



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

Demande de propositions : Évaluation intérimaire du Réseau de recherche sur les données de santé Canada



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

Invitation

Le Réseau de recherche sur les données de santé (RRDS Canada) invite les organisations et les personnes ayant de l'expérience et des connaissances confirmées des données de santé et dans des domaines connexes à soumettre une proposition pour réaliser une évaluation intérimaire des activités du Réseau depuis son lancement en avril 2019.

Aperçu

En 2019, le RRDS Canada a reçu un soutien financier sous la forme d'une subvention sur sept ans visant l'élaboration et la gestion de la Plateforme canadienne de données (PCD) de la Stratégie de recherche axée sur le patient (SRAP). L'objectif de cette Plateforme financée par les Instituts de recherche en santé du Canada et les dons en nature de partenaires est de favoriser la recherche multirégionale, novatrice et de qualité supérieure.

Le RRDS Canada est un vaste réseau d'organismes et de gens réunis autour d'objectifs communs liés aux données et à la recherche multirégionale. Notre réseau comprend des cliniciens, des décideurs, des membres du grand public et des chercheurs de partout au Canada. Parmi nos membres figurent des entités provinciales, territoriales et multirégionales qui détiennent des données sur la santé et des données connexes concernant des populations entières.

Nous cherchons également à soutenir l'utilisation de données fondées sur l'inclusion, la diversité, l'équité et l'accessibilité (IDEA), ainsi que les priorités en matière de gouvernance autochtone qui font progresser la souveraineté des données sur les Premières Nations, les Inuits et les Métis.

Le RRDS Canada est une organisation unique qui cherche à pallier diverses difficultés liées à la recherche multirégionale. Ces difficultés comprennent l'accès aux données, l'analyse des données (y compris l'organisation et la comparabilité des données), la gouvernance des données et la manière d'incorporer les principes IDEA et la souveraineté des données sur les Autochtones dans tout ce que nous faisons.

Pour en savoir plus sur le RRDS Canada et ses activités, visitez notre site Web à l'adresse <https://www.hdrn.ca/fr/accueil> et le plan stratégique à <https://www.hdrn.ca/fr/propos/plan-strategique>.

Portée des travaux

Le RRDS Canada cherche à retenir les services d'une organisation ou personne externe qui réalisera une évaluation intérimaire de ses actions et activités depuis avril 2019 jusqu'au 30 avril 2022. À visée formative, l'évaluation devrait permettre de déterminer les enseignements tirés de l'élaboration du Réseau. L'évaluation visera principalement à décrire la démarche et les activités menées et soutenues par le Réseau en fonction des cinq objectifs compris dans le Plan stratégique. Les autres domaines qui y seront abordés comprennent :



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

- Décrire la démarche et les activités menées et soutenues par le RRDS Canada pour tous les résultats du modèle logique de la Plateforme canadienne de données de la SRAP (voir annexe).
- Relier les contributions et les résultats aux objectifs globaux, puis vérifier qu'ils s'harmonisent avec les objectifs de la Plateforme de la SRAP.
- Évaluer et mesurer les retombées des activités du RRDS Canada (ce qui peut comprendre l'aperçu et la typologie des retombées, des études de cas et les retombées prévues).
- Comprendre en quoi la nature distribuée du RRDS Canada a contribué à ses retombées.
- Évaluer les relations, la mobilisation, la participation et les retombées des groupes d'intervenants (p. ex. chercheurs, cliniciens, décideurs, membres du public et groupes autochtones) dans le cadre des activités du RRDS Canada.
- Évaluer la valeur ajoutée du Réseau dans le domaine de la recherche sur les données de santé au Canada.
- Déterminer les principaux enseignements à tirer pour assurer la pérennité de ses activités et initiatives à venir.

L'évaluation permettra de recueillir des renseignements à propos de toutes les activités du RRDS Canada, y compris de l'ensemble des partenaires, des groupes de travail, des comités, des équipes, du Conseil consultatif public et du Conseil d'administration du Réseau, ainsi que de mobiliser les intervenants externes pertinents à l'échelle du pays. Le candidat retenu devra collaborer avec les partenaires du Réseau. L'évaluation ne portera donc pas sur chacun des partenaires, mais plutôt sur les objectifs globaux du RRDS Canada.

L'évaluation doit également tenir compte des besoins des intervenants, y compris les résultats pertinents pour les partenaires publics (p. ex. les rôles du public au sein du RRDS Canada), les résultats pertinents pour la communauté de recherche du Réseau (p. ex. instituts de recherche, partenaires universitaires, patients et membres du public), et déterminer les retombées propres aux partenaires fédéraux, provinciaux et territoriaux.

Les propositions soumises doivent prévoir la livraison d'un rapport d'évaluation dans un délai de quatre mois. Nous ne préconisons pas une démarche particulière, mais collaborerons avec le candidat retenu pour sélectionner la démarche la mieux adaptée pour cette évaluation intérimaire. Les critères doivent s'harmoniser avec les principaux objectifs énoncés dans le Plan stratégique du Réseau. Les propositions seront jugées en fonction des critères d'évaluation fournis dans la section des exigences.

Exigences

Les propositions doivent fournir les renseignements suivants (la pondération est indiquée entre parenthèses) :

1. Élaborer une démarche d'évaluation adaptée (40 %). La proposition doit :
 - a. relier clairement le cadre d'évaluation proposé aux cinq objectifs du Plan stratégique du Réseau et au modèle logique de la SRAP des Instituts de recherche en santé du Canada (IRSC) (voir annexe);



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

- b. préciser un plan pour communiquer avec le RRDS Canada et d'autres intervenants qui mènent des activités de recherche axée sur le patient partout au Canada;
 - c. recenser des méthodes proposées pour saisir des données à la fois qualitatives et quantitatives;
 - d. définir une démarche pour résumer les données et communiquer des renseignements pertinents sur les retombées du Réseau et les travaux qu'il a soutenus, y compris la création d'histoires sur les retombées de ses activités.
 2. Démontrer une expérience solide en matière d'évaluation formative ou sommative de la recherche en santé (30 %). La proposition doit comprendre :
 - a. des connaissances pratiques et générales au sujet du RRDS Canada.
 - b. une compréhension de la Stratégie de recherche axée sur le patient (SRAP) des IRSC;
 - c. des connaissances pratiques et générales des domaines de la recherche en santé et des données de santé au Canada, y compris les rapports publics et recommandations déjà publiés;
 - d. une expérience de l'évaluation de programmes;
 - e. une sensibilisation aux enjeux en matière d'inclusion, de diversité, d'équité et d'accessibilité (IDEA);
 - f. une sensibilisation aux réseaux et aux processus autochtones, ainsi qu'une connaissance des priorités en matière de gouvernance autochtone qui font progresser la souveraineté des données sur les Premières Nations, les Inuits et les Métis;
 - g. son inclusion de la mobilisation des intervenants au processus d'évaluation.
 3. Élaborer un rapport d'évaluation qui répond aux besoins du RRDS Canada et des intervenants (20 %), y compris :
 - a. les résultats pertinents pour les partenaires publics (p. ex. les rôles du public au sein du RRDS Canada);
 - b. les résultats pertinents pour la communauté de recherche du Réseau (p. ex. instituts de recherche, partenaires universitaires, patients et membres du public);
 - c. la détermination des retombées propres aux partenaires fédéraux, provinciaux et territoriaux;
 - d. la définition de possibilités pour le Réseau et des enseignements tirés;
 - e. le repérage d'éventuelles lacunes du modèle logique de la SRAP des IRSC, en particulier si certains indicateurs de rendement doivent être modifiés pour améliorer le suivi et l'évaluation du rendement du RRDS Canada.
 4. Le budget et l'échéancier prévus (10 %) pour les travaux proposés doivent :
 - a. déterminer la capacité offerte pour réaliser les travaux;
 - b. définir le coût prévu de l'évaluation (qui ne doit pas dépasser 75 000 \$);
 - c. démontrer comment l'évaluation respectera les échéanciers du RRDS Canada.

Dates importantes

- 16 mai 2022 – Début du processus de demande de propositions (DP).
- 30 mai 2022 – Les questions sur la DP sont soumises au RRDS Canada à l'adresse info@hdrn.ca.



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

- Date à déterminer selon l'intérêt – Le RRDS Canada organisera une réunion virtuelle d'une heure pour passer en revue les questions soumises et répondre à toute autre question.
- 10 juin 2022 – Fin du processus de DP.
- 13 juin 2022 – Début du processus de tri interne.
- 20 juin 2022 – Les décisions concernant la DP seront communiquées à tous les candidats avant la fin de la journée du 20 juin.
- Du 27 au 29 juin 2022 – Les trois finalistes seront invités à donner une présentation de 30 minutes au groupe d'examen de l'évaluation (suivies de 30 minutes supplémentaires pour répondre aux questions).
- 6 juillet 2022 – Le candidat retenu sera annoncé.
- 2 août 2022 – Début de la phase d'évaluation.
- 30 novembre 2022 – Soumission du rapport d'évaluation à la direction du RRDS Canada.

Comment soumettre une proposition

Les propositions doivent être soumises en anglais à info@hdrn.ca d'ici le 10 juin 2022.

Les questions sur la DP doivent être soumises à info@hdrn.ca d'ici le 30 mai 2022.



Annexe

Les cinq objectifs du Plan stratégique du RRDS Canada :

- Développer et améliorer les services d'accès aux données et le soutien connexe
- Mettre à disposition davantage de données diverses et harmonisées, et favoriser l'utilisation novatrice et respectueuse des données sur la vie privée
- Nouer des partenariats, renforcer ceux qui existent et faire preuve d'exemplarité en ce qui concerne l'évolution des pratiques en matière de données
- Renforcer l'utilisation des données afin de soutenir l'équité en matière de données et la souveraineté des données sur les Autochtones
- Favoriser une importante participation continue du public et des collectivités

Modèle logique de la Plateforme canadienne de données (PCD) de la Stratégie de recherche axée sur le patient (SRAP)

La vision de la SRAP : l'amélioration substantielle des résultats en santé et de l'expérience de soins des patients par l'intégration de données probantes à tous les niveaux du système de santé.

	Faciliter la recherche pancanadienne	Mobiliser patients, intervenants et autres entités financées par la SRAP
Résultats finaux	<ul style="list-style-type: none"> • Rehausser la qualité et la fréquence des études multirégionales sur la population • Positionner le Canada comme chef de file mondial des pratiques d'accès aux données et d'harmonisation des données • Améliorer les résultats du système de santé à l'aide de pratiques fondées sur des données probantes 	
Résultats intermédiaires	<ul style="list-style-type: none"> • Simplifier le processus de demande et d'utilisation des données multirégionales pour éclairer des études • Se doter des capacités pour créer une plateforme durable 	<ul style="list-style-type: none"> • Renforcer et faciliter la mobilisation de tous les intervenants et utilisateurs de la plateforme
Résultats immédiats	<ul style="list-style-type: none"> • Faciliter l'accès aux données et à la recherche multirégionales • Élargir les systèmes de normalisation et d'harmonisation des données • Aider les centres de données à intégrer de nouveaux fichiers de données administratives, cliniques et sociales 	<ul style="list-style-type: none"> • Établir de solides partenariats avec les patients, le public et les collectivités autochtones
Résultats finaux	<ul style="list-style-type: none"> • Lancer et rendre opérationnel le Guichet de soutien à l'accès aux données (GSAD) • Concevoir, piloter et propager des algorithmes et modèles de données • Créer des politiques et des procédures harmonisées sur l'accès aux données, la confidentialité, l'éthique et la conservation des données • Établir des partenariats, une structure de gouvernance et une coordination nationale 	



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

Contributions (en cours)

- Faciliter l'accès aux services d'analyse des données et d'accès aux données pour la recherche multirégionale
- Faciliter l'harmonisation et la normalisation des données
- Mobiliser et soutenir d'autres entités financées par la SRAP, les patients, le public et les collectivités autochtones
- Gérer et coordonner la plateforme
- Évaluer les retombées à l'aide de mesures de rendement et de cibles
- Mener des séances de formation et des webinaires pour accroître les capacités des chercheurs en formation et établis
- Créer des liens internationaux pour promouvoir la collaboration en matière de recherche en santé



Matrice d'indicateurs de la Plateforme canadienne de données (PCD)

Activités

Activité	Indicateur	Source des données	Responsabilité	Fréquence
Mobiliser et soutenir d'autres entités financées par la SRAP, les patients, le public et les collectivités autochtones	1.1 Nombre de réunions, de webinaires, d'ateliers et de séances sous-plénières avec chacun des groupes présents	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	1.2 Nombre de demandes de soutien pour l'accès aux données provenant d'autres entités financées par la SRAP	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Créer des liens internationaux pour promouvoir la collaboration en matière de recherche en santé	1.3 Nombre de partenariats et de liens internationaux	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Mener des séances de formation et des webinaires pour accroître les capacités des chercheurs en formation et établis	1.4 Nombre et type de séances de formation et de webinaires offerts	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Gérer et coordonner la plateforme	1.5 Nombre d'équivalents temps plein qui travaillent sur les différents volets de la plateforme	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle

Contributions

Contribution	Indicateur	Source des données	Responsabilité	Fréquence
Lancer et rendre opérationnel le Guichet de soutien à l'accès aux données (GSAD)	2.1 Nombre de visites sur le site Web du GSAD	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Concevoir, piloter et propager des algorithmes et modèles de données	2.2 Nombre d'algorithmes dans le répertoire en ligne du GSAD	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	2.3 Nombre de modèles de données dans le répertoire en ligne du GSAD	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Créer des politiques et des procédures harmonisées sur l'accès aux données, la confidentialité, l'éthique et la conservation des données	2.4 Documents qui détaillent les politiques et les procédures harmonisées entre les centres de données	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle



Réseau de recherche sur les données de santé du Canada

Health Data Research Network Canada

	2.5 Liste des principaux partenariats	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
Établir des partenariats une structure de gouvernance et une coordination nationale	2.6 Documents qui détaillent la structure de gouvernance et la coordination nationale	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	2.7 Nombre de personnes par province qui sont membres des groupes de travail de la Plateforme	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle



Résultats immédiats

Résultats	Indicateur	Source des	Responsabilité	Fréquence
Faciliter l'accès aux données et à la recherche multirégionales	3.1 Nombre de nouveaux projets du GSAD	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	3.2 Nombre de projets du GSAD actifs ou en cours	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
Élargir les systèmes de normalisation et d'harmonisation des données	3.3 Nombre d'utilisateurs du GSAD qui emploient le répertoire d'algorithmes et les modèles de données communs	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Aider les centres de données à intégrer de nouveaux fichiers de données administratives, cliniques	3.4 Nombre de nouveaux fichiers de données acquis par chacun des centres de données	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Établir de solides partenariats avec les patients, le public et les collectivités autochtones	3.5 Nombre de partenaires**	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	3.6 Plan de mobilisation des Autochtones	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	3.7 Plan de mobilisation des patients partenaires	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
Créer des liens solides (p. ex. par des projets conjoints) avec des intervenants de la recherche en santé de la SRAP et autres	3.8 Liste de projets conjoints avec des intervenants de la recherche en santé de la SRAP et autres	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle

***Cet indicateur fait également partie du cadre des mesures du rendement au niveau de l'initiative de la SRAP*



Résultats intermédiaires

Résultats	Indicateur	Source des données	Responsabilité	Fréquence
Simplifier le processus de demande et d'utilisation des données multirégionales pour éclairer des études	4.1 Nombre d'utilisateurs du GSAD qui se sont dits « satisfaits/très satisfaits » de la valeur apportée par le GSAD à leur recherche dans le sondage auprès des utilisateurs	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	4.2 Nombre d'utilisateurs du GSAD qui se sont dits « satisfaits/très satisfaits » de leur expérience globale du GSAD dans le sondage auprès des utilisateurs	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	4.3 Nombre d'utilisateurs du GSAD qui se sont dits « d'accord/fortement d'accord » avec l'énoncé « le GSAD facilite la recherche multirégionale » dans le sondage auprès des utilisateurs	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	4.4 Nombre d'utilisateurs du GSAD qui se sont dits « susceptibles/très susceptibles » de recommander le GSAD à un collègue dans le sondage auprès des utilisateurs	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	4.5 Plan de durabilité (5 ^e année)	Documents de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	4.6 Liste des bailleurs de fonds et des partenaires de données	Documents de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
Renforcer et faciliter la mobilisation de tous les intervenants et utilisateurs de la plateforme	4.7 Récits sur les retombées et autres documents du groupe de travail sur la mobilisation des intervenants	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle

*Tous les totaux annuels et cumulatifs seront documentés, dans la mesure du possible



Résultats finaux

Résultats	Indicateur	Source des données	Responsabilité	Fréquence
Rehausser la qualité et la fréquence des études multirégionales sur la population	5.1 Nombre de lettres de soutien aux projets du GSAD	Rapports annuels de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	5.2 Nombre de citations qui renvoient à la plateforme du GSAD	Documents de la PCD	Direction et supervision de la	Annuelle
	5.3 Nombre d'utilisateurs du GSAD qui ont répondu par l'affirmative à la question « la présence de la Plateforme canadienne de données de la SRAP et du GSAD étaient-ils un facteur dont vous avez tenu compte pour mener votre projet de recherche multirégionale? » dans le sondage auprès des utilisateurs	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	5.4 Nombre de projets du GSAD publiés et achevés	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Positionner le Canada comme chef de file mondial des pratiques d'accès aux données et d'harmonisation des données	5.5 Pourcentage de présentations sur invitation lors de conférences ou d'événements internationaux	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle et à la fin de la subvention
	5.6 Nombre de centres de données internationaux qui ont demandé des conseils à la PCD au sujet des pratiques d'harmonisation des données	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
Améliorer les résultats du système de santé à l'aide de pratiques fondées sur des données probantes	5.7 Pourcentage de Canadiens qui ont évalué les soins médicaux administrés par leur médecin traitant au cours des 12 derniers mois comme « très bons/excellents »	Sondage du Commonwealth	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	5.8 Récits sur les retombées qui documentent l'évolution des résultats cliniques pertinents par province ou territoire	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle



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

	5.9 Taux de mortalité et d'espérance de vie au Canada	Outil de données sur les inégalités en santé de l'Agence de la santé publique du Canada (ASPC)	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle
	5.10 Nombre de projets du GSAD publiés et achevés	Documents de la PCD	Direction et supervision de la SRAP	Annuelle