

Les services offerts par les RRAPPL pour accompagner des cliniciens dans la recherche axée sur les pratiques de première ligne

(Les services en caractères gras sont offerts par plus d'un RRAPPL)

Mobiliser et susciter de l'intérêt des cliniciens

- Réaliser des contacts réguliers avec les cliniques participantes en vue d'évaluer leur intérêt et leur disponibilité pour ce qui est de participer à des activités de recherche
- Documenter les activités dans chaque milieu (création d'une base de données)
- Offrir des ressources en accompagnement ou en facilitation de la pratique et de la recherche (les coordonnateurs des RRAPPL)
- Offrir des possibilités de participer aux différents projets de recherche

Démontrer la pertinence, la faisabilité, etc. d'une question ou d'une idée de projet potentiel

- Fournir des conseils quant à des méthodes possibles pour répondre rapidement à une question clinique, c'est-à-dire dans un délai d'une semaine ou d'un mois (p. ex. « card study » ou autre) avant d'entreprendre un projet plus important
- Produire une revue rapide de la littérature afin de pouvoir valider ou adapter une question de recherche, p. ex. en collaboration avec un(e) étudiant(e)

Appui à la recherche de financement

- Déterminer ou évaluer les sources potentielles de financement
- Fournir des conseils et des commentaires sur les demandes de financement pour appel à projets R1Q
- Préparer ou adapter un protocole de recherche en fonction d'une demande de financement
- Examiner la demande de financement (p. ex., s'assurer qu'elle satisfait aux exigences, remplir les formulaires, obtenir les signatures et les lettres requises, etc.)

Aide à l'élaboration d'un protocole de recherche

- Apporter une expertise-conseil sur la méthodologie et les méthodes de recherche appropriées, y compris pour le recrutement, la collecte de données et l'analyse des données (en collaboration avec des chercheurs associés au RRAPPL)
- Examiner le protocole de recherche
- Aider à l'élaboration du budget, à la planification du projet et au déroulement des opérations à la lumière des connaissances sur le milieu clinique dans son ensemble, ainsi que des particularités des différentes cliniques associées et de l'expérience acquise dans le cadre de projets antérieurs
- Aider à élaborer ou à affiner une question ou des objectifs de recherche (en collaboration avec des chercheurs associés au RRAPPL ou à l'Unité SOUTIEN, par exemple)
- Définir des parties prenantes prioritaires (cliniciens, chercheurs, patients, décideurs) qui devront s'impliquer à un stade précoce
- Effectuer une revue de la littérature

Appui au processus d'approbation éthique (et du processus de convenance, le cas échéant*)

- Déterminer à quels comités d'éthique un projet doit soumettre des demandes d'approbation éthique
- Diriger les chercheurs, les cliniciens, les gestionnaires et les patients vers les personnes-ressources des comités d'éthique appropriés au projet
- Aider à clarifier le processus et le calendrier, obtenir les documents nécessaires pour être en mesure de soumettre des demandes d'approbation éthique
- Assurer un suivi avec les comités d'éthique
- Fournir des conseils au sujet des documents de présentation au comité d'éthique

* Le RRAPPL U Laval fait le processus de convenance au CIUSSS de la Capitale-Nationale pour les UMF concernés

Recrutement des cliniques, des chercheurs et des patients-partenaires

- Déterminer des collaborateurs potentiels pour les chercheurs ou des cliniciens
- Assurer un maillage entre les chercheurs associés aux RRAPPL et les cliniciens, selon leurs champs d'expertise ou leurs centres d'intérêt
- Faciliter l'accès à du personnel affecté à la recherche (professionnels, étudiants, etc.)
- Aider au recrutement de sites participants (cliniques) et de cliniciens
- Trouver des collaborateurs potentiels pour un projet (site clinique) : associé au RRAPPL, dans le RUIS du RRAPPL, dans la région géographique du RRAPPL, au Québec (en collaboration avec d'autres RRAPPL)
- Contacter et recruter des patients associés à des cliniques qui participent à un projet

Mise en œuvre

Coordination et mise en œuvre d'un projet

- Aider à gérer certaines parties d'un projet
- Aider à coordonner l'équipe de recherche et les réunions
- Fournir du soutien à la gestion de projet et à la gestion du changement et renforcer cette même capacité dans la clinique

Soutenir la mise en œuvre des changements et des améliorations visés

- Soutenir la mise en œuvre des projets de recherche (expertise en gestion de projet, gestion de changement, etc.)
- Former et soutenir les cliniciens dans la mise en œuvre de nouveaux modèles de services de santé, de nouveaux processus, de nouveaux traitements, de nouvelles preuves ou de nouvelles pratiques exemplaires, relativement à un projet de recherche ou à ses résultats (transfert des connaissances)

Appui au transfert des connaissances et application des meilleures pratiques

Déterminer et diffuser les pratiques exemplaires

- Documenter les pratiques exemplaires dans les cliniques associées au RRAPPL et les partager sur une plus grande échelle (à l'intérieur du RRAPPL, ou à l'échelle des quatre RRAPPL avec le soutien du R1Q)
- Soutenir la diffusion des procédés ou pratiques exemplaires dans les cliniques

Diffusion des résultats de recherche et transfert des connaissances

- Aider à l'élaboration d'un plan de transfert des connaissances en début de projet, avec la participation des parties prenantes prioritaires (patients, décideurs, cliniciens, chercheurs)
- Aider à préparer des résumés pour des publics cibles (décideurs, cliniciens, chercheurs, patients), une présentation orale, un rapport final, une affiche scientifique, un document manuscrit devant être soumis pour publication.

Données

Optimisation des TI de la santé pour le suivi du rendement

- Partager des pratiques exemplaires concernant l'utilisation des dossiers médicaux électroniques (DME), en particulier ceux qui proviennent d'autres cliniques au sein du RRAPPL
- Accompagner les milieux cliniques : p. ex. les aider à utiliser des données dans des projets de recherche

Collecte de données

- Coordination de la collecte de données (p. ex., planifier des entrevues, distribuer des sondages, etc.)
- Élaboration d'outils de collecte de données (sondages, questionnaires et guides d'entrevue)
- Participation directe à la collecte de données (entrevues, modération, observation, administration, etc.)
- Recensement des données disponibles et adéquates pour la recherche ou l'amélioration de la qualité dans les dossiers électroniques ou papier d'une clinique
- Mise à disposition d'un lieu sûr pour les données partagées dans le cadre d'un projet de recherche
- Épuration des données
- Transcription

Analyse de données

- Analyse qualitative des données (p. ex., analyse du contenu, analyse thématique, analyse du texte, etc.)
- Analyse quantitative des données (p. ex., statistiques descriptives, régression, corrélation, etc.)
- Interprétation des résultats



Réseau-1 Québec