

Etudes et travaux de recherche - 2022

Intitulé du projet	Epidémiologie des cancers : 25 années d'évolution de l'incidence et de la survie dans la Manche
Date de début du projet	2022
Contexte de réalisation	Initiative registre
Coordinateur	Coordination Dr S Bara (Registre des cancers de la Manche) et Pr X Troussard (RRHMBN)
Partenaires	Registres des cancers de la Manche et RRHMBN
Implication du registre	Rédaction du protocole, recueil des données, interprétation et valorisation des résultats en collaboration avec le RRHMBN. Approfondissement de la méthodologie d'analyse.
Valorisation	Rapport scientifique : 2023
Cadre du financement	Aucun

Intitulé du projet	Prise en charge des cancers de l'endomètre entre 2015 et 2020 : Etude multicentrique dans quatre établissements normands (Etude NORMENDO)
Date de début du projet	2020
Contexte de réalisation	<p>Parmi les facteurs de risque du cancer de l'endomètre l'obésité occupe une place importante avec des difficultés de prise en charge (diagnostiques et thérapeutiques) inhérent à l'indice de masse corporel.</p> <p>Les fragilités de la personne âgée justifient une approche globale des patientes dans un souci carcinologique au premier plan mais également de prise en charge des comorbidités gériatriques. L'objectif de cette prise en charge vise à anticiper les dégradations cognitives et somatiques pouvant être induites par la maladie et/ou les traitements proposés.</p> <p>L'évaluation de l'impact de ces 2 principaux facteurs de risque que sont l'âge et l'obésité apparaît nécessaire afin d'optimiser leur prise en charge chez ces patientes.</p>
Coordinateur	Co-coordination Dr S Bara (Registre des cancers de la Manche) et Dr A Villot (CHPC)
Partenaires	CHU Caen (Pr Fauvet), CLCC François Baclesse (Dr Martin / Dr Dolivet)
Implication du registre	Participation à la rédaction du protocole, à l'analyse des données et à la valorisation des résultats
Valorisation	Préparation et publication des résultats (article scientifique/thèse) : 2023
Cadre du financement	Aucun

Intitulé du projet	Etude de l'impact de la pandémie Covid sur le retard au diagnostic des cancers en France - Evolution du stade et de la prise en charge
Date de début du projet	2021
Contexte de réalisation	Le but global du projet est d'étudier l'impact de la crise sanitaire liée à la pandémie au Covid-19 sur le stade au diagnostic des cancers du poumon (CBNPC), du sein, du côlon-rectum, de la prostate, du col de l'utérus et des mélanomes, ainsi que des cancers pédiatriques, 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 en fonction des zones géographiques qui ont été plus ou moins impactées 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.
Coordinateurs	Pilote : B Trétarre et comité de pilotage composé des coordinateurs et membres du GT stade Poumon : P. Delafosse ; Sein : B. Trétarre ; Côlon-Rectum : A.M. Bouvier ; Prostate : P. Grosclaude ; Col Utérin : A.S. Woronoff ; Mélanome : A.V. Guizard ; Cancers pédiatriques : B. Lacour
Partenaires	Registres généraux des cancers du réseau Francim (Bas Rhin, Calvados, Doubs, Gironde, Haut Rhin, Hérault, Isère, Lille, Manche, Poitou-Charentes, Somme, Tarn, Haute Vienne), RD14, RD21, RD29, RGy21, RNCE
Implication du registre	Recueil de données spécifique des stades d'extension au diagnostic et des traitements des cancers bronchiques non à petites cellules à partir des cas incidents 2019 et 2020. Recueil de données déjà mis en œuvre pour les autres localisations de cancer (cf. fiche stade).
Valorisation	Etude de l'impact de la crise sanitaire sur les stades au diagnostic de plusieurs localisations de cancer pour décrire précisément en population générale les pertes de chances liées à la crise Covid et mieux anticiper les organisations sanitaires en cas de crise. 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 plus fine des différents types de cancers du poumon et leurs évolutions et traitements.
Cadre du financement	PTP INCa
Budget	703 800 € coût du projet pour toutes les localisations dont 270 000 € financés par l'INCa
Gestionnaire des fonds	FRANCIM

Intitulé du projet	Prise en compte de l'accessibilité spatiale aux soins dans l'étude des inégalités socio territoriales en cancérologie
Date de début du projet	2020
Contexte de réalisation	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. 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. 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).

	Deux sous-projets concernent spécifiquement les cancers du foie : (1) influence des facteurs socio-économiques sur la survie des patients atteints d'un cancer du foie selon leur type histologique ; (2) influence des facteurs sociogéographiques sur la survie des patients atteints d'un cancer primitif du foie.
Coordinateur	Joséphine Gardy : thèse de Sciences Encadrants de thèse : Olivier Dejardin, Joséphine Bryère-Théault Coordinateurs Registres : Véronique Bouvier, Anne-Valérie Guizard
Partenaires	Les Registres du réseau Francim
Implication du registre	Collecte de données avec vérification des adresses pour le géocodage, participation à la rédaction des articles.
Valorisation	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. <i>Cancers (Basel)</i> . 2023 Feb 28;15(5):1516. 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. <i>GRELL</i> , 18-20 mai 2022, Pampelune. 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. <i>JFOD</i> , 16-19 mars 2023, France.
Cadre du financement	Spécifique aux sous-projets « cancer du foie » : la Ligue régionale contre le cancer Comité de Normandie
Budget	-
Gestionnaire des fonds	Université de Caen Normandie

Intitulé du projet	Evolution des inégalités sociales d'incidence de cancer entre 2006 et 2016 en France
Date de début du projet	2020
Contexte de réalisation	Stage de fin d'étude. L'objectif était de mesurer l'évolution des inégalités socio-économiques dans l'incidence des cancers les plus fréquents en France sur une période de onze ans. Un sous projet a concerné spécifiquement les cancers du foie.
Coordinateur	Joséphine Bryère-Théault, U1086 INSERM-UCN Anticipo
Partenaires	Les Registres du réseau Francim
Implication du registre	Apport de données.
Valorisation	Derette K, Rollet Q, Launay L, Launoy G, Bryere J and the French Network of Cancer Registries (FRANCIM Group). Evolution of socioeconomic inequalities in cancer incidence between 2006 and 2016 in France: a population-based study. <i>Eur J Cancer Prev</i> . 2022 Sep 1;31(5):473-481. Comoz B, Bryere J, Bouvier AM, Nousbaum JB, Launoy G, Bouvier V, Ollivier Hourmand I. Disparités socio-économiques et incidence du cancer primitif du foie entre 2006 et 2016 : analyse par sous-types. <i>JFHOD</i> , 16-19 mars 2023, France.
Cadre du financement	Spécifique au sous-projet « cancer du foie » : la Ligue régionale contre le cancer Comité de Normandie

Budget	-
Gestionnaire des fonds	Université de Caen Normandie

Intitulé du projet	Centralisation de la prise en charge des cancers du rectum (CENTRUM) : quel coût, quel bénéfice et pour quelles populations ?
Date de début du projet	2020 ; 2021 : modification du protocole pour appariement avec les données du SNDS suite à un changement d'accès aux causes médicales de décès ; accord CESREES obtenu / instruction CNIL en cours
Contexte de réalisation	Etude à l'initiative du Registre des cancers du Tarn
Coordinateur	Dr L. Daubisse-Marliac Registre des cancers du Tarn
Partenaires	Registres généraux du cancer du réseau FRANCIM et registres spécialisés digestifs / CERPOP INSERM 1295, Toulouse / Unité d'Evaluation médico-économique CHU Toulouse
Implication des registres	Partenaire dans la collecte (afin de préciser l'établissement de la chirurgie) et dans l'interprétation des données. Données Francim issues de l'échantillon stade Rectum de 2012 à 2015 + survie.
Valorisation	Les données sont rassemblées y compris le statut vital mis à jour pour l'analyse de la survie (fournies par les registres). Pour diverses raisons liées à mise en conformité des registres avec le RGPD, la CNIL s'oppose à l'utilisation des causes de décès à partir du SNDS ce qui retarde certaines analyses. Présentation poster EPICLIN 2023 et au GRELL 2023 (description initiale des recours).
Cadre du financement	Appel à projet SHS-E-SP 18-019 le 8 novembre 2019 (INCa 14049)
Budget	Budget total : 105 946 euros. 770 euros (154 cas)
Gestionnaire des fonds	Délégation régionale INSERM Occitanie-Pyrénées

Intitulé du projet	Le cancer du sein chez la femme jeune en France : conditions de vie des survivantes et identification des profils de sexualité et des profils de fertilité
Date début du projet	2019
Contexte de réalisation	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 (CS). 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 le cadre de ce travail.

Objectifs/Résultats	<p>Cette étude combine un volet quantitatif et un volet qualitatif. L'objectif du volet quantitatif était d'identifier les déterminants cliniques et socioéconomiques de la fertilité et de la fonction sexuelle des femmes jeunes de 40 ans et moins résidant en France et ayant eu un CS entre le 1er Janvier 2009 et le 31 Décembre 2016. Quant au volet qualitatif, il avait pour objectif d'explorer le vécu des femmes jeunes après un CS en lien avec les besoins cliniques et en informations sur la préservation de la fertilité et la santé sexuelle des femmes jeunes diagnostiquées pour un CS. L'étude a impliqué la participation de tous les Registres de cancers du réseau FRANCIM.</p> <p>Ce projet de recherche a permis : 1) de décrire les conditions de vie dans l'après-cancer des femmes jeunes diagnostiquées pour un CS : anxiété, dépression et réinsertion socioprofessionnelle ; 2) d'identifier et de caractériser les profils de sexualité et les profils de fertilité des femmes jeunes diagnostiquées pour un CS ; 3) d'identifier les déterminants cliniques et socioéconomiques de la sexualité, de la fertilité et de la qualité de vie ; 4) d'identifier les besoins jugés prioritaires sur les plans de la sexualité et de la fertilité par les patientes dans la prise en charge de leur maladie depuis le diagnostic.</p> <p>Ces résultats aideront d'une part les cliniciens dans la mise en place des actions de prise en charge personnalisées. D'autre part, ils permettront aux cliniciens de mieux informer et conseiller les futures patientes diagnostiquées pour un CS de manière à les préparer à l'après-cancer ; ce qui facilitera leur stratégie d'adaptation au CS.</p>
Coordinateur	Sandrine DABAKUYO-YONLI (Registre des cancers du sein et autres cancers gynécologiques de Côte d'Or)
Partenaires	<p>Tous les Registres généraux du Réseau FRANCIM :</p> <p>Registres généraux métropolitains (Bas-Rhin, Calvados, Doubs, Gironde, Haut-Rhin, Hérault, Isère, Loire-Atlantique et Vendée, Lille et sa Région, Limousin, Manche, Poitou-Charentes, Somme et Tarn)</p> <p>Registres généraux outre-marins (Guadeloupe, Guyane et Martinique)</p> <p>Agnès DUMAS, (ECEVE – INSERM UMR 1123, Université Paris Diderot – Site Villemin) : volet sociologique de l'étude</p> <p>Cynthia Morgny, (ORS Bourgogne-Franche-Comté - 5 rue des perrières - 21000 DIJON) : volet sociologique de l'étude</p> <p>Nicolas Meunier, (USMR - DRCI - CHU F. Mitterrand - 1, boulevard Jeanne d'Arc – BP 77 908, 21 079 Dijon cedex) : volet sociologique de l'étude</p>
Implication du Registre	Screening des cas à inclure, envoi des documents par voie postale aux médecins, puis aux femmes. Relances. Collecte des informations de la partie médicale pour les 20 femmes ayant accepté de participer suite aux courriers.
Valorisation	<p>- Publications dans des revues scientifiques</p> <p>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. <i>BMJ Open</i> 2022; 12:e056834. doi:10.1136/bmjopen-2021-056834.</p> <p>Données sur la fertilité et la sexualité : aide aux cliniciens pour mieux informer et conseiller les futures patientes diagnostiquées pour un cancer du sein de manière à les préparer à l'après-cancer.</p> <p>Soutenance de thèse de science prévue pour Novembre 2023</p>
Cadre de financement	Fondation Pfizer : 112 000 euros FEDER : 126.346,92 euros
Budget	238 346,92 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). Dont 1 330 euros pour 130 cas du registre de la Somme.
Gestionnaire des fonds	Centre de Lutte Contre le Cancer Georges-François Leclerc

Intitulé du projet	TSEEC 2021-2022 Formation continue et approfondie aux techniques de surveillance épidémiologique, d'enregistrement et de codage des cancers
Date de début du projet	2021 (Formation initialement prévue en 2020 et reportée en 2021-2022 du fait de la crise sanitaire)
Contexte de réalisation	Programme de Travail Partenarial – Démarche Qualité
Partenaire	SpF, INCa, FRANCIM
Coordinateur	P Delafosse, registre du cancer de l'Isère
Groupe de travail	B Lapôte (Registre de la Somme), AV Guizard (Registre général du Calvados), AS Woronoff, (Registre du Doubs), B Trétarre (Registre de l'Hérault), L Daubisse (registre du Tarn), Patricia Delafosse, registre du cancer de l'Isère, S Plouvier (Registre de Lille et de sa région)
Implication	Participation aux séances de visioconférences
	Fiche Prostate, visioconférence (8/11/2021)
	Fiche Sein, visioconférence (18/06/2021)
	Fiche Col, visioconférence (27/05/2021)
Valorisation	Aucune
Cadre du financement	Santé publique France
Budget total	23 500 Euros pour l'ensemble de la période
Gestionnaire des fonds	FRANCIM

Intitulé du projet	Enregistrement des lésions précancéreuses et des cancers du col de l'utérus par le réseau Francim
Date début du projet	2012
Contexte de réalisation	Programme de travail partenarial 2014-2019. Fiche-action 9.2. Tendances de l'incidence des lésions précancéreuses du col.
Coordinateur	AS. Woronoff (Registre du Doubs)
Partenaires	Francim (tous les registres généraux et le registre gynécologique),
	PTP : Francim, SpFrance, INCa, HCL
Groupe de pilotage	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)
Implication du Registre	Formation aux règles d'enregistrement des lésions précancéreuses, et des cancers du col, diffusées par la fiche de codage. Fiche de codage modifiée en 2020 (évolution de la classification FIGO) et diffusée en 2021 (participation à la réunion-visio le 27/05/2021 de présentation des évolutions).
	Vérification de l'exhaustivité avec sollicitation des laboratoires d'anatomie cytologique et pathologique. Corrections des données suite aux vérifications par le registre coordinateur de l'étude.

Valorisation	Deux rapports (en 2016 et 2019) présentant les tendances de l'incidence des lésions précancéreuses et des cancers du col ont été produits. BEH 2019;(22-23):410-6 3 ^{ème} rapport remis en 2022 Poster accepté au GRELL 2023 Mont Saint Michel : "Trends in cervical cancer and cervical precancerous lesions incidence by age and histology in France (1990-2017)"
Cadre de financement	Plus de financement depuis 2019
Budget	Aucun
Gestionnaire des fonds	sans objet

Intitulé du projet	Incidence des principaux cancers en 2023 en France métropolitaine et tendances depuis 1990
Date de début du projet	2021
Contexte de réalisation	Programme de travail partenarial Francim-HCL-SPF-INCa
Objectif / résultats	L'objectif de cette étude était de produire des estimations de l'incidence des principaux cancers pour l'année 2023 et de mettre à jour les tendances récentes. L'étude a porté sur les 19 localisations cancéreuses les plus fréquentes plus l'ensemble de tous les cancers. Elle a intégré 3 années d'observation supplémentaires (2016-2018) par rapport à la dernière étude, ayant permis d'actualiser les tendances récentes. Cette nouvelle édition est marquée la production de projections à N+5, contrairement aux analyses précédentes pour lesquelles les projections étaient faites à N+3. Une autre particularité est la survenue de la crise sanitaire liée à la pandémie de COVID-19 en 2020 et dont l'impact n'a pas été investigué. En effet les données observées de l'année 2020 n'étaient pas disponibles au moment de l'analyse.
Coordinateurs	Bénédicte Lapôtre, Tania d'Almeida Gautier Defossez, Florence Molinié, Pascale Grosclaude (coordination générale)
Partenaires	HCL, SPF, INCa et l'ensemble des registres du réseau Francim.
Implication du registre	Interprétation des résultats Rédaction de l'article
Valorisation	Article BEH soumis en décembre 2022, version révisée soumise le 03/04/2023, acceptée le 17/04/2023.
Cadre du financement	PTP
Budget coordination	50 000 euros
Gestionnaire des fonds	FRANCIM

Intitulé du projet	Étude de l'évolution des facteurs pronostiques de la survie des cancers du col de l'utérus en France, étude en base populationnelle (SURVCOL2)
Date début du projet	2018

Contexte de réalisation	Programme de travail partenarial 2014-2019. Fiche-action 3.8. Suite Survcoll1 : étude de l'évolution des facteurs pronostics de la survie des femmes entre 2 périodes (2011-2012 et 2019-2020)
Coordinateur	AS. Woronoff (Registre du Doubs)
Partenaires	Francim (tous les registres Généraux et le registre Gynécologique)
Groupe de pilotage	P. Delafosse (Registre de l'Isère), AV. Guizard (Registre du Calvados), A. Cowppli-Bony (Registre de Loire-Atlantique/Vendée), S. Dabakuyo (Registre Gynéco de Côte d'Or), B. Trétarre (Registre de l'Hérault). Le groupe de pilotage a contribué à la validation du protocole, du questionnaire et du guide de remplissage, il participera à l'interprétation des résultats et à la valorisation.
Implication du Registre	En 2022, recueil de données des cancers invasifs du col (2019-2020).
Valorisation	Recueil en cours (2021-2023), mise à jour du statut vital prévu en 2025.
Cadre de financement	Financement SpF pour le recueil de données. Fiche-Action du PTP pour le financement des analyses.
Budget	Budget SpF 78 000€ dont une partie sera allouée au registre de la Somme pour le recueil de données médicales complémentaires et la mise à jour du statut vital
Gestionnaire des fonds	Francim

Intitulé du projet	Déterminants de la survie des personnes atteintes de leucémie aigüe myéloïde S-LAM
Date début du projet	2019
Contexte de réalisation	Etude des déterminants de survie des Leucémies Aigües Myéloïdes, extension d'une étude réalisée par les registres spécialisés à la zone registre
Coordinateur	Registre des hémopathies malignes de Côte d'Or
Partenaires	Registres FRANCIM
Implication du Registre	Collecte et saisie dans l'E-CRF des données pour les LAM 2017, 2018 et 2019
Valorisation	A venir
Cadre de financement	Demande de financement (FEDER) : 100 euros / cas
Budget	Sans objet
Gestionnaire des fonds	Sans objet

Intitulé du projet	VADS_NO 2 : Accès aux soins, diagnostic, trajectoires, délais, PEC et survie des patients atteints de cancers des Voies Aérodigestives Supérieures dans le Nord-Ouest de la France (Calvados, Lille, Manche, Somme). Projet DECIBEL (Etude interventionnelle) : Impact de la formation des médecins généralistes à la détection précoce des lésions
Date début du projet	2017 Mise en place de l'étude Haute résolution 2018 Début de recueil des données (diagnostics 2016) Mise en place de l'étude interventionnelle (reportée du fait de la crise sanitaire et de l'absence de financement)

Contexte de réalisation	<p>Initiative Registres (Cancéropôle NO) et Unité 1086 Inserm-UCN « ANTICIPE ».</p> <p>VADS NO2. Suite à la première étude sur la prise en charge des cancers des VADS (2008-2010) qui montrait des diagnostics tardifs et des délais de prise en charge hors recommandations, ce 2ème volet (2016-2019) vise à :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mesurer l'évolution des stades au diagnostic et des pratiques, - Préciser les trajectoires, - Identifier les composantes des délais de prise en charge. - Analyser les critères de la survie <p>Projet DECIBEL. Les données des registres, pré et post, intervention permettront de mesurer l'impact en terme de stade, de prise en charge, et de qualité de vie (selon un schéma avant-après et ici-ailleurs) :</p> <ul style="list-style-type: none"> - d'une formation des médecins généralistes à la détection précoce chez leurs patients à haut risque ; - de la mise en place d'un circuit de prise en charge accéléré, auprès de médecins ORL spécialisés en cancérologie.
Coordinateur	VADS NO2 : Registre général du Calvados DECIBEL : Unité 1086 INSERM UCBN – ANTICIPE, Caen
Partenaires	Registres des cancers de la Manche, du Calvados et de la Somme
Implication du Registre	Recueil des données pour le département de la Manche (2016-2019 puis postérieures à l'intervention). En 2021 recueil des données 2018 et 2019. Participation à l'analyse et la valorisation des données.
Valorisation	A venir
Cadre de financement	10% du financement a été obtenu auprès du Cancéropôle NO en 2020. (Appel à projet structurant)
Budget	Un quart temps d'ARC sur 18 mois (16 665 €) pour le registre de la Somme. Pas de financement pour le début du recueil par les registres
Gestionnaire des fonds	Université de Caen

Intitulé du projet	Etude FRANCIM pratiques de soins des cancers du pancréas - Etude de faisabilité 2021
Date de début du projet	2021
Contexte de réalisation	Etude haute résolution proposée dans le cadre du PTP – Faisabilité sur échantillon représentatif.
Coordinateur	Registre du Tarn et Registre bourguignon des tumeurs digestives (Co-coordination : P Grosclaude AM Bouvier)
Partenaires	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.
Implication du registre	Collecte de données sur échantillon
Valorisation	Les données sont collectées. Analyse en cours. Rapport avant la fin de l'année 2023
Cadre du financement	Financement INCa

Budget	100 000€ (dont 1500€ pour le registre de la Manche)
Gestionnaire des fonds	FRANCIM

Intitulé du projet	Enquêtes Stade : utilisation des stades de cancer au diagnostic dans l'étude de l'évolution de l'incidence à partir des données des registres des cancers
Date de début du projet	2009
Contexte de réalisation	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. Objectif supplémentaire en 2021 et 2022 : 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).
Coordinateur	Brigitte Trétarre, A-M. Bouvier, M. Colonna, P. Delafosse, K. Hamas, P. Grosclaude, AV. Guizard, F. Molinié, AS. Woronoff
Partenaires	Les registres généraux, digestifs et gynécologique du réseau Francim
Implication du registre	*Collecte en routine des: <ul style="list-style-type: none"> ✓ variables TNM pour les échantillons de cancers du sein et du colon-rectum ✓ PSA pour un échantillon des cancers de prostate ✓ stades FIGO pour tous les cancers du col invasif ✓ stades (taille et pT) pour tous les cancers de la thyroïde ✓ stades (Clark, Breslow, ulcération, régression) des mélanomes malins de la peau ✓ stades TNM pour un échantillon de cancers du poumon *Des analyses par stades sont réalisées par différents groupes de travail
Valorisation	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.
Cadre du financement	PTP SPF
Budget	13 500 euros pour FRANCIM

Intitulé du projet	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)
Date de début du projet	2015
Contexte de réalisation	Programme de Travail Partenarial. Fiche action 5.2
Coordinateurs	Anne-Valérie Guizard (Registre du Calvados), Karima Hammas (Registre du Haut Rhin).
Groupe pilotage	Séverine Boyer (Registre du Haut Rhin), Anne Sophie Woronoff (Registre du Doubs), Sandrine Plouvier (Registre de Lille), SpF, INCa.
Partenaires	Registres généraux du réseau Francim
Implication du registre	Collecte et transmission des données dont les valeurs des variables histopronostiques du mélanome.
Valorisation	Article incidence et survie prévu en 2023.

Cadre du financement	Survie : INCa convention de Subvention 2020-133
Budget	Survie : 120 000 €
Gestionnaire des fonds	FRANCIM