

Recherche initiée par les patients partenaires/ membres du public : *La recherche co-dirigée par les patients, pour les patients*

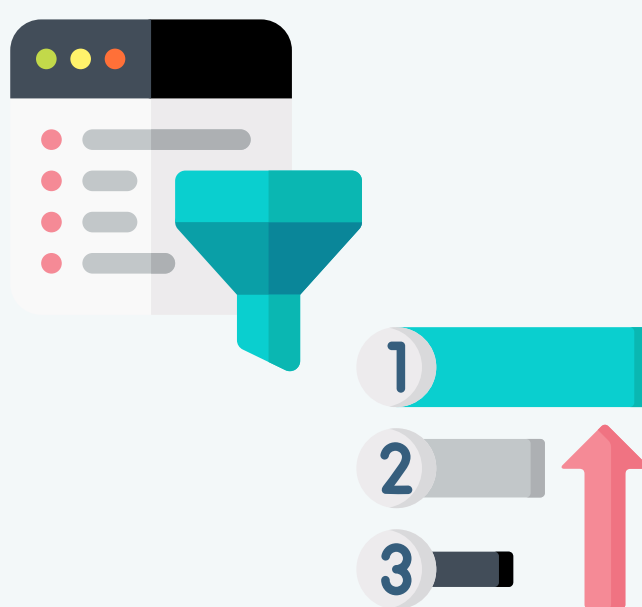
Soumission d'un sujet



- Les patients/membres du public soumettent leurs idées de recherche en utilisant un court formulaire en ligne.
- Tous les sujets qui visent l'amélioration des soins de santé ou des systèmes de santé au Canada sont éligibles.

Priorités identifiées par les patients

- Tous les sujets sont revus et les idées qui se chevauchent sont combinées.
- Un bibliothécaire mène une recherche de la littérature pour s'assurer que le sujet n'a pas déjà été abordé.
- Tous les sujets sont priorisés sur une base annuelle par un comité de patients/membres du public, décideurs, chercheurs, stagiaires, et autres partenaires, en utilisant une approche inspirée du James Lind Alliance.
- Seuls les projets ayant le plus d'impact et pouvant être répondu par une synthèse des connaissances, un projet de transfert des connaissances, ou le développement d'un guide de pratique, sont financés par l'Alliance pour des données probantes de la SRAP pour leur réalisation.



Partenariat et leadership en recherche



- Les patients/membres du public qui ont soumis le sujet choisiront une équipe de recherche (locale, si possible), pour réaliser le travail en tant que partenaires égaux en recherche.
- Le patient/membre du public et le chercheur co-dirigent le travail ensemble pour développer un plan de travail et un budget.
- Le patient/membre du public et le chercheur identifient 2-3 patients partenaires additionnels pour joindre l'équipe sur le projet.

Diffusion des connaissances

- Les résultats de la recherche sont co-crésés et les connaissances sont partagées en utilisant des stratégies de diffusion adaptées au public cible.

