



CRCHUM
CENTRE DE RECHERCHE



Faculté de médecine

Université 
de Montréal



Le patient partenaire au Québec : concept et application

Dr Marie-PASCALÉ Pomey, MD, PhD

Avec la grande contribution de Catherine Wilhelmy et de Geneviève David



**Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe**

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé

LE PATIENT PARTENAIRE DANS LA RECHERCHE CLINIQUE

MERCREDI 7 JUIN 2022

12^{ème} journée interrégionale du GIRCI du Grand Ouest

NANTES



Conflit d'intérêts

Je déclare n'avoir aucun conflit d'intérêts avec une société commerciale en lien avec le contenu de cette présentation





Objectifs de la présentation



Présenter l'historique de la politique de la recherche axée sur les patients



Présenter le concept de partenariat patient et ses déclinaisons, en particulier dans le domaine de la recherche



Illustrer différentes manières d'engager les patients en recherche



Présenter les infrastructures en soutien à l'engagement des patients en recherche

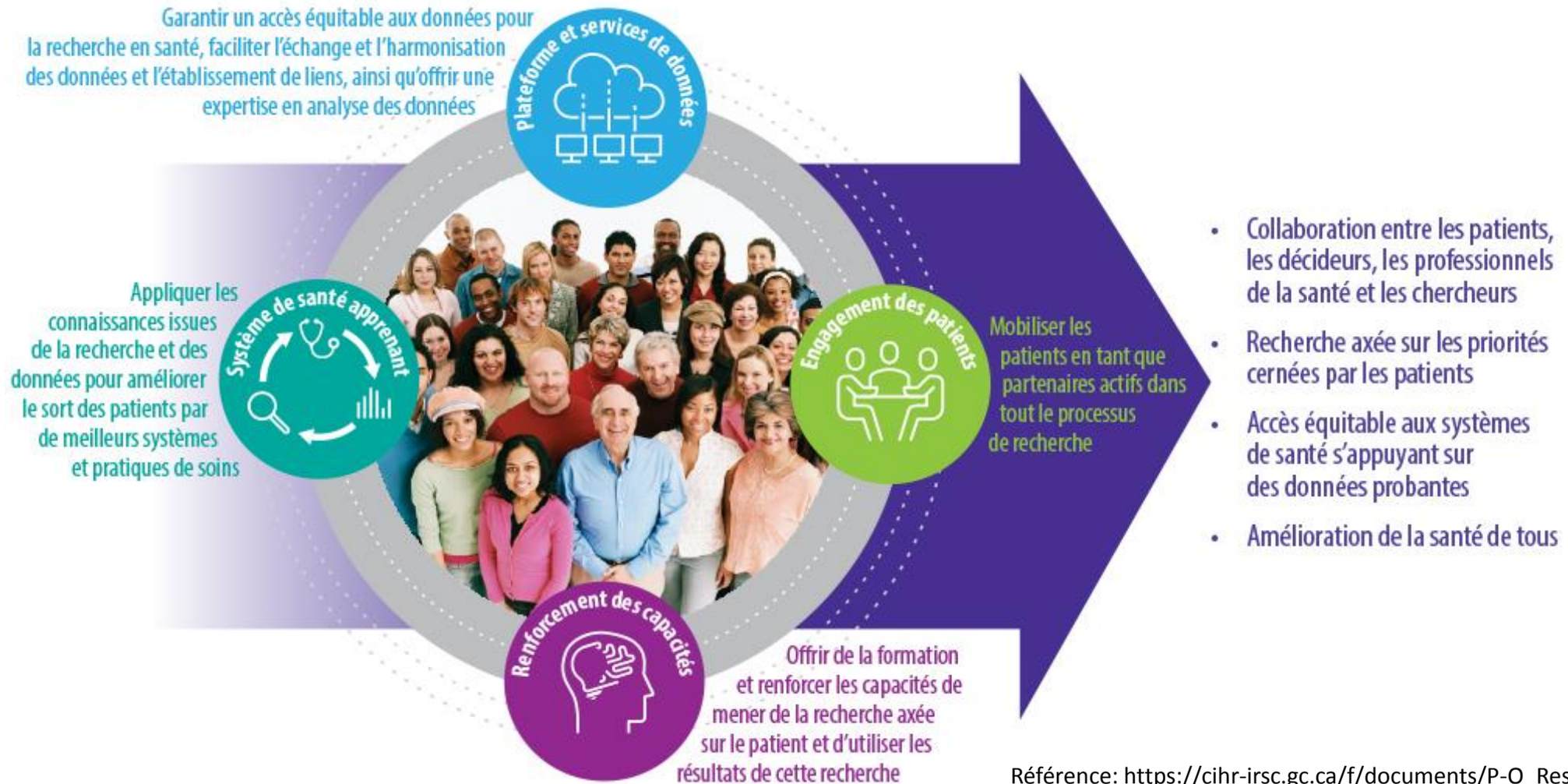
La politique de la recherche axée sur les patients



**Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe**

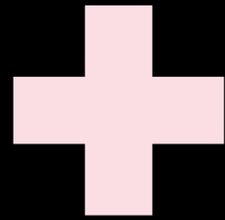
Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé

Unités de soutien Stratégie de Recherche Axé sur le Patient (SRAP) du Canada



La collaboration entre chercheurs et patients

Savoirs
scientifiques



Savoirs
expérientiels



Enrichir la
qualité de la
recherche

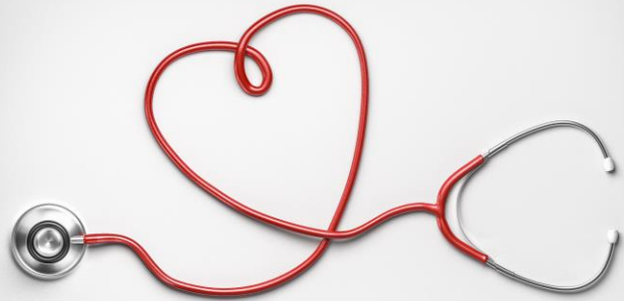
Le concept de partenariat de soins et de services



**Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe**

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé

Les savoirs expérientiels, c'est ...



- Ensemble des **savoirs acquis** (savoirs, savoir-faire, savoir-être) tirés de **situations vécues** (dans des cadres informels ou formels) avec une situation de santé ou de handicap, qui ont eu un impact sur une personne, tant sur ses façons de **prendre soin** d'elle, **d'interagir** avec les intervenants, que sur sa manière **d'utiliser** les services de santé et de services sociaux.
- La personne trouve dans un état de santé ou de handicap donné une opportunité de développer des **compétences nouvelles**, d'aller vers une transformation de soi lors de cette expérience et ainsi de faire bouger les lignes de partage du **savoir**.
- Dans le cadre de personnes vivant avec une maladie chronique ou un handicap, cette expérience s'inscrit tout au long de la vie.

(inspiré de Lexique DCCP et CIO-UdM (2016) Terminologie de la pratique collaborative et du partenariat patient en santé et services sociaux; DCCP (2015) Référentiel de compétences des patients. Montréal, Québec : Faculté de médecine, Université de Montréal; Jouet, 2011)

LE MODÈLE DU PARTENARIAT PATIENT

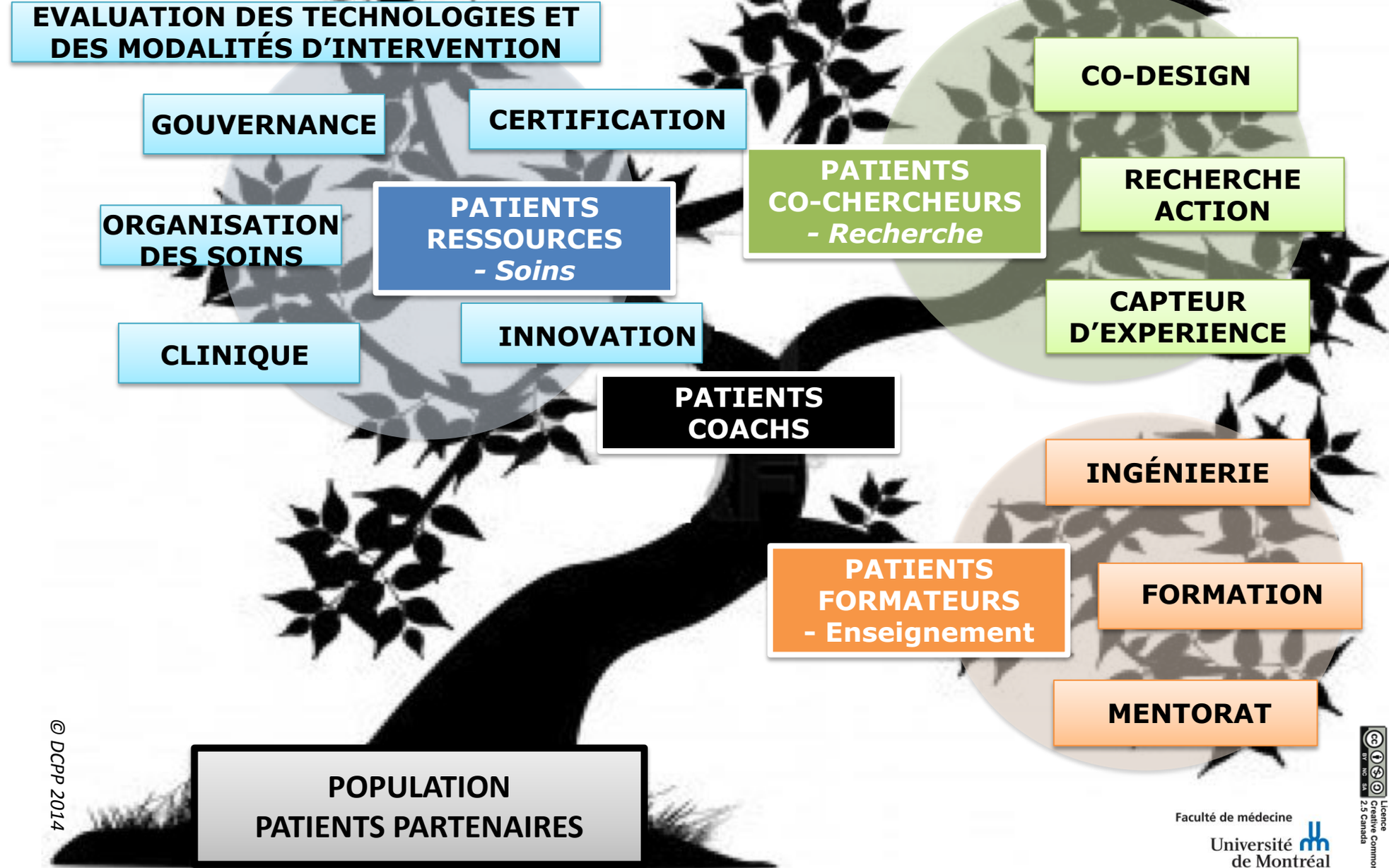
...un changement culturel

**PROFESSIONNELS
DE LA SANTÉ :**
EXPERTS DE LA
MALADIE



**PATIENTS (ET
PROCHES) :**
EXPERTS DE LA
VIE AVEC LA
MALADIE ET
L'UTILISATION DU
SYSTÈME DE
SANTÉ

Mobilisation de l'expérience des patients *Nomenclature*



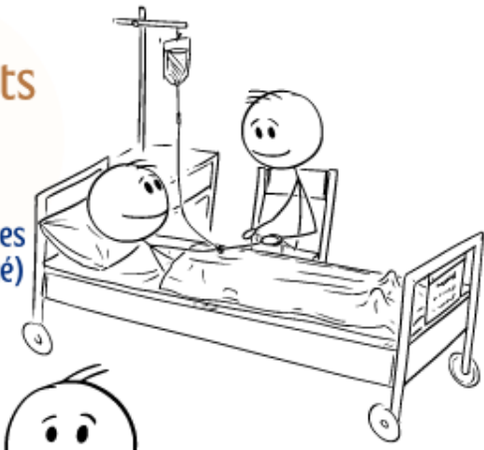


Partenariats recherche

(contribuent au sein d'équipes de recherche)

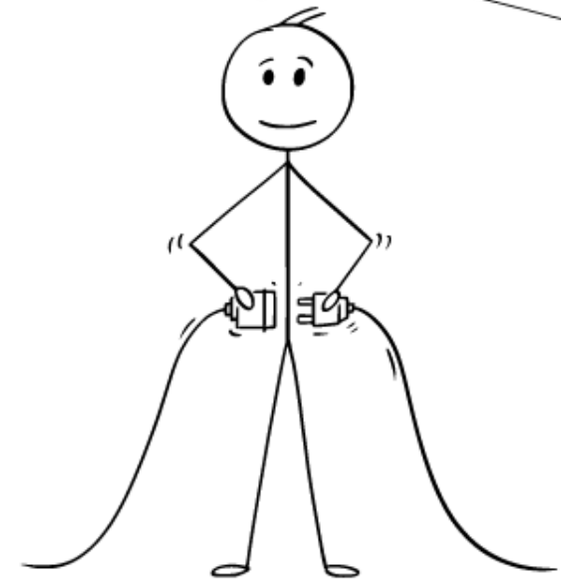
Partenariats soins & services

(contribuent au sein d'équipes cliniques, de trajectoires, de qualité)



Partenariats gouvernance

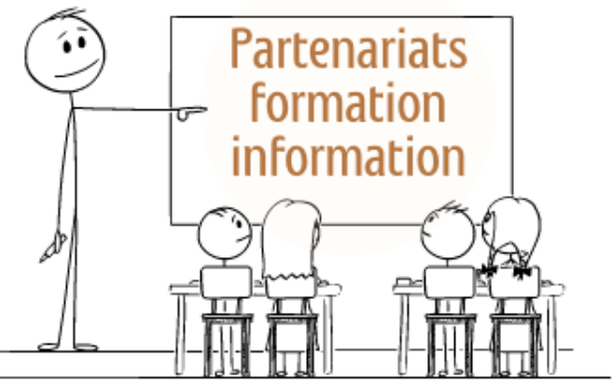
(contribuent au sein d'équipes cliniques, de trajectoires, de qualité)



Le partenaire

(patient – usager – proches aidants – collaborateur)

connecte les différentes solitudes du système



Partenariats formation information

(contribuent au transfert de connaissances vers la population ou à la formation des professionnels)



Groupes Patients & citoyens

(contribuent à demeurer près de réalités collectives)



QUI SONT LES PATIENTS L.E.S. partenaires ?

Des personnes aux savoirs expérimentels variés qui ont
UNE EXPÉRIENCE DU SYSTÈME DE LA SANTÉ en raison
de PROBLÉMATIQUES PRENANTES, liées à la SANTÉ

- MENTALE
- PHYSIQUE
- PSYCHOSOCIALE



AMBITION COMMUNE

Utiliser ses savoirs
expérimentels pour amener
une adéquation encore
meilleure entre les idées des
scientifiques, des cliniciens,
des intervenants ou des
gestionnaires, et les besoins
des patients.

Pourquoi engager des patients en recherche clinique



**Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe**

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé

Définition de la recherche clinique

La recherche clinique correspond aux études scientifiques réalisées sur la personne humaine, en vue du développement des connaissances biologiques ou médicales. Il s'agit de recherches prospectives, qui impliquent le suivi de patients ou de volontaires sains. Ces recherches sont indispensables pour mieux comprendre les maladies, mieux les traiter, et pour identifier les facteurs de risque potentiels.

Source : INSERM
<https://www.inserm.fr/nos-recherches/recherche-clinique/la-recherche-clinique/>

Bénéfices relevés pour les chercheurs

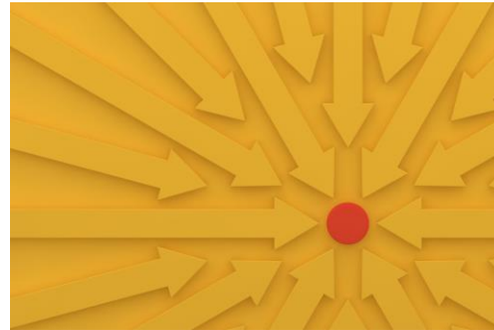
Tiré de : Vat, L. E., Finlay, T., Jan Schuitmaker-Warnaar, T., Fahy, N., Robinson, P., Boudes, M., Diaz, A., Ferrer, E., Hivert, V., Purman, G., Kürzinger, M. L., Kroes, R. A., Hey, C., & Broerse, J. (2020). Evaluating the "return on patient engagement initiatives" in medicines research and development: A literature review. *Health expectations : an international journal of public participation in health care and health policy*, 23(1), 5–18. <https://doi.org/10.1111/hex.12951>

GÉNÉRAUX

Alignement

Pertinence

Applicabilité



SOCIÉTAUX

Allocation **pertinente**
des ressources



FINANCEMENT

Crédibilité

Accessibilité



ÉTHIQUE

Conception plus
représentative



MÉTHODOLOGIQUE

Formulation

Échéanciers

Pertinence (intervention/instruments)

Pertinence (résultats)

Vulgarisation



QUALITÉ DES ÉTUDES

Recrutement

Diversité

Expérience

Adhésion

Achèvement



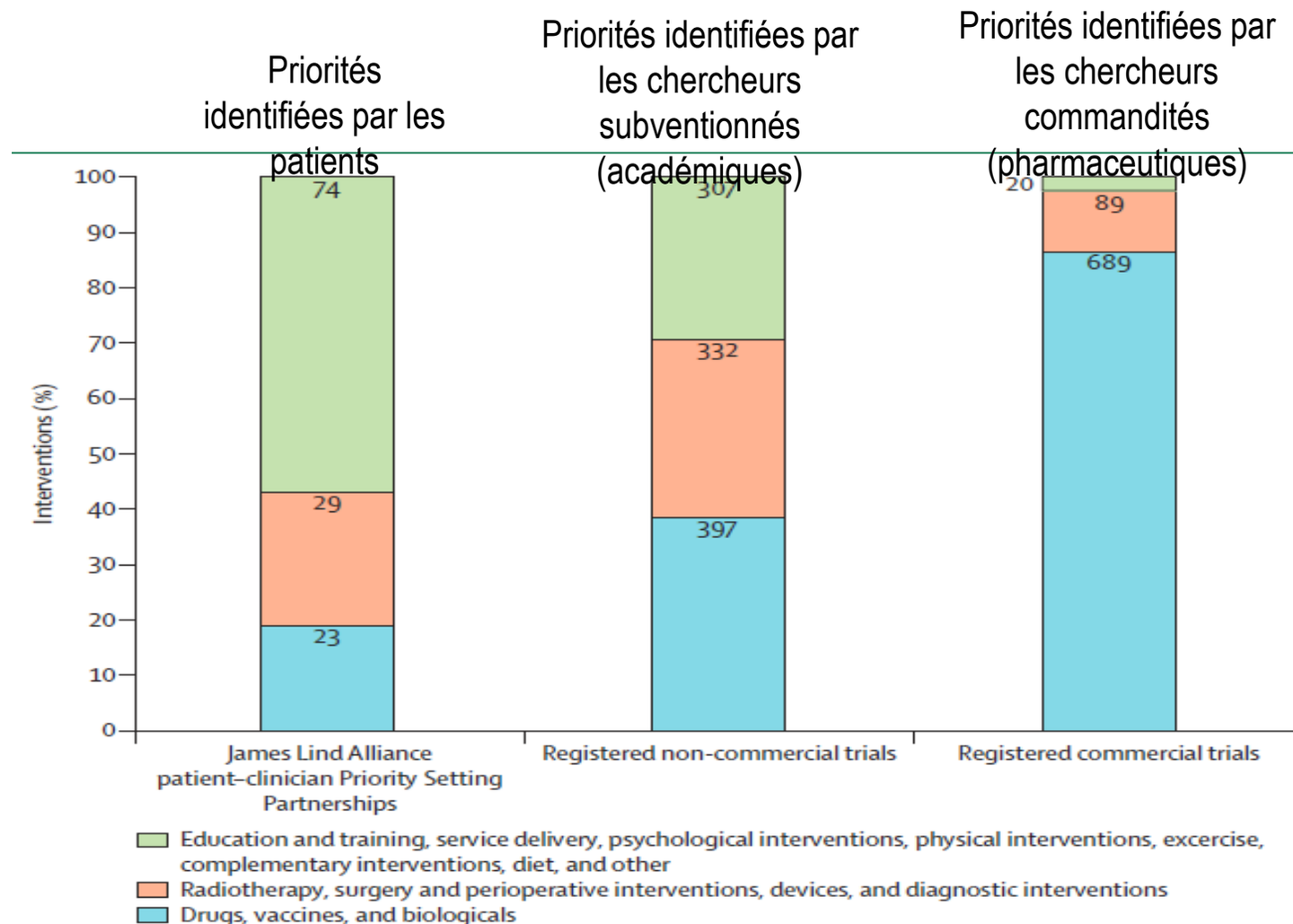
L'intégration de patients-partenaires: Pourquoi est-ce si important?

INADÉQUATION entre les priorités identifiées par les patients et celles des chercheurs

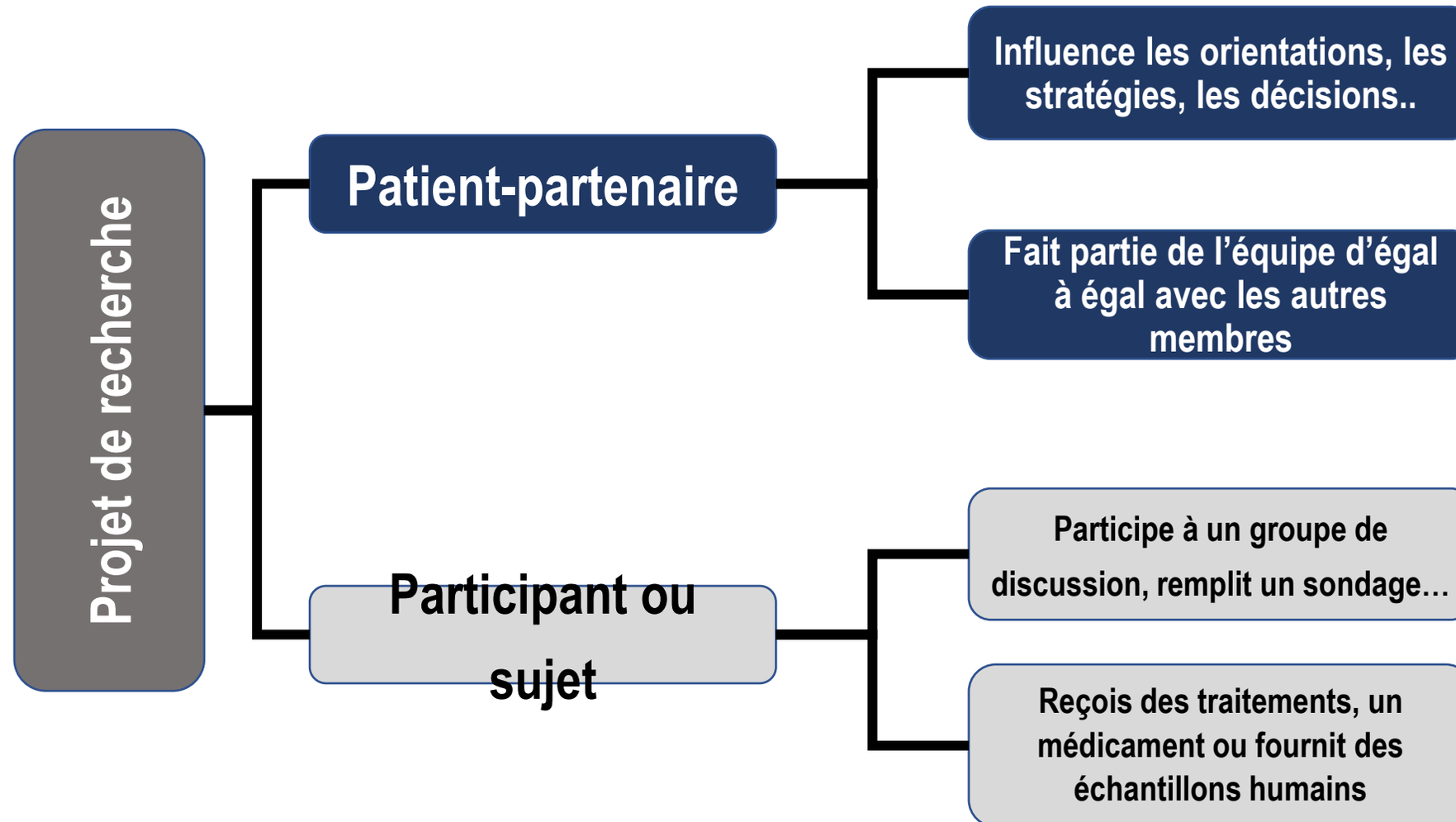
Les patients veulent qu'il y ait de la recherche pour les aider à vivre sainement avec les enjeux de la maladie

Les chercheurs subventionnés veulent faire de la recherche sur tous les aspects de façons quasi proportionnelle

Les chercheurs commandités veulent faire de la recherche sur de la médication, des vaccins ou des questions biologiques



Le patient-partenaire en recherche versus patients sujet de recherche

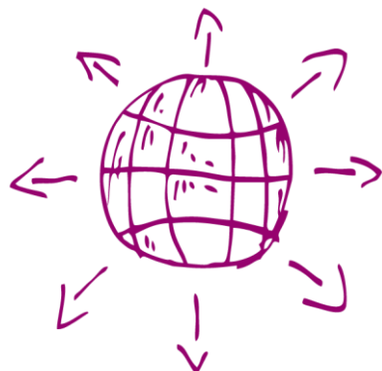


Définition de la recherche clinique en partenariat

La recherche clinique correspond aux études scientifiques réalisées sur la personne humaine **avec la contribution de personne touchée par la problématique étudiée**, en vue du développement des connaissances biologiques ou médicales. Il s'agit de recherches prospectives, qui impliquent le suivi de patients ou de volontaires sains, réalisés avec le soutien **de personne touchée par la problématique étudiée qui ont un statut de co-chercheurs**. Ces recherches sont indispensables pour mieux comprendre les maladies, mieux les traiter, identifier les facteurs de risque potentiels **et diffuser les résultats de recherche**.

LE PARTENARIAT-PATIENT EN RECHERCHE – 5 étapes

COOPÉRER À LA
DIFFUSION DES
CONNAISSANCES
POUR ÉLARGIR LA
PORTÉE

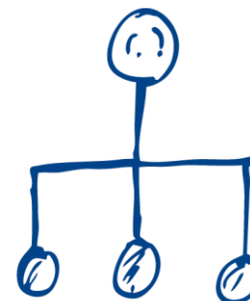


PHASE DE DIFFUSION



CONTRIBUER À LA
RÉFLEXION PRÉALABLE À
LA RECHERCHE

PHASE CONCEPTUELLE



PARTICIPER À LA
PRÉPARATION DE LA
RECHERCHE

PHASE MÉTHODOLOGIQUE



COLLABORER À LA
COLLECTE DES
INFORMATIONS
NÉCESSAIRES

PHASE EMPIRIQUE



POSER UN REGARD
DISTINCT SUR
L'INTERPRÉTATION DES
DONNÉES ANALYSÉES ET
CONTRIBUER AUX
PROPOSITIONS

PHASE ANALYTIQUE



Co-construction de l'intervention à la clinique de la main au CHUM



Canadian Foundation for
Healthcare Improvement

Fondation canadienne pour
l'amélioration des services de santé

Financement de
50,000 \$ - 5,000 \$
pour la recherche



Une idée

Une opportunité de
financement par la
FCASS

Changement de culture
organisationnelle



CEVARMU

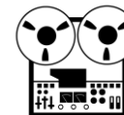
Consolidation d'une
équipe interdisciplinaire
incluant des patients



Exploration d'une
nouvelle intervention



Formalisation du contenu
de l'intervention du PA

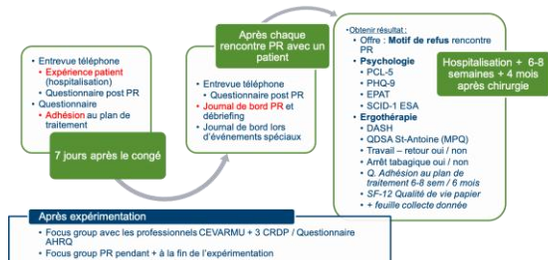


Réflexion sur la mise en
œuvre de l'intervention



Mise en œuvre de
l'intervention

Bilan du projet pilote



(Pomey et al. 2015 et 2016; Vigneault et al. 2016)

Reconnaître la contribution des patients-partenaires en recherche

Considérer le patient partenaire en recherche

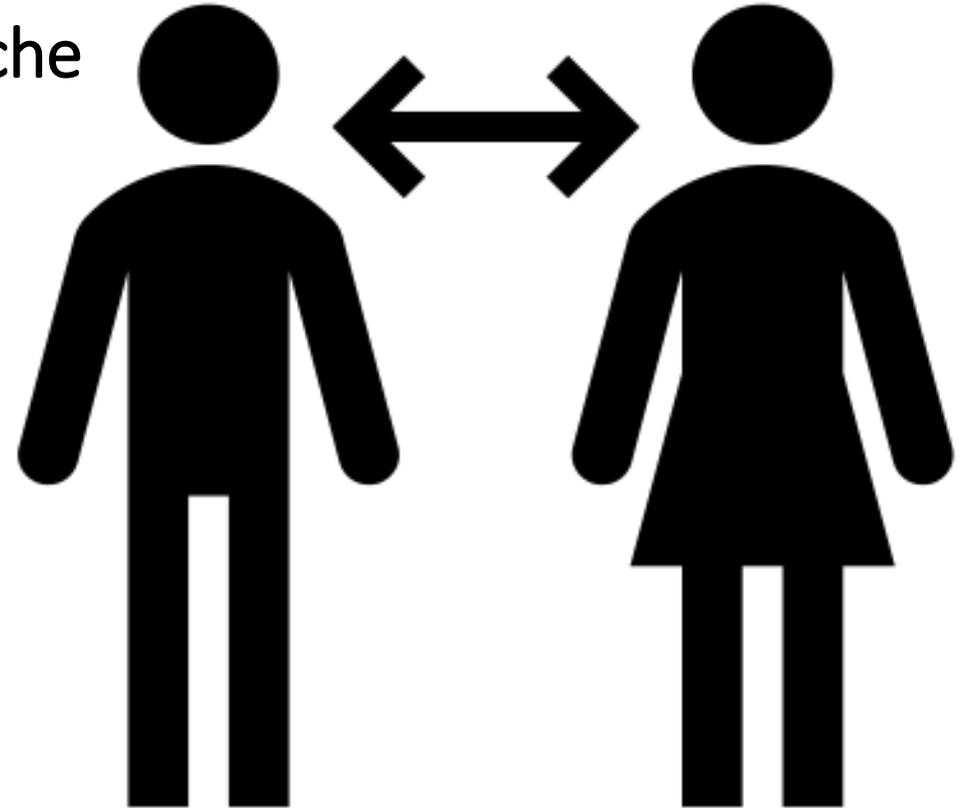
- Se parler avant et après les rencontres d'équipes pour permettre au patient partenaire de suivre les discussions et d'intervenir adéquatement.
- Laisser de l'espace au patient partenaire dans les rencontres
- Partager certaines responsabilités (points à couvrir dans une rencontre)

Partager l'information

- Sur le projet
- Sur l'avancement du projet

Reconnaître l'apport

- Co-auteur d'articles scientifiques
- Participation au transfert de connaissances
- Compensation financière



Partages d'expériences



**Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe**

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé

Recherche action participative

- Collaboration entre chercheurs et patients partenaires concernés par la problématique du projet sur
 - l'identification des objectifs du projet,
 - la réalisation des étapes de recherche,
 - le choix des méthodes,
 - l'interprétation des résultats,
 - leur diffusion et leur utilisation.
- Thématique visant à comprendre des problématiques et à soutenir leur résolution sur des sujets qui importent et touchent les PP.

Les 4 piliers de la RAP

- **Orientée vers l'action**
 - Problématiques tangibles,
 - Peut intervenir directement sur la problématique
- **Enracinée dans la réalité des personnes**
 - aborde des problématiques précises vécues par des communautés
 - reconnaît la valeur des savoirs expérientiels des partenaires
- **Inclusive et démocratique**
 - démocratise la réalisation de la recherche
 - permet aux partenaires de collaborer selon le niveau d'implication qui leur convient
- **Autonomisante**
 - soutient les partenaires à trouver des résolutions aux problématiques qu'ils vivent
 - autonomise des partenaires qui, habituellement, sont issus de communautés marginalisées



Centre d'excellence sur le partenariat
avec les patients et le public

ÉCOLE • LABO • RÉSEAU

Patient chercheur dans la gouvernance



Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé



Centre hospitalier
de l'Université de Montréal



CHUM-CIUSSS

METHODOLOGY

Open Access

Patient-partner engagement at the Centre de recherche du CHUS in the Province of Québec, Canada: from an intuitive methodology to outreach after three years of implementation

Denis Boutin¹, Susan C. Mastine¹, Luc Beaubien¹, Maryse Berthiaume^{1,2}, Denise Boilard¹, Jaime Borja¹, Edouard Botton¹, Janie Boulianne-Gref¹, Sylvie Breton¹, Christian-Alexandre Castellano¹, Gisèle Charpentier¹, François-Pierre Counil^{1,3}, Marie-Josée Cozmano¹, Pierre Dagenais^{1,4}, Guy Drouin⁵, Marie-Josée Fortier¹, Caroline Francoeur², Louise Gagné¹, David Héraud¹, Denise Hêtu¹, Marie-Pier Houde¹, Ginette Ladouceur¹, Marjolaine Landry^{1,6}, Elisabeth Leblanc^{1,7}, Christine Loignon^{1,8,9}, Valéry Lussier², Annie Morin¹, Nathalie Ouellet¹, Claude Quintin¹, Avinash Ramnarine¹, Catherine Wilhelmy¹, Amy Svtelis¹, Marie-Ève Thibault¹, William D. Fraser^{1,10} and Marie-Claude Battista^{1,11*}



Au-delà d'être une exigence des organismes subventionnaires

POURQUOI AVOIR DES PATIENTS PARTENAIRES EN RECHERCHE?

SUPERS
POUVOIRS
SCIENTIFIQUES

SUPERS
POUVOIRS
EXPÉRIENTIELS

TOUTE
PUISSANCE
DE LA
RECHERCHE

« Impliquer un patient partenaire dès le tout début, ça imprègne les études suivantes, ça colore le design de la recherche. Je vois une nette différence entre nos premiers recrutements et maintenant. Avant, c'était ardu, il fallait faire des amendements alors que là... **ça galope!** »

*Dr. François-Pierre Counil
Chercheur - Axe Mère-Enfant*

Envie d'aiguiser vos supers pouvoirs?

On peut vous aider !

Il y a le [Guide du partenariat patient à l'intention des chercheurs](#)

CENTRE DE RECHERCHE



et le [service de partenariat patient](#)
cspp.ciussse-chus@ssss.gouv.qc.ca



Et l'expérience

Mesurer ce que l'on fait

Faire évoluer la

16^E CONGRÈS
MÉDECINE
GÉNÉRALE
FRANCE



VOYAGEZ DANS L'UNIVERS DE LA MÉDECINE GÉNÉRALE

Organisé par COLLEGE de la MÉDECINE GÉNÉRALE



23 - 25
MARS
2023
PARIS
PALAIS DES CONGRÈS

congresmg.fr

En partenariat avec [laGeneraliste](#)

L'expérience des patient(e)s-partenaires en recherche: étude qualitative descriptive

Magaly Brodeur, Catherine Wilhelmy, Denis Boutin, Sophie Audette-Chapdelaine, Michèle Roy, Anne-Marie Auger, Marie-Ève Poitras, Marie-Claude Battista, Christine Loignon, André Carpentier

23 mars 2023



Mireille Morin,

Expérience de 33 ans dans le domaine de l'éducation comme enseignante au secondaire et conseillère en formation scolaire.

Cancer du sein en 2011 avec chimiothérapie et radiothérapie

« À la suite de mon cancer du sein, j'ai décidé de devenir patiente-partenaire en 2012 auprès de plusieurs organisations publiques. Mes activités se situent dans **les comités organisationnels de recherche** et de construction de nouveaux établissements de santé. Je participe ainsi au Comité de partenariat patients et citoyens et au **Comité Scientifique du Centre de recherche du centre hospitalier de l'université de Montréal**. Je contribue à définir les orientations en recherche du CRCHUM, au recrutement des nouveaux chercheurs et à l'évaluation de la performance du centre.





Centre d'excellence sur le partenariat
avec les patients et le public

ÉCOLE • LABO • RÉSEAU

Patient co-chercheur recruteur



Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé



Centre hospitalier
de l'Université de Montréal



CARREFOUR
DE L'INNOVATION
ET DE L'ÉVALUATION
EN SANTÉ DU CHUM
*Un accélérateur
de solutions en santé*

Transplant-Action

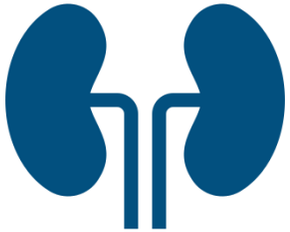
Hypothèse



- Un programme d'entraînement structuré et créé avec des ***patients partenaires*** facilite et amplifie l'amélioration de la **fonction cardiaque** en post-greffe, améliore le contrôle des facteurs de risque CV et améliore la qualité de vie dans une population de nouveaux greffés du rein et du foie.
- Un programme d'entraînement permet aux patients de :
 - Augmenter son niveau d'énergie;
 - Reprendre ses activités quotidiennes;
 - Briser la routine;
 - Reprendre une vie sociale, faire de nouvelles rencontres;
 - Favoriser une plus grande estime de soi;

Objectifs et méthodologie de l'étude

Objectif principal



- Déterminer en post-greffe rénale et hépatique l'impact d'un programme d'entraînement créé avec des patients partenaires sur la fonction cardiaque.



Objectif secondaire

- Déterminer en post greffe rénale et hépatique l'impact d'un programme d'entraînement sur le contrôle des facteurs de risque CV et la qualité de vie.



Méthodologie

- Essai randomisé



Fernand Duford,

Patient atteint d'une cirrhose

Greffe hépatique en 2014, traité au CHUM

Pratique chaque jour des exercices de musculation



J'ai été frappé par une cirrhose à la suite d'une hépatite virale vers l'âge de 40 ans. Même avec un traitement très invasif à l'interferon, ma maladie a continué à progresser.

Malgré tout j'ai continué à m'entraîner pour me garder en forme et retarder la greffe le plus longtemps possible. Lentement la maladie a fait son chemin et 20 ans plus tard, la greffe était devenue inévitable. Après la greffe j'ai gardé mon habitude de marcher régulièrement en augmentant toujours un peu plus mon périmètre. Voyant les effets positifs sur mon moral et ma forme physique, j'ai décidé de commencer un entraînement d'au moins 60 min par jour, incluant musculation, étirements, cardio, et marche à l'extérieure.

Aussitôt que cela a été possible, je me suis engagé à devenir patient partenaire. Je suis 2 ou 3 fois par semaine dans le service d'hépatologie pour rencontrer les patients en attente d'une greffe ou qui viennent de la recevoir et je suis co-chercheur sur différents projets de recherche.



Mandat du patient recruteur

Membre de l'équipe de soins et de recherche, le patient recruteur (PRR) agit à titre de **facilitateur de communication** entre le patient participant à l'étude, l'équipe de soins et l'équipe de recherche. Il a comme objectif **d'humaniser** et de rendre plus convivial l'étape du recrutement des participants à la recherche en expliquant le projet de recherche et l'ensemble des documents qui s'y rattachent (ex. le consentement à la recherche) dans un **langage claire et simple**.

Valeur ajoutée du patient recruteur



- Offre un point de vue complémentaire à celui de l'équipe de recherche par le biais de ses savoirs expérientiels (son expérience de la vie avec la maladie et de l'activité physique)
- Coconstruit les outils nécessaires au recrutement de patients participants, en collaboration avec l'équipe de recherche et de la promotion de la santé (ex. illustration des étapes du projet de recherche)
- Influence positivement les patients par son témoignage des effets positifs de l'activité physique chez la clientèle greffée. Il agit en tant que modèle de rôle.
- Assure un suivi à des moments ciblés du parcours clinique de greffe auprès des greffés participants au projet de recherche.
- Améliore le recrutement et l'implication des patients dans la recherche



Centre d'excellence sur le partenariat
avec les patients et le public

ÉCOLE • LABO • RÉSEAU

Patient co-chercheur



Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé



Faculté de médecine
Université
de Montréal



Centre hospitalier
de l'Université de Montréal

CRCHUM
CENTRE DE RECHERCHE

CARREFOUR
DE L'INNOVATION
ET DE L'ÉVALUATION
EN SANTÉ DU CHUM
*Un accélérateur
de solutions en santé*

**Efficacité des cannabinoïdes pour le soulagement des symptômes
chez les personnes atteintes de sclérose en plaques : un essai contrôlé
randomisé.**

Contexte

le cannabis est actuellement légal et consommé à de nombreuses fins médicales et non médicales.

Les connaissances sur les effets du cannabis continuent de faire défaut

Le besoin de meilleures données scientifiques pour guider les décisions stratégiques, les programmes, les pratiques et les efforts de prévention

Initiative des IRSC : programme de recherche interventionnelle en santé des populations liée à la légalisation du cannabis

Aider les chercheurs à établir les fondements nécessaires à la conception d'études sur l'impact de l'encadrement législatif du cannabis au Canada.

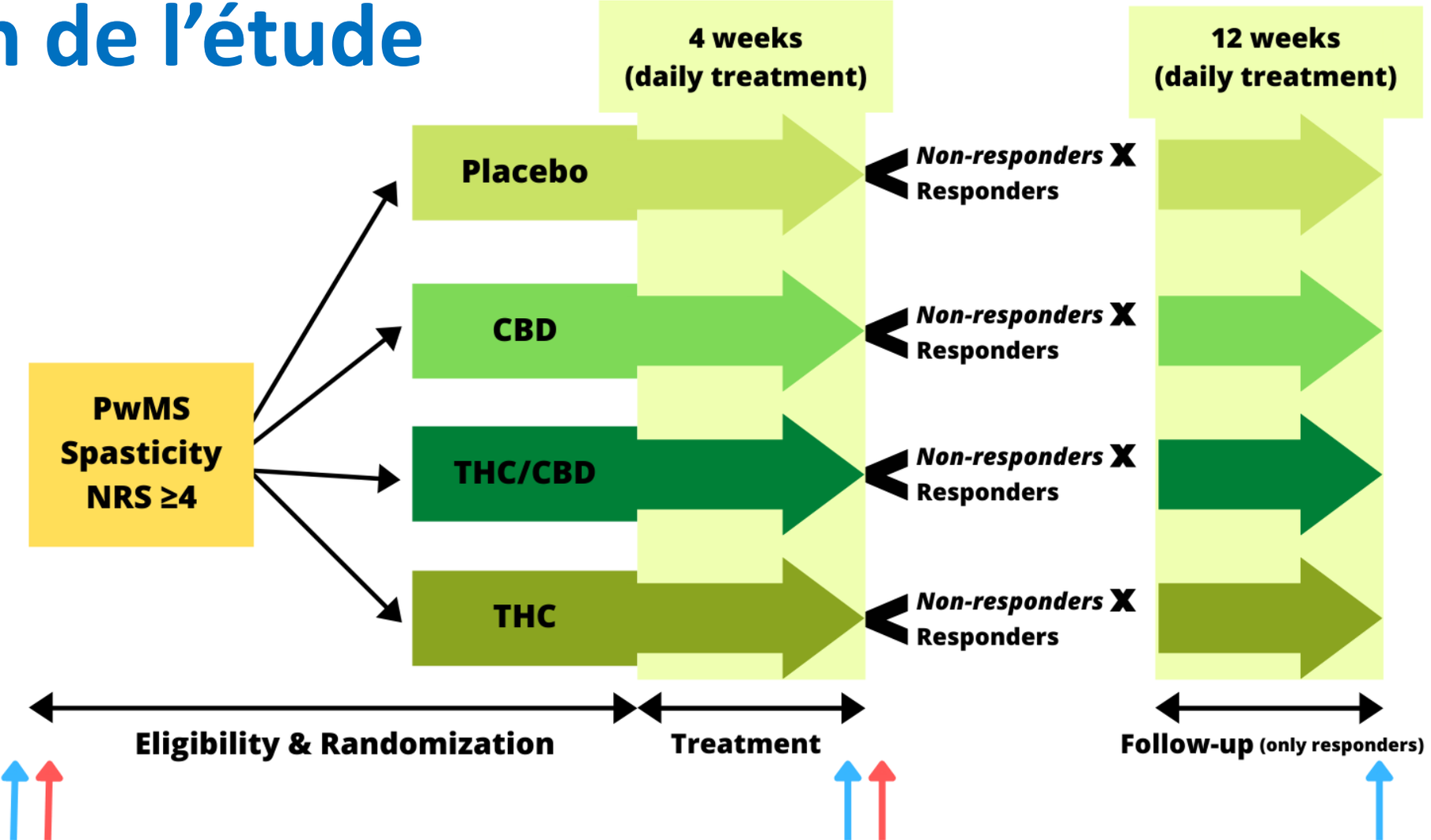
Produire des connaissances probantes

Encourager les chercheurs, les praticiens et les responsables des politiques à collaborer à la création d'une base de connaissances

Objectifs de l'étude

- Comparer l'efficacité du THC et du CBD, seuls et en combinaison, en tant que thérapies complémentaires aux traitements standard actuels pour le soulagement de la spasticité et d'autres symptômes dans le PcSEP
- Évaluer le profil de tolérabilité du THC et du CBD, seuls et en combinaison, lorsqu'ils sont utilisés dans le PcSEP
- Identifier les mécanismes sous-jacents à ces effets thérapeutiques et indésirables de différents types de médicaments à base de cannabis dans les PcSEP en tenant compte du sexe, de l'âge, de la génétique, de la pharmacologie et du profil immunitaire.

Plan de l'étude



↑ Measures of spasticity and secondary/exploratory outcomes

↑ Blood Collection



Jean-Sylvain Ouellette,

Patient atteint de la Sclérose en plaque

Traité dans le service de neurologie du CIUSSS Montérégie centre

Très engagé dans la Société canadienne de la SP



Il y a plus de 25 ans, Jean-Sylvain Ouellette a reçu un diagnostic de sclérose en plaques. Ce dernier s'implique d'ailleurs pour la cause depuis plusieurs années, notamment en tant que membre du conseil d'administration de la Société canadienne de la SP au niveau national.

Il est patient partenaire dans l'essai randomisé sur l'efficacité des cannabinoïdes pour le soulagement des symptômes chez les personnes atteintes de la sclérose en plaques.



Activités

Essai randomisé

- Commentaires sur le protocole avant dépôt au comité d'éthique
- Préparation de la recherche
 - Choix des modalités d'utilisation du cannabis
 - Modalités de recrutement des patients
 - Visualisation des modalités de recrutement

Évaluation de la réalisation de l'essai randomisé (EXPECT) et perception sociale (PerSPective)

- Préparation des recherches
 - Préparation du matériel de recherche
- Soutien à la diffusion de l'enquête
 - en mobilisant l'association canadienne de sclérose en plaque

Infrastructures en soutien à l'engagement des patients en recherche



**Chaire de recherche
en évaluation des technologies
et des pratiques de pointe**

Engagement des citoyens et des patients
dans la transformation des organisations
et du système de santé

Soutien à la recherche en partenariat avec les patients

- Unité de soutien SSA du Québec
https://www.youtube.com/watch?v=FFoaOxDtIAk&ab_channel=Unit%C3%A9desoutienSSAQu%C3%A9bec
- Réseaux thématiques SRAP
 - Engagement des patients en recherche
- CRCHUM-Centre d'Excellence sur le Partenariat avec les Patients et le Public (CEPPP)

Guichet unique de demande de services de partenariat avec les patients au CRCHUM

Les services sont disponibles pour les chercheurs des milieux universitaires, hospitaliers et industriels.

- Curriculum de **formation** permettant de former les chercheurs et patients partenaires sur les concepts de base et les étapes pour bâtir une relation de partenariat patient efficace;
- **Conseils stratégiques** pour la préparation de demande de subvention faisant appel aux patients partenaires et pour préparer les stratégies d'engagement/partenariat avec les patients;
- Soutien dans la **planification budgétaire** en lien avec le partenariat patient;
- Soutien au **recrutement** de patients partenaires en recherche;
- Accompagnement et soutien des chercheurs dans la **mise en œuvre** du partenariat patient dans leur projet de recherche;
- Soutien à **l'évaluation** du partenariat patient

Activités scientifiques grand public au CRCHUM

- **HumaniScience:**

- les soirées HumaniSciences offrent un espace de discussion autour de la science accessible à toutes et à tous. Elles créent un pont entre recherche et soins de santé.
<https://www.chumontreal.qc.ca/crchum/evenements-crchum/humanisciences>

- **Séries Savoirs:**

- Les conférences de la Série Savoirs sont des espaces propices à la réflexion et l'échange face à des projets de recherche ou une idée en développement.
<https://www.youtube.com/@centredexcellencesurlepart8978/videos>

- **Club de lecture:**

- Des rencontres mensuelles visent à examiner en profondeur les concepts clés, les méthodes et les modèles liés au partenariat avec les patients et le public, afin d'enrichir notre compréhension, de partager l'innovation, et de réfléchir collectivement. Chaque session est inspirée par une question qui sera explorée à l'aide d'un article, un livre, une conférence, un balado.

Formations au partenariat avec les patients

- Formation 101: les fondements du partenariat patient
- Formation 201: Le partenariat patient en recherche: les premières étapes
- Formation 301: Atelier de pratique réflexive
- Formation au recrutement (volet théorique et volet pratique)

Communautés de pratique

- La communauté de pratique de l'expérience et du partenariat de soins et de services de la Chaire
- La communauté de pratique des patients partenaires (ExpÉRIENCES) (<https://ssaquebec.ca/nouvelles/experiences/#Numeros-magazine-Experiences>) de l'unité soutien – système de santé apprenant



venir que d'une meilleure
compréhension commune de la
réalité de chacun



un peu partout au Québec

Il y a des patients partenaires qui

Enseignement aux futurs professionnels du réseau de la santé impliqués dans le conseil scientifique d'un centre de recherche

Co-dirigent une chaire de recherche

Gèrent des budgets, qui ont des livrables à produire et qui en sont imputables

Siègent sur des comités d'évaluation de projets soumis pour du financement

Participent à des congrès scientifique avec des mandats précis

Apportent dans le milieu scientifique, en plus de leurs savoirs expérimentiels en santé, ceux qu'ils détiennent en tant que groupes spécifiques (communautés autochtones, LGBTQ, personnes sans domicile fixe, enfants...)



Suivez-nous sur les médias sociaux!



Sites Internet:

<https://chaireengagementpatient.openum.ca>

<https://ceppp.ca>



Facebook

@chaireengagementpatient



Twitter

@ParolePatient

Marie-Pascale Pomey : @MP2_



YouTube

Chaire Engagement des patients



LinkedIn

Chaire de recherche en évaluation des technologies et des pratiques de pointe

CRCHUM

Université 
de Montréal

