et Périgny</i>
Cadre du financement	<i>Comité départemental de la Ligue contre le Cancer</i>
Budget	<i>6 500 € (2018) + 2 040 € (2019) + 2 500 € (2020) + 2 500 € (2021) + 2 500 € (2022)</i>
Gestionnaire des fonds	<i>CHU de Poitiers</i>

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 3	<i>Analyse et cartographie des risques de cancers sur la zone de la Communauté d'Agglomération de La Rochelle : 2008-2019</i>
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	<i>Projet qui répond à une sollicitation du comité départemental de la Ligue contre le Cancer et de la Communauté d'Agglomération de la Rochelle afin de disposer d'une cartographie du risque de cancer sur les 28 communes de la Communauté d'Agglomération de la Rochelle. Projet mis en œuvre dans les suites des travaux initiés chez les résidents des communes de Saint-Rogatien et de Périgny (suspicion de clusters) et de la réalisation conjointe d'un diagnostic local santé environnement porté par l'ARS et l'ORS Nouvelle-Aquitaine.</i>
Coordinateur	<i>Nolwenn LE STANG, Gautier DEFOSSEZ</i>
Partenaires	<i>Ligue contre le cancer Communauté d'Agglomération de La Rochelle</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>Rapport publié en avril 2023</i>
Cadre du financement	<i>Comité départemental de la Ligue contre le Cancer (7 500 €) Service Transition Energétique et Résilience Environnementale de la Communauté d'Agglomération de La Rochelle (7 500 €)</i>
Budget	15 000 €
Gestionnaire des fonds	CHU de Poitiers

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 4	<i>Impact pronostic d'une préphase dans les lymphomes B diffus à grandes cellules traités par R-CHOP.</i>
Date de début du projet	2019
Contexte de réalisation	<i>Initiative du registre L'utilisation du Rituximab associée à une polychimiothérapie (R-CHOP) depuis le début des années 2000, a permis d'améliorer significativement la prise en charge des patients atteints d'un LBDGC avec un espoir de guérison pour la majorité d'entre eux. Malheureusement, de nombreuses toxicités relatives aux traitements ont été observées notamment au cours du premier cycle d'immuno-chimiothérapie, décrites dans la littérature comme « l'effet premier cycle ». Il a été montré que la réalisation d'une préphase permettait de diminuer la toxicité précoce induite par le traitement et améliorer le performans status initial (PS). Cependant, aucune donnée n'a été retrouvée dans la littérature quant à un bénéfice en survie globale de l'utilisation d'une préphase avant une première ligne par R-CHOP. L'objectif de cette étude est d'évaluer l'impact pronostique en survie globale d'une préphase dans les LBDGC traités par R-CHOP.</i>
Coordinateur	<i>Pierre INGRAND, Gautier DEFOSSEZ, Thomas SYSTCHENKO</i>
Partenaires	<i>Inserm CIC-1402 - Poitiers Service d'Oncologie Hématologique et Thérapie Cellulaire, CHU de Poitiers Réseau Lymphopath, CHU de Toulouse</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>Article soumis à la revue European Journal of Cancer Care (under review).</i>
Cadre du financement	NA
Budget	NA
Gestionnaire des fonds	NA

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 5	<i>LMC et seconds cancers primitifs (SCP) : incidence et prise en charge</i>
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	<p><i>Initiative du registre</i></p> <p><i>Etude ancillaire à l'essai français « STI571 Prospective Randomized Trial » (SPIRIT) coordonné par le Pr François GUILHOT, observationnelle, analytique, longitudinale, de type cohorte historique multicentrique.</i></p> <p><i>L'objectif principal de cette étude vise à évaluer le risque de développer un second cancer après traitement d'une LMC par imatinib seul, combiné à l'interféron-alpha ou à la cytarabine à partir de la cohorte de patients inclus dans l'essai SPIRIT.</i></p> <p><i>Les objectifs secondaires seront d'étudier le devenir des patients présentant un second cancer et la stratégie de traitement de la LMC et du SCP au moment de sa survenue.</i></p>
Coordinateur	<p><i>Thomas SYSTCHENKO, Service d'Hématologie & Registre des Cancers, CHU Poitiers</i></p> <p><i>Emilie CAYSSIALS, Service d'Hématologie, CHU Poitiers</i></p> <p><i>Gautier DEFOSSEZ, Registre des Cancers, CHU de Poitiers</i></p>
Partenaires	<p><i>Fi-LCM (France Intergroupe de la leucémie myéloïde chronique)</i></p> <p><i>Inserm CIC-1402 - Poitiers</i></p> <p><i>Service d'Oncologie Hématologique et Thérapie Cellulaire, CHU de Poitiers</i></p>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>A venir</i>
Cadre du financement	<i>Projet financé en totalité par l'AO « Recherche contre le cancer Sport et Collection »</i>
Budget	<i>74 000 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>CHU de Poitiers</i>

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 6	<i>Etude Re-AGiP (ReAlysa, ReGistre, RePrésentativité) : Analyse de la représentativité de la cohorte REALYSA pour les lymphomes B diffus à grandes cellules inclus dans la Région Poitou-Charentes (Poitiers et Niort) par rapport à une cohorte populationnelle du Registre général des Cancers du Poitou-Charentes.</i>
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	<i>Initiative du registre REALYSA, cohorte prospective en vie-réelle nationale, a pour objectif de mieux comprendre les caractéristiques démographiques, cliniques et thérapeutiques des patients adultes atteints d'un lymphome en France. Si REALYSA présente de nombreux atouts, la question de la représentativité de la population REALYSA vs. la population générale nécessite des analyses complémentaires. En effet, seuls les patients pris en charge dans les centres recruteurs identifiés pour l'étude REALYSA peuvent être inclus. Pour exemple, dans le Poitou-Charentes, seuls deux centres hospitaliers (Poitiers et Niort) sont des centres recruteurs sur huit centres avec une compétence en hématologie. Pour évaluer ce biais de sélection et analyser la représentativité de REALYSA, nous allons comparer la cohorte REALYSA du Poitou-Charentes (constituée par Poitiers/Niort) à la cohorte populationnelle du registre général du Poitou-Charentes sur les caractéristiques diagnostiques et pronostiques initiales mais également sur des données thérapeutiques (1^{ère} ligne de traitement, taux de réponse, PFS).</i>
Coordinateur	<i>Gautier DEFOSSEZ, Registre des Cancers, CHU de Poitiers Thomas SYSTCHENKO, Service d'Hématologie & Registre des Cancers, CHU Poitiers</i>
Partenaires	<i>LYSA (Lymphoma Study Association), équipe REALYSA Service d'Oncologie Hématologique et Thérapie Cellulaire, CHU de Poitiers Service d'Hématologie, CH de Niort</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>A venir</i>
Cadre du financement	<i>NA</i>
Budget	<i>NA</i>
Gestionnaire des fonds	<i>NA</i>

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 7	<i>Seconds cancers primitifs (SCP) dans le myélome multiple non éligible à l'autogreffe et traité en première ligne par lenalidomide : incidence et prise en charge.</i>
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	<p><i>Initiative du registre</i></p> <p><i>Les seconds cancers primitifs (SCP), défini comme une nouvelle tumeur diagnostiquée chez un individu ayant déjà eu un cancer, sont en constante augmentation principalement du fait de l'amélioration de l'espérance de vie des patients atteints d'un cancer.</i></p> <p><i>Le myélome multiple a évolué vers une maladie chronique au prix d'une exposition longue aux principales familles thérapeutiques actuellement utilisées (immunomodulateurs, inhibiteurs du protéasome et antiCD38) dont les effets indésirables tardifs sont peu connus, en particulier le risque de SCP. L'objectif principal de cette étude est d'évaluer le risque de SCP pour les patients ayant un MM diagnostiqué à l'ère de ces nouveaux traitements.</i></p> <p><i>Le traitement du MM étant dans la majorité des cas au long cours, le diagnostic de SCP va poser une double problématique : faut-il suspendre le traitement du MM au risque de perdre la réponse ? Le MM et son traitement limitent-ils les options thérapeutiques pour le SCP ? A notre connaissance, il n'existe pas de données de littérature pour répondre à ces questions. Nous souhaitons donc recueillir rétrospectivement les stratégies thérapeutiques des différents praticiens, les décrire puis les synthétiser pour proposer un « retour d'expérience / recommandations d'experts ».</i></p>
Coordinateur	<i>Gautier DEFOSSEZ, Registre des Cancers, CHU Poitiers Xavier LELEU, Service d'Hématologie, CHU Poitiers.</i>
Partenaires	<i>Service d'Oncologie Hématologique et Thérapie Cellulaire, CHU de Poitiers Inserm CIC-1402 - Poitiers</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>A venir</i>
Cadre du financement	<i>NA</i>
Budget	<i>NA</i>
Gestionnaire des fonds	<i>NA</i>

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 7	<i>Enrichissement des données de parcours de soins d'un registre de population. Mieux comprend le stade au diagnostic et la prise en charge thérapeutique des patients atteints d'un cancer du poumon</i>
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	<p><i>La stratégie thérapeutique du cancer du poumon est définie en fonction du stade d'extension au diagnostic, du type histologique, du statut moléculaire, mais également des comorbidités et de l'état général du patient. Dans ce contexte, l'enjeu est de parvenir à enrichir les données qualifiées du registre des cancers de Poitou-Charentes avec des données détaillées de biologie moléculaire et de traitement (type de chimiothérapies), afin de fournir une description fine des parcours de soins des patients pour les différents types de cancers du poumon.</i></p> <p><i>Cette étude, réalisée dans le cadre d'une thèse de Sciences, vise à produire des données épidémiologiques d'envergure régionale en vie réelle (ex-région Poitou-Charentes) concernant les pratiques diagnostiques et les pratiques thérapeutiques initiales pour les patients atteints de cancer du poumon. L'objectif secondaire sera d'évaluer l'impact de l'évolution des recommandations sur la survie des patients (indications des thérapies ciblées et de l'immunothérapie).</i></p> <p><i>Les données sont issues du registre des cancers de Poitou-Charentes (autorisation CNIL n°907303).</i></p>
Coordinateur	<i>Gautier DEFOSSEZ, Registre des Cancers, CHU Poitiers Nicolas ISAMBERT, Oncologie médicale, CHU Poitiers.</i>
Partenaires	<i>Inserm CIC-1402 - Poitiers</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé du recueil des données, de leur analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>Plusieurs articles à venir Communication orale au congrès du GRELL 2023. Un article à venir en 2023 sur les inégalités socio-démographiques dans le cancer du poumon associées à un retard au diagnostic (stade avancé).</i>
Cadre du financement	NA
Budget	NA <i>Demande de financement dans le cadre du projet APITHEM 2023 pour le rapprochement des données du Registres et des données des plateformes de biologie moléculaire</i>
Gestionnaire des fonds	NA

PROJETS COORDONNES PAR LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES

Intitulé du projet 8	<i>Interventions par un professionnel de santé de la Protection Maternelle et Infantile auprès des jeunes (filles et garçons) scolarisés en Maisons Familiales Rurales à l'aide d'une bande dessinée pour améliorer la couverture vaccinale pour le vaccin anti-papillomavirus.</i>
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	<i>Le point de départ de ce projet est le manque de recherche interventionnelle menée dans un contexte français auprès d'adolescents pour évaluer l'efficacité d'actions multimodales sur leur comportement pour augmenter la couverture vaccinale contre les infections à Papillomavirus Humain (HPV), qui reste très faible en France alors que ce vaccin est efficace. L'objectif de cette recherche est de tester, en associant des équipes de recherche pluridisciplinaires et des acteurs de terrain, une intervention par des professionnels de santé complétée par la diffusion d'une BD sur les infections à HPV et de montrer si ce mode d'intervention améliore la couverture vaccinale anti-HPV des adolescents (critère de jugement principal), leur intention de se faire vacciner contre le HPV, de décrire les freins et leviers à cette vaccination et les indicateurs de processus (critères de jugement secondaires).</i>
Coordinateur	<i>Pierre INGRAND</i>
Partenaires	<i>GRESCO Poitiers Faculté de sociologie, Université de Bordeaux MSHS Poitiers (Maison des Sciences, de l'Homme et de la Société) Département de médecine générale, Université de Poitiers PMI (Protection Maternelle Infantile) des départements de la Gironde, de la Vienne et des Deux-Sèvres MFR (Maisons Familiales et Rurales) de Poitou-Charentes et de Gironde</i>
Implication du registre	<i>Le registre est coordonnateur, chargé de l'analyse, de l'interprétation des résultats et de la valorisation</i>
Valorisation	<i>A venir</i>
Cadre du financement	<i>Axe 1 « volet éducation à la santé dès le plus jeune âge » de l'appel à projets spécifique sur la Recherche en Prévention des Cancers de la Ligue Nationale Contre le cancer.</i>
Budget	<i>267 000 € sur 4 ans</i>
Gestionnaire des fonds	<i>CHU de Poitiers</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 1	<i>Etude CENTRUM: Centralisation de la prise en charge des cancers du rectum : quel coût, quel bénéfice et pour quelles populations</i>
Date de début du projet	2020 2021 : modification du protocole pour appariement avec les données du SNDS suite changement d'accès aux causes médicales de décès ; accord CESREES obtenu / instruction CNIL en cours
Contexte de réalisation	<i>Etude à l'initiative du Registre des cancers du Tarn</i>
Objectif / résultats	<i>Evaluer l'impact de la centralisation des traitements des cancers du rectum sur la survie, la charge pour les patients et le coût pour la société (déplacements et coûts liés à la prise en charge) Identifier les populations les plus vulnérables à ces changements</i>
Coordinateur	<i>L Daubisse-Marliac (registre des cancers du Tarn)</i>
Partenaires	<i>Registres généraux du cancer du réseau FRANCIM et registres spécialisés digestifs CERPOP INSERM 1295, Toulouse Unité d'Evaluation médico-économique CHU Toulouse</i>
Implication du registre	<i>Partenaire dans la collecte et dans l'interprétation des données Données Francim issues de l'échantillon stade Rectum de 2012 à 2015</i>
Valorisation	<i>Début de l'étude en 2020</i>
Cadre du financement	<i>Appel à projet SHS-E-SP 18-019 le 8 novembre 2019 (INCa 14049)</i>
Budget	<i>105 946 € ; Part allouée au RGCPC = 990 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Délégation régionale INSERM Occitanie-Pyrénées</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 2	<i>Etude CANDY : Le cancer du sein chez la femme jeune en France. Conditions de vie après la maladie et identification des profils de sexualité et des profils de fertilité.</i>
Date de début du projet	2020
Contexte de réalisation	<i>Un travail préliminaire dans le cadre d'un master recherche a été mis en place sur les conditions de vie dans l'après-cancer des femmes jeunes diagnostiquées pour un cancer du sein. Cette étude a montré que dans l'après-cancer les survivantes jeunes étaient confrontées à des difficultés liées à la sexualité et à la fertilité. Selon ces résultats observés sur la population de Côte d'Or, une étude à plus grande échelle en France et incluant un volet sociologique a été mise en place. Une thèse de science en santé publique (épidémiologie) est en cours dans la cadre de ce travail.</i>
Coordinateur du projet	<i>Sandrine DABAKUYO-YONLI (Registre des cancers du sein et autres cancers gynécologiques de Côte d'Or)</i>
Partenaires/collaborations scientifiques	<i>Tous les Registres généraux du Réseau FRANCIM : - Registres généraux métropolitains (Bas-Rhin, Calvados, Doubs et territoire de Belfort, Gironde, Haut-Rhin, Hérault, Isère, Loire-Atlantique et Vendée, Lille et sa Région, Limousin, Manche, Poitou-Charentes, Somme et Tarn) - Registres généraux outre-marins (Guadeloupe, Guyane et Martinique) - Agnès DUMAS, (ECEVE – INSERM UMR 1123, Université Paris Diderot – Site Villemin) : volet sociologique de l'étude - Cynthia Morgny, (ORS Bourgogne-Franche-Comté - 5 rue des perrières - 21000 DIJON) : volet sociologique de l'étude - Nicolas Meunier, (USMR - DRCI - CHU F. Mitterrand - 1, boulevard Jeanne d'Arc – BP 77 908, 21 079 Dijon cedex) : volet sociologique de l'étude</i>
Implication du registre dans le projet	<i>Le Registre est le coordonnateur du projet, chargé de la saisie de l'ensemble des données, de leur analyse et de l'interprétation des résultats.</i>
Valorisation	<i>- Publication du protocole et des résultats prévue dans des revues scientifiques : Assogba ELF, Dumas A, Woronoff A-S, Mollévi C, Coutant C, Ladoire S, Desmoulins I, Dabakuyo-Yonli TS and French Network of Cancer Registries (FRANCIM). Cross-sectional nationwide mixed-methods population-based study of living conditions, and identification of sexual and fertility profiles among young women after breast cancer in France: the Candy study protocol. BMJ Open 2022; 12:e056834. doi:10.1136/bmjopen-2021-056834. - Données sur la fertilité et la sexualité : aide aux cliniciens pour mieux informer et conseiller les futures patientes diagnostiquées pour un CS de manière à les préparer à l'après-cancer - Soutenance de thèse de science prévue pour Novembre 2023</i>
Cadre du financement	<i>- Fondation Pfizer : 112 000 euros - FEDER : 126 347 euros</i>
Budget total et part allouée au registre	<i>238 347 euros dont (105 000 euros de subvention doctorale, 86 583 euros alloués aux Registres participants pour la collecte des données des patientes et 24 980 euros alloués au volet sociologique)</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Centre Georges-François Leclerc</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 3	<i>Environmental aetiology of sarcomas : a French multicentric population-based case-control study - ETIOSARC</i>
Date de début du projet	2016
Contexte de réalisation	<i>L'objectif de ce projet est d'étudier le rôle des habitudes de vie, des facteurs environnementaux et professionnels dans la survenue des sarcomes à partir d'une étude cas-témoins multicentrique en population générale.</i>
Pertinence du recours à un registre	<i>Co-coordination de l'étude pour Francim, participation à l'élaboration du projet, signalement des cas et recueil des données.</i>
Méthodologie et calendrier, état d'avancement	<p><i>Calendrier</i> <i>Dans un contexte idéal de financement et d'ouverture des 15 centres, l'étude prévoit d'inclure environ 2000 cas et 4000 témoins sur une période de 4 ans.</i> <i>Compte tenu des difficultés réglementaires initiales, le projet n'a pu démarrer ces inclusions qu'en 2019 selon le calendrier suivant :</i> <i>Démarrage des inclusions en février 2019 dans 3 registres (Haut-Rhin, Gironde, Lille et sa région) + Extension de l'inclusion à d'autres registres au cours de l'année 2019 : Isère, Poitou-Charentes et Bas-Rhin et au département du Rhône (centre de coordination des réseaux de référence clinique et anapath)</i></p> <p><i>Etat d'avancement</i> <i>Au 12 mai 2023, 1 502 cas de sarcomes ont été signalés. Parmi eux, 600 cas ont refusé de participer à l'étude et 902 ont accepté de participer à l'étude dont 745 qui ont déjà été enquêtés et 157 qui sont en cours de recrutement, soit un taux de participation de 55% (58% en Poitou-Charentes).</i> <i>Concernant les témoins : 1 073 ont été recrutés.</i> <i>Parmi les 1^{ers} cas inclus et enquêtes, 56% d'hommes et un âge médian de 58 ans. Il y a une majorité de STM dont les sous types histologiques les plus fréquents sont les liposarcomes, les sarcomes indifférenciés et les leiomyosarcomes.</i></p>
Coordinateur	<i>Brice Amadeo, Céline GRAMOND (UMR 1219, Equipe EPICENE, ISPED - Université de Bordeaux)</i>
Partenaire/collaborations scientifiques	<ul style="list-style-type: none"> • <i>Collaborations scientifiques : ce projet associe l'équipe EPICENE de l'UMR 1219 (Bordeaux population health), le réseau clinique des sarcomes-NETSARC, le Réseau de Référence en Pathologie des Sarcomes des tissus mous et des viscères-RREPS, le réseau Francim, l'UMR 1218 (Actions for onCogenesis understanding and Target Identification in ONcology).</i> • <i>Groupe de travail Francim : Brice Amadeo (Registre des cancers de Gironde) et S. Plouvier (Registre des cancers de Lille)</i> • <i>Registres pilotes pour le recueil des données : Haut-Rhin, Gironde, Lille et sa région</i> • <i>Registres impliqués pour l'extension du recueil : Hérault, Haute-Vienne, Loire Atlantique, Calvados, Bas-Rhin, Doubs, Poitou-Charentes, Isère, Manche, Vendée</i>
Valorisation	<p><i>Article scientifique</i> <i>Lacourt A, Amadeo B, Gramond C, Marrer E, Plouvier S, Baldi I, Blay JY, Coindre JM, De Pinieux G, Gouin F, Italiano A, Le Cesne A, Le Loarer F, Monnereau A, Pellegrin I, Penel N, Ray-Coquard I, Toulmonde M, Ducimetière F, Mathoulin-Pélissier S for the Etiosarc study group. ETIOSARC study : environmental aetiology of sarcomas from a French prospective multicentric population-based case-control study-study protocol. BMJ Open 2019;9:e030013.</i></p> <p><i>Communication orale</i> <i>Cancéropôle du grand sud-ouest (novembre 2019), GSF-GETO (juillet 2019), journées du SIRIC BRIO (septembre 2020) et Oncosphère (Janvier 2021).</i></p> <p><i>Communication affichée</i></p>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

	<p><i>Cancéropôle du grand sud-ouest (novembre 2020) et congrès du Grell Luxembourg (mai 2021).</i></p> <p><i>Site Web</i> <i>Un site web de présentation de l'étude : https://www.etiosarc.fr.</i></p>
Cadre du financement	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Financements partiels obtenus :</i> <ul style="list-style-type: none"> • <i>INCa 2016 SHS-E-SP</i> • <i>AAP 2017 « Environnement et cancer » de l'ITMO Cancer, l'AVIESAN, l'Inca et géré par l'Inserm</i> - <i>Fondation ARC 2020</i> - <i>INCa SHS-E-SP (dossier déposé avec réponse attendue en juillet 2021)</i>
Budget	<i>Part allouée au RGCPC = 76 606 € par an sur 3 ans</i>
Gestionnaire des fonds	<i>FRANCIM</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 4	<i>Enregistrement et analyses des tendances de l'incidence des lésions précancéreuses et du cancer du col par le réseau FRANCIM</i>
Date début du projet	2012
Contexte de réalisation	<i>Programme de travail partenarial 2014-2019, fiche action PTP 9.2. Tendances de l'incidence des lésions précancéreuses du col</i>
Coordinateur	<i>AS Woronoff (registre général du Doubs)</i>
Partenaires	<i>Les registres généraux et le registre gynécologique de Côte d'Or / Francim ; SpFrance ; INCa ; HCL</i>
Groupe de travail	<i>P. Delafosse (Registre de l'Isère), AV. Guizard (Registre du Calvados), F. Molinié (Registre de Loire-Atlantique/Vendée), S. Dabakuyo (Registre de Côte d'Or), B. Trétarre (Registre de l'Hérault)</i>
Implication du Registre	<i>Elaboration des règles d'enregistrement des lésions précancéreuses et des cancers du col et diffusion grâce à la fiche de codage. La fiche de codage a été modifiée en 2020 pour tenir compte de l'évolution de la classification FIGO 2018, et a été diffusée dans Francim en avril 2021. Le Registre du Doubs est en charge de l'exploitation statistique des données d'incidence du cancer du col de l'utérus et de la rédaction du rapport. Les fichiers avec les données d'incidence 2017 incluses ont été transmis au registre du Doubs pour analyse en 2021. Les vérifications et analyses ont débutées en 2021.</i>
Valorisation	<i>Deux rapports ont été rédigés présentant les tendances de l'incidence des lésions précancéreuses et des cancers du col. En 2016 (incidence 1990-2013) et en 2019 (incidence 1990-2014). Utilisation des données dans le cadre d'une publication (Hamers F, Woronoff AS. BEH 2019;(22-23):410-6). A venir un 3^{ème} rapport en 2022.</i>
Cadre de financement	<i>PTP SPF à partir de 2017, plus de financement depuis 2019.</i>
Budget total et part allouée au registre	<i>67 000 € (pour 3 années 2017-2020) ; Part allouée au RGCCPC = 0 € Financement actuel = 0 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>CHRU Besançon</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 5	<i>Étude des facteurs pronostiques de la survie des cancers du col de l'utérus en France, étude en base populationnelle (SURVCOL2)</i>
Date début du projet	2018
Contexte de réalisation	<i>Programme de travail partenarial 2014-2019. Fiche-action 3.8. Suite Survcol1 : Etude de l'évolution des facteurs pronostics de la survie des femmes entre 2 périodes (2011-2012 et 2019-2020)</i>
Coordinateur	<i>AS Woronoff (registre général du Doubs)</i>
Comité de pilotage	<i>P Delafosse (registre général de l'Isère), AV Guizard (registre général du Calvados), F Molinié (registre général de LAV), S. Dabakuyo (Registre Gynéco de Côte d'Or), B Tretarre (registre général de l'Hérault)</i>
Partenaires	<i>Tous les registres généraux et le registre gynécologique de Côte d'Or / Francim ; INCa</i>
Implication du Registre	<i>Recueil des données des cancers invasifs du col de 2019 et 2020 Mise à jour du statut vital prévue en 2025</i>
Valorisation	<i>A venir</i>
Cadre de financement	<i>AAP INCa DEPREV 2017</i>
Budget total et part allouée au registre	<i>Budget total 78 000 € ; Part allouée au RGCP = à préciser</i>
Gestionnaire des fonds	<i>FRANCIM</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 6	<i>Etude DOCSSTAD. Etude du stade au diagnostic du cancer du sein selon le mode de découverte et l'indice de défavorisation sociale dans 19 départements français (2009-2015)</i>
Date de début du projet	2018
Contexte de réalisation	<i>Sollicitation du département Dépistage de l'INCa</i>
Coordinateur	<i>F. Molinié (registre général des tumeurs de LAV) – E. Marrer (registre général du Haut-Rhin) ; Groupe de Pilotage : B Trétarre (registre général de l'Hérault), P Delafosse (registre général de l'Isère), AS Woronoff (registre général du Doubs)</i>
Partenaires	<i>FRANCIM / Structure de gestion du DO / SpF / INCa</i>
Implication du registre	<i>Phase 1 (2018): Elaboration d'une procédure de croisement des données entre centres de coordination du dépistage et registres par un groupe de travail : registres du groupe de pilotage (médecins et data managers) associés à 4 représentants de structures de gestion (C Exbrayat (Isère), C Guldenfels (Alsace), Rymzhanova (Doubs), MC Quartier (Calvados/Manche)), à C Quintin et A Rogel (SpF) et à M Le Bail (INCa) (2018). Phase 2 (2018-2020): - Pour tous les registres impliqués dans l'étude : réalisation des croisements de base et classement des cas localement, récupération des EDI (2018-19), envoi des données au RG du Haut-Rhin (2019) - Pour le groupe de pilotage : Rédaction du « Protocole de transmission des données par les registres » (2019), data management et analyses (réalisés par S Boyer, registre du Haut-Rhin), interprétation des résultats, rédaction du rapport, valorisation (2020)</i>
Valorisation	<i>Rapport d'activité rendu fin 2020 Rapport scientifique rendu en 2021 F Molinié, S Boyer, P Delafosse, K Hammas, B Trétarre, AS Woronoff. Impact du Dépistage Organisé du Cancer du Sein sur le STADe au diagnostic -Etude DO-CS-STAD. Forum du dépistage -SFSPM Lyon, France 10 nov 2021 (CO) et présentation en réunion avec l'INCa, SpF et les CRCDC Communications orales 2022</i> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Molinié F. Impact du dépistage organisé pour les femmes françaises : résultats des croisements de données des Centres Régionaux Coordination Dépistage Cancers et des Registres. Journées Francophones de Radiologie (JFR). Paris, France, 7-10 octobre 2022.</i> • <i>Molinié F, Boyer S, Delafosse P, Hammas K, Trétarre B, Woronoff AS and the Francim network. Breast cancer stage according to the mode of detection and to social deprivation. Congrès du Groupe des Registres de Langue Latine (GRELL). Pampelune, Espagne, 18-20 mai 2022.</i>
Cadre du financement	<i>HAP INCa</i>
Budget total et part allouée au registre	<i>116 000 € ; Part allouée au RGCP = 9 600 € pour les croisements dans chaque département (2018-19)</i>
Gestionnaire des fonds	<i>FRANCIM</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 7	<i>Adjudication des cancers incidents au sein de la cohorte CONSTANCES</i>
Date de début du projet	<i>Fin 2016</i>
Contexte de réalisation	<i>Constances constitue une cohorte épidémiologique « généraliste » orientée vers l'étude des facteurs de risque et la prévention. FRANCIM a été sollicité comme réseau d'experts pour l'adjudication des cas incidents de cancers pendant le suivi de la cohorte.</i>
Coordinateur	<i>Patricia Delafosse (registre général de l'Isère) Groupe d'experts : Patricia Delafosse (registre général de l'Isère), Gautier Defossez (registre général de Poitou-Charentes), Brigitte Trétarre (registre général de l'Hérault), Laetitia Daubisse (registre général du Tarn)</i>
Partenaires	<i>FRANCIM / Inserm</i>
Implication du registre	<i>Coordination Mise en place de la convention-cadre de partenariat entre FRANCIM et l'Inserm, développement des procédures d'expertise et de validation, réalisation de la phase de test de la plateforme d'adjudication en ligne, adjudication des cas</i>
Valorisation	<i>Sans objet</i>
Cadre du financement	<i>Inserm</i>
Budget total et part allouée au registre	<i>23 491 € pour la 1^{ère} phase d'adjudication portant sur la période d'inclusion 2013-2019 (environ 1 500 cas à adjudiquer) ; Part allouée au RGCP = 5 647 € (à raison de l'adjudication de 750 cas, avec 2 experts par cas), dont 2 349 € en 2019</i>
Gestionnaire des fonds	<i>FRANCIM</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 8	<i>Evaluation des inégalités régionales du sur-diagnostic du cancer de la thyroïde en France et coûts associés</i>
Date de début du projet	<i>Fin 2017</i>
Contexte de réalisation	<i>Initiative CIRC, Registre du cancer de l'Isère</i>
Coordinateur	<i>VACCARELLA, Salvatore</i>
Partenaires	<i>CIRC, FRANCIM Registre du Bas-Rhin, Registre du Haut-Rhin, Registre de Poitou-Charentes pour les départements de la Vienne et des Deux-Sèvres, Registre du Calvados, Registre de la thyroïde du Rhône, Registre de la thyroïde de Marnes Ardennes, Registre du cancer de l'Isère</i>
Implication du registre	<i>Recueil de données complémentaires</i>
Valorisation	<i>A venir</i>
Cadre du financement	<i>AAP INCa</i>
Budget	<i>Budget total 192 069 € - Part allouée au RGCP = 19 500 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>CIRC sa partie et Registre du cancer de l'Isère</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 9	<i>Etude Haute Résolution sein 2012 (étude des pratiques de prise en charge des cancers du sein diagnostiqués en 2012 en France) - HIGH resolution project on prognosis and CARE of cancer patients (HIGHCARE) – volet cancer du sein</i>
Date de début du projet	2014 -2015
Contexte de réalisation	<i>Eurocare -HIGHCARE</i>
Coordinateur	<i>F. Molinié (Registre des cancers de LAV)</i>
Partenaires	<i>Pour les registres participants : recueil de données Registre LAV : Coordinateur pour la France pour le cancer du sein, recueil des données localement LA/V (2014-15), saisie centralisée des questionnaires de tous les départements (2015), data management (2015-16), analyse (2016), valorisation (2016-18) et relation avec Eurocare (2016-18)</i>
Implication du registre	<i>Recueil de données complémentaires</i>
Valorisation	<p><i>Valorisation en 2018 :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Minicozzi P, Van Eycken L, Molinie F, Innos K, Guevara M, Marcos-Gragera R, Castro C, Rapiti E, Katalinic A, Torrella A, Žagar T, Bielska-Lasota M, Giorgi Rossi P, Larrañaga N, Bastos J, Sánchez MJ, Sant M; European HR Working Group on breast cancer. Comorbidities, age and period of diagnosis influence treatment and outcomes in early breast cancer. Int J Cancer. 2019;144:2118-2127</i> • <i>Bulletin d'information n°6 – Evaluation de la qualité de la prise en charge des cancers du sein à l'aide d'indicateurs européens. Décembre 2018, 4 p</i> <p><i>Valorisation en 2019 :</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Cowppli-Bony A, Trétarre B, Marrer E, Defossez G, Daubisse-Marliac L, Coureau G, Minicozzi P, Woronoff AS, Delafosse P, Molinié F; FRANCIM network. Compliance with clinical guidelines for breast cancer management: A population-based study of quality-of-care indicators in France. PLoS One. 2019;14:e0224275.</i> • <i>Cowppli-Bony A, Ayrault-Piault S, Molinié F, le réseau des registres de cancers FRANCIM. Évaluation de l'adhésion aux recommandations dans la prise en charge des cancers du sein en France à l'aide d'indicateurs qualité européens : étude en population générale. 10ème Congrès national des réseaux de cancérologie, Rennes (France), 3-4 octobre 2019.(CO)</i> <p><i>Valorisation en 2020</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Sant M, Meneghini E, Bastos J, Rossi PG, Guevara M, Innos K, Katalinic A, Majuelo LG, Marcos-Gragera R, Molinié F, Rapiti E, Vizcaino A, Zadnik V, Minicozzi P, the European High Resolution Working Group on breast cancer. Endocrine treatment and incidence of relapse in women with oestrogen receptor-positive breast cancer in Europe: a population-based study. Breast Cancer Res Treat. 2020;183, 439–450.</i> <p><i>Valorisation en 2020 :</i></p> <p><i>Utilisation des données dans le cadre du projet Eu-topia évaluant l'impact du programme de dépistage organisé du cancer du sein en Europe. Pilotage : SpFrance (projet de thèse Clara Bouvard) (débuté en 2019)</i></p>
Cadre du financement	<i>ERA-NET on Translational Cancer Research (TRANSCAN) JTC2013 (395 600 euros au total pour les cancers du sein et colorectal)</i>
Budget	<i>100 euros / cas pour le recueil initial pour chaque registre.</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 10	<i>Étude de l'incidence et de la survie des mélanomes cutanés infiltrants en fonction des facteurs histopronostiques dans les départements couverts par un registre des cancers (2001-2016)</i>
Date de début du projet	<i>2015 ; 2018-2020 pour les analyses</i>
Contexte de réalisation	<i>Programme de travail partenarial</i>
Coordinateur	<i>Anne-Valérie Guizard (Registre du Calvados), Karima Hammas. Comité de pilotage : Anne Sophie Woronoff (Registre du Doubs et TB), Séverine Boyer (Registre du Haut Rhin), Sandrine Plouvier (Registre de Lille et sa zone de proximité), SpF, INCa</i>
Partenaires	<i>Registres généraux du réseau Francim</i>
Implication du registre	<i>Coordination Etat des lieux des éléments contenus dans la base commune, mise à jour des recommandations ; mise en place du recueil de données de stade au sein du réseau (Recueil rétrospectif des données depuis 2001) Registres du Calvados, du Doubs et TB, du Haut Rhin, de Lille et sa zone de proximité : Contrôles, analyses, et interprétation des données. Rédaction rapport stade et article. Fin 2016 : extraction et première mise à plat des données (2001-2013), mise en place des contrôles (F. Binder et AV. Guizard) Fin 2017 : deuxième extraction (2001-2014), début des analyses (Registre du Doubs). En 2020 poursuite des analyses 2001-2016 (Registre du Haut-Rhin) et interprétation des résultats. 2021 : Formation SURVPEN en prévision des analyses de survie (K. Hammas, Registre du Haut Rhin). 2022 : Analyses de survie (K. Hammas, Registre du Haut Rhin).</i>
Valorisation	<i>Article incidence et survie prévu en 2023</i>
Cadre du financement	<i>Survie : INCa Convention de Subvention 2020-133</i>
Budget	<i>120 000 €; Part allouée au RGPC = 0 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 11	<i>Renforcer l'enregistrement des tumeurs du système nerveux central par les registres des cancers du réseau Francim</i>
Date de début du projet	<i>2019</i>
Contexte de réalisation	<i>Programme de travail partenarial. Fiche-action 20.6 SNC</i>
Coordinateur	<i>Patricia Delafosse (registre général de l'Isère) Groupe de travail : Brigitte Lacour (Registre National des Tumeurs Solides de l'Enfant), Anne Cowppli-Bony (Registre de Loire-Atlantique/Vendée), Patricia Delafosse (registre général de l'Isère)</i>
Partenaires	<i>Francim, SpFrance, INCa, HCL</i>
Implication du registre	<i>Participation à la formation TSEEC en 2018 Participation à la rédaction de la fiche de synthèse et aux recommandations sur l'enregistrement (en cours de finalisation) Analyse des données de la base Francim (en cours) Établissement d'une collaboration avec le réseau RENOCLIP (collaboration opérationnelle, en attente de la transmission des données de relectures pour effectuer le croisement avec les bases des registres)</i>
Valorisation	<i>A venir / un avenant a été mis en place pour prolongation du projet sur le nouveau PTP</i>
Cadre du financement	<i>PTP SPFrance</i>
Budget	<i>24 500 € - Part allouée au RGCP = 0 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 12	<i>COMETE : Impact thérapeutique du réseau COMETE cancer de la surrenale sur la prise en charge et la survie des corticosurrénales (2009-2015)</i>
Date de début du projet	2019
Contexte de réalisation	<i>Compte tenu de la rareté des corticosurrénales, la prise en charge n'est pas toujours homogène. Pour cette raison en 2009, a été créé un réseau national dédié aux corticosurrénales sous l'égide de l'INCa, le réseau COMETE Cancer. Ce réseau a sollicité Francim afin d'étudier la prise en charge de ces tumeurs depuis la mise en place du réseau. Retour au dossier pour le recueil de la prise en charge.</i>
Coordinateur	<i>G. Coureau et AS Foucan (Registre Général des cancers de la Gironde) pour Francim</i>
Partenaires	<i>Francim, E. Baudin et R. Libé (Institut Gustave Roussy)</i>
Implication du registre	<i>Collecte et mise à disposition des données</i>
Valorisation	2021-2022
Cadre du financement	<i>Réseau COMETE</i>
Budget	<i>20 000 € - Part allouée au RGCCPC = 150 € / cas</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 13	<i>Etude STADE : Utilisation des stades de cancer au diagnostic dans l'étude de l'évolution de l'incidence et dans les études de survie à partir des données des registres des cancers</i>
Date de début du projet	2009
Contexte de réalisation	<p><i>L'objectif de cette étude est de fournir des informations standardisées sur les stades des cancers sensibles au dépistage (sein, colon-rectum, col) ainsi que des cancers de la prostate, de la thyroïde et des mélanomes, afin d'en étudier la répartition puis la survie par stade.</i></p> <p><i>Objectif supplémentaire en 2021 : étudier l'impact de la crise sanitaire liée à la pandémie au Covid-19 sur le stade au diagnostic de plusieurs localisations de cancer chez l'adulte et chez l'enfant. Il s'agit de comparer la répartition des stades pour ces cancers (ajout du cancer du poumon) entre la période avant la crise sanitaire Covid-19 (2018-2019) et la période de la crise sanitaire Covid-19 (2020).</i></p>
Coordinateurs	<i>B. Trétarre, AM Bouvier, M. Colonna, P. Delafosse, K. Hamas, P. Grosclaude, AV Guizard, F. Molinié, AS Woronoff</i>
Partenaires	<i>Les Registres généraux, digestifs et gynécologique du réseau Francim</i>
Implication du registre	<p><i>Collecte en routine des</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <i>• Stades pour les échantillons de cancers du sein et du colon-rectum</i> <i>• PSA pour un échantillon des cancers de prostate</i> <i>• Stades FIGO pour tous les cancers du col invasif</i> <i>• Stades (taille et pT) pour tous les cancers de la thyroïde</i> <i>• Stades (Clark, Breslow, ulcération, régression) des mélanomes malins de la peau</i> <i>• Stades TNM pour un échantillon de cancers du poumon</i> <p><i>Des analyses par stades et sur la survie par stade sont réalisées par les différents groupes de travail relatifs aux localisations incriminées.</i></p>
Valorisation	<p><i>Des rapports sur les stades des cancers du sein (2018), du colon-rectum (2018), de la thyroïde (2020) et du col utérin (2022) ont été rédigés.</i></p> <p><i>Les analyses de la survie par stade sont en cours pour toutes les localisations.</i></p>
Cadre du financement	<i>PTP SPF</i>
Budget	<i>13 500 € - Part allouée au RGCCPC = 0 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 14	<i>Etude de faisabilité 2021 sur les pratiques de soins des cancers du pancréas à partir des données des registres des cancers</i>
Date de début du projet	<i>2021</i>
Contexte de réalisation	<i>Etude haute résolution proposée dans le cadre du PTP – Faisabilité sur échantillon représentatif.</i>
Coordinateurs	<i>P. Grosclaude (registre des cancers du Tarn), AM. Bouvier (registre digestif de Bourgogne)</i>
Partenaires	<i>Registres des cancers du Bas Rhin, Calvados, Côte d’Or, Doubs, Finistère, Gironde, Haut Rhin, Hérault, Isère, Lille, Manche, Poitou-Charentes, Saône et Loire, Somme, Tarn, Haute Vienne</i>
Implication du registre	<i>Collecte et mise à disposition des données.</i>
Valorisation	<i>Les données sont collectées Analyse en cours Rapport avant la fin de l’année 2023</i>
Cadre du financement	<i>PTP INCa</i>
Budget	<i>100 000 € - Part allouée au RGCCPC = 2 000 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 15	<i>Etude en population générale du stade au diagnostic du cancer du poumon et impact de la pandémie au Covid-19</i>
Date de début du projet	2021
Contexte de réalisation	<i>Le but global du projet est d'étudier l'impact de la pandémie au Covid-19 sur le stade au diagnostic des cancers du poumon à partir des données des registres de cancers français. L'objectif principal sera de comparer la répartition du stade au diagnostic avant et après la survenue de la pandémie au Covid-19 en population générale française. Les objectifs secondaires seront de décrire la répartition du stade au diagnostic des cancers du poumon en fonction des zones géographiques qui ont été plus ou moins impactés par le premier confinement (départements inégalement touchés entre l'Ouest et l'Est de la France), et de décrire la répartition du stade au diagnostic des cancers du poumon en fonction des principaux sous-types histologiques.</i>
Coordinateurs	<i>P. Delafosse (registre des cancers de l'Isère), G. Defossez (registre des cancers de Poitou-Charentes)</i>
Groupe de travail	<i>Groupe de travail : Patricia Delafosse (registre général de l'Isère), Florence Molinié (Registre général Vendée Loire-Atlantique), Tania d'Almeida (registre général Haute-Vienne), Gautier Defossez (registre général Poitou-Charentes)</i>
Partenaires	<i>Registres généraux des cancers du réseau Francim (Bas Rhin, Calvados, Doubs, Gironde, Haut Rhin, Hérault, Isère, Lille, Manche, Poitou-Charentes, Somme, Tarn, Haute Vienne)</i>
Implication du registre	<i>Collecte en routine des stades d'extension au diagnostic et des traitements des cancers bronchiques non à petites cellules à partir des cas incidents 2019</i>
Valorisation	<i>Ce travail contribuera à affiner le recueil des stades au diagnostic des cancers du poumon selon une méthodologie standardisée au niveau national (FRANCIM), et d'en prévoir les modalités de pérennisation. Ce travail sera également un préambule à la mise en œuvre d'études type haute résolution visant à développer une compréhension fine des différents types de cancers du poumon et leurs évolutions et traitements.</i>
Cadre du financement	<i>PTP INCa</i>
Budget	<i>100 000 €</i>
Gestionnaire des fonds	<i>Francim</i>

PROJETS AUXQUELS LE REGISTRE DES CANCERS DE POITOU-CHARENTES PARTICIPE

Intitulé du projet 16	<i>Prise en compte de l'accessibilité spatiale aux soins dans l'étude des inégalités socio-territoriales en cancérologie</i>
Date de début du projet	2020
Contexte de réalisation	<p><i>Cette étude, réalisée dans le cadre d'une thèse de Sciences, a pour objectif d'étudier l'influence des inégalités socio-territoriales sur la survie des patients en France.</i></p> <p><i>L'objectif secondaire sera de comparer entre eux les indicateurs d'isolement géographique disponibles (notamment accessibilité potentielle localisée APL, SCALE & les mesures de distance traditionnellement utilisées) et d'étudier leur éventuelle complémentarité.</i></p> <p><i>Les données sont issues des 22 registres de cancers français (réseau FRANCIM). Les autorisations légales ont été obtenues pour utiliser les données de géolocalisation (CNIL n°921057).</i></p>
Coordinateurs	<p><i>Joséphine Gardy : thèse de Sciences</i></p> <p><i>Encadrants de thèse : Olivier Dejardin, Joséphine Bryère-Théault</i></p> <p><i>Coordinateurs Registres : Véronique Bouvier, Anne-Valérie Guizard</i></p>
Partenaires	<i>Registres des cancers du réseau Francim</i>
Implication du registre	<i>Collecte et mise à disposition des données</i>
Valorisation	<p><i>- Gardy J, Wilson S, Guizard AV, Bouvier V, Tron L, Launay L, Alves A, On Behalf Of The Francim Group, Launoy G, Molinié F, Bryère J, Dejardin O. Cancer Survival and Travel Time to Nearest Reference Care Center for 10 Cancer Sites: An Analysis of 21 French Cancer Registries. Cancers (Basel). 2023 Feb 28;15(5):1516</i></p> <p><i>- Gardy J, Guizard AV, Bouvier V, Launay L, FRANCIM group, Alves A, Launoy G, Molinié F, Bryère J, Dejardin O. Cancer survival and travel time to nearest reference care centre for 10 cancer localisations: an analysis of 21 French cancer registries. GRELL, 18-20 mai 2022, Espagne.</i></p> <p><i>- Nguyen TTN, Dejardin O, Nousbaum JB, Bouvier AM, Molinié F, Gardy J, Launoy G, Bouvier V, Ollivier-Hourmand I. Influence des inégalités socio-économiques sur la survie des patients atteints de cancers primitifs du foie à caractères hépatocytaires et biliaires : analyse à partir des données des registres des cancers français du réseau FRANCIM. JFOD, 16-19 mars 2023, France.</i></p>
Cadre du financement	NA
Budget	NA
Gestionnaire des fonds	NA