

Journée francophone internationale virtuelle Soins palliatifs et Fin de vie

Activité conjointe du Réseau québécois de soins palliatifs et de fin de vie (RQSPAL) et de la Plateforme nationale pour la recherche sur la fin de vie (PNRFV)

*Accès aux soins palliatifs et de fin de vie pour tous:
Une question d'équité, de diversité et d'inclusion*

Informations sur la journée scientifique

Date : Jeudi 2 février 2023

Heure : 8h00 à 12h00 (heure du Québec) – 14h00 à 18h00 (heure de France)

Endroit : Virtuel via la plateforme Zoom Webinar (un lien pour la connexion sera envoyé lors de l'inscription des participants)

Frais d'inscription : Gratuit

Procédure pour l'inscription : La programmation ainsi que les informations sur la journée seront publiées sur les sites web du RQSPAL et de la Plateforme nationale pour la recherche sur la fin de vie.

Public visé : S'adresse autant aux professionnel.le.s de la santé, qu'aux administrateur.rice.s, chercheur.e.s, étudiant.e.s et autres personnes qui ont à cœur les soins palliatifs et de fin de vie.

Période d'inscription pour suivre l'évènement : du 15 novembre 2022 au 2 février 2023

Problématique

Un important mouvement sociétal s'orchestre au niveau mondial en ce qui concerne l'équipé, la diversité et l'inclusion (EDI). Le domaine de la santé n'y échappe pas. Ayant souffert à ses débuts d'une forme d'opposition, non fondée, aux soins curatifs, les soins palliatifs et de fin de vie (SPFV) ne sont malheureusement pas accessibles pour tous.

Au premier abord, quand on pense à ces soins, on imagine souvent les patients atteints de cancer avancé. Or, de multiples pathologies peuvent en bénéficier : la maladie d'Alzheimer ou la sclérose en plaques par exemple. L'accès à ces SPFV est plus difficile pour les populations vulnérables, éloignées et marginalisées, comme les personnes itinérantes ou sans domicile fixes, les personnes issues de l'immigration ou de cultures différentes de celles des milieux de soins, les populations autochtones, les membres des communautés LGBTQ2+, les personnes âgées, les enfants atteints de maladies chroniques potentiellement fatales, les personnes éloignées des grands centres urbains, *etc.* Les services sont peu adaptés à ces réalités et les professionnel.les de la santé et les intervenant.es gravitant autour de ces patient.es ne sont pas outillés adéquatement pour faire face à ces situations.

Sur ces sujets, la littérature scientifique est plutôt clairsemée et non probante. Une foule de questions qui devraient être approfondies demeurent. Parmi ces questions : comment les milieux de soins palliatifs se coordonnent et s'adaptent à cette réalité ? Que pouvons-nous tirer des connaissances dans la littérature et quelles pistes de réflexions pouvons-nous dégager de ces connaissances ? L'accès à des soins palliatifs de qualité pour l'ensemble de nos populations est-il utopique ? Quels sont les impacts sur les professionnel.les de la santé, les intervenant.es et les proches aidant.es ?

Ce mouvement émergent fascine et génère une multitude de champs d'étude non explorés pour nos chercheurs.e.s. Cette rencontre virtuelle sera l'occasion de discuter des enjeux en SPFV entourant les critères EDI. Des travaux de chercheurs.e.s chevronnés.e.s reconnus.e.s internationalement seront présentés.

Objectifs :

1. Partager l'expérience de la France et du Québec sur les enjeux EDI avec l'accès au SPFV et aux services adaptés;
2. Identifier les défis d'intégration des connaissances dans les milieux de soins et explorer les opportunités pour les surmonter;
3. Déterminer des orientations futures de recherche sur le sujet des SPFV en lien avec les enjeux d'EDI et d'accès en SPFV et aux services adaptés.

Appel à communications

Le comité d'organisation est à la recherche de cinq conférenciers.ère.s pour cet événement. Nous recherchons des chercheurs.e.s établis.e.s ayant des connaissances approfondies et des données/résultats à présenter en lien avec la thématique. Les précédentes éditions de cet événement ont généré plus de 500 inscriptions (Québec, Europe et Afrique).

Cette journée scientifique en ligne sera l'occasion de montrer ce qui se fait au Québec et en France en matière de recherche sur les soins palliatifs et de fin de vie. Cinq conférences d'une durée de 40 minutes sont prévues, à raison de 25-30 minutes de présentations suivies d'une période d'échanges de 10 à 15 minutes. Il est primordial de respecter la période d'échanges puisque l'évènement se veut interactif.

Lignes directrices pour la préparation de votre résumé :

- 300 mots maximum
- Étant donné la nature francophone de l'évènement, la rédaction et la conférence doivent se faire en français.
- Assurez-vous de démontrer clairement la pertinence et le but de votre présentation en lien avec la thématique.
- L'utilisation de tableaux, de graphiques ou d'images n'est pas permise dans les résumés.
- Utilisez les noms génériques des médicaments.
- L'utilisation d'acronymes et d'abréviations est permise à condition d'écrire le mot au complet la première fois que vous l'utilisez dans le texte (mettre l'acronyme entre parenthèse).
- N'écrivez pas le titre ou une partie de votre résumé en majuscule.
- Relisez attentivement votre résumé.

Format des résumés d'études scientifiques/ de recherche :

- Nous vous suggérons fortement ce format pour votre résumé: A) Objectifs, B) Méthodes, C) Résultats, D) Discussion
- La discussion doit être supportée par des données. Les revues de la littérature sont également les bienvenues.

La proposition de résumé se fait via un formulaire en ligne sur le site de la Plateforme nationale pour la recherche sur la fin de vie à l'adresse :

<https://www.plateforme-recherche-findevie.fr/form/appel-a-communications-journee-f>

Date limite pour la soumission des résumés : 7 octobre 2022

Réponse de la part du comité organisateur : 16 novembre 2022

Les présentations seront filmées et ajoutées sur les chaînes Youtube et sites internet des organisateurs.