

## Essai Clinique Généré le 26 avr. 2025 à partir de

Titre	Proposition canadienne d'une base de données d'un système d'information du Cancer du rein
Protocole ID	BANQUE DE DONNÉES CKCis
ClinicalTrials.gov ID	
Type(s) de cancer	Rein
Institution	CHU DE QUEBEC – UNIVERSITE LAVAL L'HOTEL-DIEU DE QUEBEC ET CRCEO 11 Côte du Palais, Québec, QC, G1R 2J6
Ville	
Investigateur principal	Dr Frédéric Pouliot
Coordonnateur	Marilyn Savard 418-525-4444 poste 20414
Statut	Actif en recrutement
But étude	Cette étude est une étude « obversationnelle », qui vise à établir un registre de tous les cas de cancers du rein vus dans notre institution et à suivre leur évolutionLes cas seront aussi répertoriés dans plusieurs centres canadiens pour augmenter la banque de données. Il est raisonnable de constituer un registre pour cette pathologie en prévoyant recruter la plupart des patients canadiens puisque le nombre de cas demeure relativement limité et que les lieux de soins spécialisés sont aussi identifiés registre permettra dans d'évaluer divers éléments liés à la pratique médicale en permettant :  • De valider à l'échelle populationnelle si les résultats publiés sur de nouvelles thérapies ont l'effet escompté  • De statuer sur la validité de diverses mesures de suivi pour cette population  • De comparer les données sur l'utilisation de diverses mesures thérapeutiques, par exemple la néphrectomie partielle  • De mesurer divers indicateurs de qualité des soins et le niveau d'adhérence aux recommandations de groupes d'experts.  • De générer des hypothèses sur des études cliniques qui devraient être réalisées pour répondre à des éléments qui sont incertains sur la population canadienne de patients avec cancer du rein ou de proposer des solutions à des indicateurs qui auront démontré des inquiétudes ou des zones de fragilité.  Il n'y a aucune randomisation, aucune proposition spécifique de thérapie puisque toute décision clinique est laissée au médecin traitant.
Critères d'éligibilité	<ul> <li>Carcinome rénal de toute histologie et de tout stade suivi au CHUM</li> <li>Acceptation du patient que ses données soient compilées</li> </ul>
Critères d'exclusion	