

# Des données sur la santé pour tout.e.s

## Partage des idées et des priorités

### Glossaire des termes



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

Réseau de recherche  
sur les données de  
santé du Canada  
(RRDS Canada)

**Le RRDS Canada** est une société sans but lucratif qui facilite le partage des données et l'accès aux données pour les chercheurs en santé menant des recherches multirégionales. Le RRDS Canada met en relation des personnes et des organisations de tout le pays afin de permettre les échanges d'expertise, d'établir des possibilités de collaboration et de favoriser l'innovation en matière d'accès aux données et d'utilisation des données, tout en veillant au respect des lois sur la protection de la vie privée, les attentes du public et des principes de souveraineté des données sur les autochtones. Le réseau comprend des organisations provinciales, territoriales et multirégionales qui détiennent et gèrent des données sur la santé.

Données de santé

« **Données de santé** » est un terme général qui englobe des informations tant sur l'état de santé des personnes que sur les services de santé qu'elles reçoivent. Citons par exemple les visites chez des professionnels de la santé ou dans les établissements de santé, les ordonnances médicales, les résultats de tests de laboratoire, les données démographiques et les déterminants sociaux de la santé.

Déterminants  
sociaux de la santé

**Les déterminants sociaux de la santé** font référence à une série de facteurs socioéconomiques qui influent sur la santé d'une personne et de la population. Ces facteurs comprennent le revenu, l'éducation, l'emploi, le logement et les expériences de discrimination, de racisme et de traumatisme historique.

Données  
administratives sur  
la santé

**Les données administratives sur la santé** sont générées par les contacts de routine avec les programmes et services de soins de santé. Par exemple : les informations générées par les visites chez le médecin, les données sur les hospitalisations et les sorties de l'hôpital, les données relatives aux foyers de soins et les ordonnances médicales. Elles sont différentes des données cliniques, qui concernent les renseignements médicaux du patient.

Données  
dépersonnalisées

**Les données dépersonnalisées** sont des données dont toutes les informations d'identification ont été supprimées. Elles sont différentes des données anonymisées (la différence ne sera toutefois pas abordée).

Écosystème des  
données de santé

**L'écosystème des données de santé** désigne l'ensemble des infrastructures technologiques et des structures de gouvernance qui soutiennent les environnements dans lesquels les données de santé sont générées, stockées, analysées, transmises et utilisées.

Recherche en santé  
exigeant un grand  
volume de données

**La recherche sur la santé exigeant un grand volume de données** désigne les formes de recherche qui utilisent les données sur la santé de la population pour le couplage des données à grande échelle (rapprochement des informations dépersonnalisées sur une même personne provenant de différentes sources) et leur analyse.

Acceptabilité  
sociale

**L'acceptabilité sociale** est une entente informelle accordée par les parties prenantes aux organisations qui exercent des activités ayant une incidence sur ces parties prenantes. Dans le contexte des données de santé, ce terme décrit les utilisations des données de santé considérées comme acceptables par le grand public.

Égalité en matière  
de santé

**L'égalité en matière de santé** signifie que chaque personne profite des mêmes ressources et des mêmes possibilités.

Équité en matière  
de santé

**L'équité en matière de santé** signifie que chaque personne jouit d'une chance équitable d'atteindre une santé optimale, indépendamment de son âge, de ses revenus, de son éducation ou de tout autre déterminant social de la santé.

Groupe privé  
d'équité

**Les groupe privé d'équité** sont des communautés confrontées à des obstacles importants et collectifs en raison de désavantages et de discrimination structurelle, et qui recherchent activement la justice sociale et la réparation. Ce terme remplace progressivement celui de « groupe en quête d'équité ».

Données  
désagrégées

**Les données désagrégées** sont des données qui ont été fracturées en unités d'information plus petites. Dans le contexte des données sur la santé, il s'agit de décomposer les attributs personnels pertinents pour l'élaboration de politiques, comme le genre, la langue, les capacités, l'origine ethnique et l'identité autochtone.

Souveraineté des  
données autochtones

**La souveraineté des données autochtones** fait référence au droit des peuples autochtones à régir la collecte, la propriété et l'utilisation des données concernant les communautés, les peuples, les terres et les ressources autochtones.



[www.hdrn.ca/fr](http://www.hdrn.ca/fr)



[@hdrn\\_rrds](https://twitter.com/hdrn_rrds)



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