



La CCOP lance son premier appel à expression d'intérêt

La CCOP, Plateforme d'observation des cancers de l'enfant, ouvrira prochainement aux chercheurs l'accès à des données épidémiologiques concernant les enfants ayant été atteints d'un cancer depuis l'année 2000 en France métropolitaine.

Vous pouvez dès à présent consulter le catalogue des données disponibles et remplir le formulaire d'expression d'intérêt pour préparer votre projet avec l'équipe de la CCOP, et vous assurer qu'il est réalisable avec les données recueillies ou en cours de recueil.

Conformément aux réglementations, les données de la CCOP **ne seront accessibles qu'en espace sécurisé, après dé-identification complète.**

Vous trouverez les informations de soumission de projet (formulaire, catalogue de données, modèle de DTA) dans l'[espace chercheur de la CCOP](#).

La CCOP/HOPE-EPI en quelques chiffres

Tous les patients enregistrés depuis 2000 dans le Registre national des cancers de l'enfant sont suivis passivement dans la cohorte [COHOPER](#).



Données de diagnostic et de stade

Ces données sont fournies par le Registre national des cancers de l'enfant. Elles concernent plus de 25.000 patients inclus depuis 2000.

Données de traitement

Les données de traitement sont recueillies pour 15.000 patients depuis 2000 par le Registre national des cancers de l'enfant. Les données de dosimétrie de radiothérapie ont été transmises par **PediaRT** pour 3.000 patients depuis 2014.

Les données du [RNCCE](#) sont recueillies de façon pérenne conformément aux exigences du comité d'évaluation des registres. Les données de [PediaRT](#) sont recueillies et transmises par les radiothérapeutes de la SFCE dans le cadre de la CCOP.



Questionnaire COHOPER

6.600 personnes majeures de la cohorte (47% des patients éligibles) ont accepté de remplir un questionnaire portant sur leur santé, leurs habitudes de vie et leur qualité de vie.

Collaboration avec la cohorte CONSTANCES

25.000 participants de la cohorte [Constances](#), âgés de moins de 30 ans et sans antécédent de cancer dans l'enfance constitueront le groupe de référence. Plusieurs ensembles de questions sont en effet communs aux deux cohortes. La cohorte Constances est appariée au SNDS.

Le questionnaire COHOPER a été réalisé par plusieurs membres du Comité suivi long terme de la SFCE. Le matériel d'enquête a bénéficié de la relecture de l'UNAPECLE.



Données GEOCAP basées sur la géolocalisation des adresses au moment de l'inclusion

30.000 patients inclus dans le RNCCE depuis 2002 et 85.000 témoins représentatifs de la population des enfants résidant en France sont concernés.

[GEOCAP](#) permet de lier chaque adresse aux caractéristiques socio-démographiques de son unité administrative et à certaines informations environnementales.



Données BIOCAP de biobanque virtuelle

BIOCAP intègre des informations sur les échantillons biologiques conservés par les services d'hématologie et anatomie pathologique qui établissent le diagnostic et par les centres de ressources biologiques. Elle a inclus les informations au diagnostic de 6.000 patients entre 2009 et 2015. Elle dispose d'une interface de requête multicritère pour identifier les laboratoires susceptibles de disposer des échantillons d'intérêt.

Les données du SNDS vont être prochainement appariées à celles de la cohorte COHOPER, dans des conditions de sécurité spécifiques. Leur exploitation passera par l'équipe de la CCOP.



Système national des données de santé

Données du Système national des données de santé

Le SNDS comporte les informations issues des hôpitaux et de l'assurance maladie sur les soins donnant lieu à remboursement (hospitalisations, consultations, prescriptions...).



Cet email vous est adressé par l'équipe Inserm

**Epidémiologie des cancers de l'enfant et de l'adolescent (EPICEA)
CRESS, INSERM U1153, Université Paris-Cité**

<https://rnce.inserm.fr>

[Se désinscrire](#)



© 2021 EPICEA