

# Registre des Malformations de la Réunion

## Qui sommes nous ?

### Une surveillance active des anomalies congénitales.

Le registre des malformations de la Réunion REMACOR réalise le recueil et la surveillance des malformations congénitales sur le département de la Réunion depuis 2001. Initialement créé par l'Association Naitre Aujourd'hui et les instances sanitaires et régionales de l'époque, l'activité a été transférée depuis 2012 au CHU de la Réunion. Comme tout registre de santé, il se définit par un recueil continu et exhaustif de données, intéressant un ou plusieurs événements de santé dans une population géographiquement définie, à des fins de recherche et de santé publique.

Son unité basée au sein du CHU Sud Réunion, depuis 2012, travaille en collaboration avec les acteurs locaux mais aussi en réseau, au niveau national, avec les registres des malformations congénitales français soutenus par Santé Publique France (anciennement INVS) et au niveau international avec le Joint Research Center /EUROCAT, réseau de registres européens.

## Nos missions

A la fois dans le domaine épidémiologique et dans celui de la recherche, objectifs de REMACOR sont de fournir des informations épidémiologiques essentielles (prévalence, tendances temporelles et spatiales) sur les anomalies congénitales à la Réunion et de faciliter une alerte rapide en cas de détection de malformations dues à un nouvel agent tératogène dans l'environnement.

Centre ressource et source d'information pour les professionnels de santé, le registre RMCR est aussi un outil pour évaluer l'efficacité de la prévention primaire (acide folique par exemple) ou encore l'impact du dépistage prénatal.

Ces objectifs sont :

Au niveau épidémiologique

- Décrire la fréquence et répartition des anomalies congénitales
- Identifier les facteurs de risques
- Détection des clusters de malformations
- Détection des augmentations de prévalence

Au niveau de la prévention et de la recherche

- Participer à la mise en place de préventions adaptées
- Évaluation des pratiques du diagnostic prénatal
- Aide pour le conseil génétique
- Fournir des données pour la recherche

## Nos collaborations locales, nationales et européennes

Dans le cadre de la recherche, nous avons collaboré avec des équipes locales (comme par exemple avec l'IRD), et projetons d'ouvrir encore plus la collaboration avec l'ensemble des équipes de recherche locales.

Nous continuons de collaborer :

A l'échelle nationale avec

- les autres registres français des malformations congénitales
- L'ANSM
- Agence Santé Publique France SpF
- L'INSERM

A l'échelle européenne

- Les autres registres européennes de malformations congénitales, dans le cadre EUROCAT /JRC
- Dans le cadre de EUROmediCAT
- Et aussi dans le cadre de EUROLINKCAT, avec une partie en lien avec les parents d'enfants porteurs de malformations congénitales, comme les cardiopathies, la trisomie 21, le spina bifida.

### REGISTRE DES MALFORMATIONS DE LA REUNION

**Dr RANDRIANAIVO Hanitra**  
Responsable scientifique  
**Mme BERTAUT-NATIVEL Bénédicte**  
Sage-femme du recueil

Adresse : Unité Registre des Malformations de la Réunion  
CHU Sud Réunion - BP350 - 97448 Saint Pierre Cedex La  
REUNION

TEL. + 33 (0)2 62 35 97 71