

RÉSEAU DE RECHERCHE SUR LES DONNÉES DE SANTÉ DU CANADA

Des décisions à l'échelle locale aux travaux de recherche d'envergure internationale, un éventail d'activités s'appuient sur les riches données sociales et sur la santé pancanadiennes, provinciales et territoriales du Canada.

Constitué en société sans but lucratif en 2020, le Réseau de recherche sur les données de santé du Canada (RRDS Canada) sert de plateforme d'échange entre particuliers et organisations à l'échelle du pays. Il permet de mettre en commun l'expertise, de collaborer et de stimuler l'innovation en respectant les attentes du public et les principes de souveraineté des données sur les Autochtones.

En travaillant de concert, nous apprenons de nos expériences mutuelles. Nous pouvons également nous attaquer aux enjeux communs et, au bout du compte, améliorer la santé publique et le système de soins de santé pour tous les Canadiens.

L'accès aux données couvrant plusieurs provinces et territoires permet aux chercheurs de se pencher sur des enjeux en santé qui touchent différentes régions. Il peut en découler des percées menant à des solutions novatrices qui consolideront la position de premier plan du Canada en santé.

Mission : Améliorer la santé et le bien-être en rendant les données accessibles aux chercheurs, aux établissements et aux organismes gouvernementaux de partout au pays, de sorte qu'ils puissent effectuer des recherches qui amélioreront les résultats pour la santé des Canadiens.

Vision : Exploiter le plein potentiel de l'expertise et des banques de données uniques à l'échelle pancanadienne, provinciale et territoriale.



Projets en cours

RRDS Canada poursuit ses objectifs dans le cadre de deux grandes initiatives :

Plateforme canadienne de données de la SRAP : La Plateforme canadienne de données de la SRAP (PCD de la SRAP) est la première initiative menée par RRDS Canada. Elle repose sur le financement des Instituts de recherche en santé du Canada (bailleurs de fonds de la recherche nationale en santé), des provinces, des territoires et d'organismes pancanadiens.

L'infrastructure de la PCD de la SRAP améliore l'accès aux données, automatise l'analyse des données et favorise la contribution continue de la population, des patients et des collectivités autochtones.

Guichet de soutien à l'accès aux données : Lancé en février 2020, le GSAD est un portail unique par lequel les chercheurs peuvent demander l'accès à des données de multiples sources provinciales, territoriales et pancanadiennes, en plus de suivre l'évolution de leur demande. Le personnel du GSAD offre aux chercheurs un soutien centralisé tout au long du processus de demande d'accès aux données.

Trois principales ressources sont à la disposition des chercheurs sur le site Web du GSAD : un répertoire regroupant plus de 380 ensembles de données pouvant être consultés sur demande; une base de données comprenant plus de 140 algorithmes couvrant plusieurs provinces et territoires tirés de 34 études de validation ou de faisabilité; et un répertoire d'exigences et de procédures sur l'accès aux données des sites de partenaires du RRDS. Dans la phase initiale, les demandes provenant des chercheurs des unités de soutien de la SRAP, des réseaux de la SRAP et des bénéficiaires des subventions pour essais cliniques novateurs (ECN) seront traitées en priorité.

Historique

2015

Les dirigeants des organismes provinciaux, territoriaux et pancanadiens responsables de l'accès aux données amorcent leur collaboration dans le cadre du Réseau pancanadien de données de santé en contexte réel (RPDSR), qui vise à exploiter l'expertise et les ressources collectives, à créer des possibilités de collaboration et à stimuler l'innovation.

Juin
2018

Le RPDSR soumet une demande de subvention visant l'élaboration et l'exploitation de la PCD de la SRAP. Celle-ci doit permettre la réalisation de travaux de recherche novateurs et de qualité, qui couvrent plusieurs provinces et territoires et s'appuient sur l'avis et les priorités de la population et des collectivités autochtones.

Octobre
2018

Le RPDSR reçoit une subvention de 81,35 millions de dollars sur sept ans provenant des Instituts de recherche en santé du Canada, des provinces, des territoires et d'organismes pancanadiens, pour la création de la PCD de la SRAP.

Automne
2019

Le RPDSR est rebaptisé le Réseau de recherche sur les données de santé du Canada (RRDS Canada).

Janvier
2020

RRDS Canada est constitué en société sans but lucratif dirigée par un conseil d'administration indépendant, pour assurer le maintien de sa structure de direction et de gouvernance au-delà des travaux liés à une seule subvention ou à un seul projet.

Pour en savoir plus sur la gouvernance du RRDS Canada et les organismes participants, ou pour obtenir d'autres renseignements, veuillez visiter :

<http://hdrn.ca>

info@hdrn.ca



Réseau de recherche sur les données de santé du Canada
Health Data Research Network Canada