

NORMAS PARA LA PRESENTACIÓN DE RESULTADOS DEL RETI-SEHOP

Como regla general, se registran todos los casos de cáncer infantil (tumores malignos) de cualquier localización, y todos los tumores (malignos o benignos) del sistema nervioso central e intracraneales. Además, los centros informantes pueden enviar otras condiciones tumorales, las cuales se incluyen en la base de datos, pero no se analizan en las tablas estadísticas, que se limitan a las condiciones tumorales incluidas en la *International Classification of Childhood Cancer* (ICCC).

La codificación, controles de calidad de los datos, procesamiento y análisis son realizados por el Equipo Central del Registro.

La duplicación de casos notificados repetidamente se evita mediante los apropiados chequeos en la base de datos y el contacto con los centros informantes, cuando se requiere.

Los datos del Registro están definidos con arreglo a las recomendaciones de la International Agency for Research on Cancer (IARC) y la International Association of Cancer Registries (IACR). De acuerdo con estas recomendaciones, la localización y la morfología de los tumores se clasifican con la Clasificación Internacional de Enfermedades para Oncología (CIE-O) y se identifican los tumores múltiples. Actualmente se utiliza la CIE-O-3. Los resultados y tablas estadísticas se presentan de acuerdo con la ICCC-3.

Este Informe presenta los resultados conjuntos de todas las unidades de oncología y hematología pediátrica de España (base hospitalaria) y los referidos al área de base poblacional formada por las comunidades autónomas de alta cobertura.

-Base hospitalaria, con una cobertura media de la incidencia de tumores sólidos en España estimada igual o superior al 90% a partir del año 2000.

-Base poblacional, en las comunidades autónomas de Aragón, Catalunya, Euskadi, Madrid y Navarra, que comprenden el 25% de la población infantil española, con una cobertura del cáncer infantil estimada, prácticamente, en el 100% de la incidencia (Razón O/E = 1,02 (IC95%: 0,99-1,06)

Los análisis de base hospitalaria permiten la evaluación de los resultados asistenciales finales (en base a la supervivencia) de las unidades españolas de Oncología Pediátrica, la evaluación de la cobertura de la oncología pediátrica en España, el análisis de la casuística asistida y disponible para estudios. Expresa la efectividad de la asistencia especializada a los niños oncológicos en España, su evolución temporal y posición en el contexto internacional.

Los análisis de base poblacional permiten el estudio epidemiológico del cáncer infantil en España y obtener resultados de supervivencia de base poblacional, también como indicador *outcome*, comparable con los análisis europeos de base poblacional. Los datos de base poblacional permiten la participación en los estudios ACCIS y EURO CARE.