



Mesure 23 : Développer des prises en charge spécifiques

Financier	Budget total de la mesure	Réalisé 2009	Taux d'exécution	Cible fin 2009	Cible fin 2010
INCa	9 200 000 €	302 537 €	3,3 %	18,7 %	34,7 %
PLFSS (DGOS)	126 750 000 €	4 480 000 €	3,5 %	4,9 %	18,5 %
Total	135 950 000 €	4 782 537 €	3,5 %	5,9 %	19,6 %

Indicateurs de résultats :	Valeur active	Date de valeur	Commentaire
Nombre de cancers rares bénéficiant d'une organisation autour de centres experts	8	30/05/2009	Huit cancers rares ont bénéficié d'une organisation autour de centres experts nationaux de référence: les sarcomes des tissus mous et des viscères, les tumeurs
Taux d'utilisation d'un outil d'évaluation gériatrique pour les patients âgés	0%	16/05/2010	outil de dépistage oncogériatrique non utilisé avant fin 2010
Développement de la conservation d'unités de sang de cordon	8 501	01/01/2010	nombre d'unités de sang placentaires inscrites sur le registre France greffe de moelle

Etat d'avancement des actions :

23.1	Labelliser les centres de référence pour les cancers rares.	planning respecté
23.2	Favoriser la constitution de bases de données clinicobiologiques (enquêtes transversales répétées avec volet de biosurveillance).	non commencé
23.3	Suivre les personnes à risque génétique.	planning respecté
23.4	Améliorer la prise en charge des personnes âgées atteintes de cancer.	planning respecté
23.5	Améliorer la prise en charge des enfants atteints de cancer et lancer un programme d'actions spécifiques vis-à-vis des adolescents atteints de cancer.	planning respecté

Commentaire Global sur la mesure :

La structuration de la prise en charge des cancers rares avance (AAP INCa/DGOS 2009 et AAC INCa 2010). Huit groupes de cancers rares, dont les sarcomes des tissus mous et les tumeurs neuroendocrines malignes rares, ont été constitués autour de centres experts. Une dizaine d'autres cancers rares devraient à nouveau bénéficier en 2010 de cette organisation. Le dispositif d'oncogénétique, qui couvre le diagnostic et le suivi des personnes porteuses de prédispositions génétiques aux cancers, est renforcé afin de répondre à l'augmentation attendue des besoins, prévu par le Rapport Bonaiti. L'organisation d'oncogériatrie est en cours d'évolution en s'appuyant sur le rapport 2009, la finalisation de l'essai Oncodage (outil de dépistage gériatrique) qui sera disponible fin 2010, et le rapport faisant suite au bilan réalisée auprès des unités pilotes d'oncogériatrie début 2010.

La construction du programme spécifique pour les adolescents avance. Elle s'appuie sur les états généraux, qui ont eu lieu le 27 mars 2010, portés par l'association UNAPECLE, et sur un groupe de travail associant tous les acteurs, ce qui devrait permettre de présenter les grands axes du programme lors d'un séminaire national en novembre 2010. Sept organisations interrégionales d'oncopédiatrie sont identifiées et couvrent, comme prévu, l'ensemble du territoire. Enfin le travail mené par l'agence de la biomédecine permet de constater d'ores et déjà l'augmentation de la conservation d'unités de sang de cordon.