



PLATEFORME DE FORMATION EN ESSAIS CLINIQUES

Visitez <https://wecantrain.ca/fr/accueil/vision-mission-valeurs-butts-objectifs/>

Lignes directrices pour les candidatures 2023-2024

<https://wecantrain.ca/home/studentships-fellowships-and-internships/qualified-clinical-research-professionals/>

Stage pratique en recherche clinique

pour les **étudiants de deuxième cycle et stagiaires postdoctoraux, ou**
les **professionnels en recherche clinique (essais) (PRC) ou**
les **chercheurs en début de carrière (CDC)**

Par « institutions » nous faisons référence aux établissements universitaires ou de soins de santé, aux centres ou instituts de recherche, aux autorités sanitaires régionales ou provinciales et aux hôpitaux.

Destinés aux étudiants des cycles supérieurs et aux stagiaires postdoctoraux inscrits à temps plein (maîtrise, doctorat, postdoctorat, résidents, boursiers) qui mènent une recherche clinique, ce qui inclut également l'analyse de données d'essais cliniques, qui correspond à la vision et à la mission des PFEC-STROKECOG qui financent cette bourse. Au moment du financement, l'étudiant doit être inscrit et accepté dans un programme de formation à temps plein d'une université canadienne et doit être citoyen canadien, résident permanent, ou bien détenir un permis de travail canadien ou un visa étudiant valide.

Destinés aux professionnels en recherche clinique (essais) (PRC) qui sont guidés par un ou plusieurs aspects des principes de bonnes pratiques cliniques (BPC) et qui possèdent une formation en sciences de la santé, soins professionnels paramédicaux, soins infirmiers, pharmacie, technologie médicale, gestion des dossiers médicaux, statistiques, éducation ou dans d'autres domaines.

Un PRC est un individu qui est employé ou impliqué dans l'un ou l'autre des aspects de la conduite d'une recherche clinique ou d'un protocole d'essai. Par exemple : administrateur, gestionnaire clinique/des données, pharmacien en recherche clinique, assistant/adjoint en recherche clinique, coordinateur en recherche/essais clinique(s), gestionnaire en essais cliniques, éducateur en essais cliniques, responsable du contrôle de la qualité, gestionnaire des affaires règlementaires en essais cliniques, infirmier de recherche, coordinateur d'études et assistant de recherche.

Destinés aux chercheurs en début de carrière (CDC) tels que défini ici <https://cihr-irsc.gc.ca/f/34190.html#c11>

Un chercheur en début de carrière est un nouveau membre du corps enseignant (0 à 5 ans depuis le début de ses premières activités de recherche indépendantes) OU un membre du corps enseignant en

transition de clinicien enseignant à clinicien chercheur. Le CDC doit faire partie du corps enseignant d'un établissement universitaire canadien pour être admissible. Pour être admissible à ce concours, le CDC doit être guidé par les principes de bonnes pratiques cliniques (BPC) et travailler en recherche clinique ou en essais clinique(s).

Ce concours s'adresse aux étudiants, aux PRC et aux CDC actuellement à l'emploi d'un établissement universitaire public, d'un centre de recherche, d'un institut de recherche, d'une autorité sanitaire régionale, d'un organisme à but non lucratif ou d'une autre institution publique en soins de santé affiliés à STROKECOG. Les candidats provenant d'une industrie ou d'une organisation à but lucratif ne sont pas admissibles pour ce concours. Tous les stages doivent avoir lieu dans une institution canadienne.

Actuellement, 4 bourses de stage en recherche clinique d'une valeur maximale de 5000 \$ chacune (20 000 \$) sont attribuées chaque année dans l'ensemble du Canada

Échéancier du concours : Les candidatures sont acceptées À PARTIR de septembre 2023 jusqu'à mars 2025.

Processus d'évaluation continu : Les candidatures seront évaluées régulièrement par les gestionnaires des PFEC partenaires, les candidats principaux désignés et les organisations/partenaires de financement, le cas échéant, et selon les fonds disponibles.

Annonces : Les avis d'attribution des bourses seront envoyés à la suite des évaluations mensuelles, jusqu'à la fin du mois de mars 2025, et selon les fonds disponibles.

Durée : Le financement vise à soutenir des visites sur le terrain et des échanges en personne dans le contexte de la recherche clinique dans une institution publique canadienne sélectionnée pour un certain nombre d'heures/de semaines (les besoins précis doivent être justifiés dans la candidature – voir ci-dessous). Le stage doit se dérouler à l'extérieur de l'institution à laquelle est rattaché le candidat. L'institution peut se situer dans la même province où habite le candidat.

Délai : Le stage pratique en recherche clinique doit être complété dans l'année suivant l'annonce du résultat.

Montant du financement : Jusqu'à 5000 \$ financé par STROKECOG, remis à l'institution publique qui emploie le candidat. Cette bourse de stage peut être combinée à d'autres bourses en tant que mesure incitative, jusqu'à concurrence de l'allocation maximale combinée autorisée par l'institution publique canadienne, les partenaires cofinanceurs et les conditions de financement des autres bourses reçues par le candidat.

Le montant total sera transféré à l'institution d'où provient le candidat à la suite de la réception de l'avis d'attribution signé.

Lorsque le stage aura été complété, l'institution d'accueil (où le candidat effectuera son stage) recevra de la part de STROKECOG un montant de 1000 \$ pour couvrir le processus administratif.

Utilisation du financement :

Les dépenses admissibles sont les suivantes : frais de déplacement/d'hébergement, incluant les indemnités journalières, liés aux visites de terrain et au stage en recherche clinique qui se déroule en personne. Ceci doit être mentionné dans la justification de l'utilisation du budget.

Conditions d'admissibilité : Voir ci-dessus*. Ouvert à différents groupes de professionnels en recherche en santé qui sont impliqués dans l'un ou l'autre des aspects de la conduite d'une recherche clinique ou d'un protocole d'essai, incluant l'analyse d'échantillons d'essais cliniques ou l'analyse de données. Au moment du financement, les candidats doivent être résidents canadiens, résidents permanents ou détenir un permis de travail canadien valide. Pour ce concours, les candidats provenant d'organisations privées et à but lucratif sont exclus.

NOTE : Le programme reconnaît l'excellence scientifique et vise à soutenir la participation entière et équitable de tous les membres de la communauté des essais cliniques en tenant compte des obstacles rencontrés par les groupes sous-représentés, et ce dans le respect des principes EDI (<https://cihr-irsc.gc.ca/f/52543.html>).

Exigences obligatoires :

En plus du temps passé en stage, le candidat retenu devra compléter les programmes de formation en essais cliniques de STROKECOG et de FORMCAN : (i) le niveau d'orientation et (ii) le niveau de conformité réglementaire obligatoire AVANT le début de son stage PRC. Parallèlement à son stage (sur une année), le candidat doit compléter le (iii) niveau de base du tronc commun et (iv) les niveaux subséquents basés sur l'expertise du candidat en tant qu'étudiant, PRC ou CDC (par exemple, les aspirants trialistes-cliniciens-chercheurs). Ces niveaux sont composés de modules d'apprentissage basés sur les connaissances, de webinaires de mentorat basés sur les compétences et l'expérience, et de webinaires EDIA/IDÉA.

NOTE: Les candidats seront également mis en lien avec les programmes, les structures et les services afin de contribuer au renforcement des infrastructures provinciales, de favoriser les essais cliniques et leur développement professionnel.

Attentes et résultats tangibles :

À la fin de la période de financement, le candidat retenu aura :

- Obtenu (i) la formation certifiée sur les bonnes pratiques cliniques (ICH-BPC), (ii) un titre 5 de Santé Canada et (iii) un certificat en EPTC-2, tel qu'exigés par les modules de conformité réglementaire obligatoires;
- Acquis de nouvelles connaissances sur la réglementation et les pratiques en matière d'essais cliniques, basées sur le programme modulaire fourni par STROKECOG, FORMCAN et les programmes d'essais cliniques de la C.-B. (cités plus haut), et
- Participé à des expériences de mentorat individuelles ou de groupe requises par STROKECOG ou FORMCAN.

Liste de contrôle de

la demande : La candidature doit inclure les éléments énumérés ci-dessous qui doivent être remplis ou téléversés sur le portail en ligne. **Un maximum de 2 pages par document.**

- 1) Lettre d'intérêt du candidat;
- 2) Lettre de recommandation **SIGNÉE** par la direction du département ou un superviseur direct
(Exigence : doit être rédigée sur le papier en-tête de l'institution à laquelle **appartient** le candidat)
- 3) Curriculum Vitae : C.V. ou C.V.C. et, le cas échéant, une description des réalisations autres;
- 4) Description de la proposition de stage en recherche clinique;
- 5) Lettre d'invitation / de recommandation **SIGNÉE** par l'institution principale qui recevra et sera responsable d'accueillir le candidat. Le lieu d'accueil doit être en activité depuis au moins 3 ans et posséder une expertise en recherche/essais cliniques.

(Exigence : doit être rédigée sur le papier en-tête de l'institution **d'accueil**)

NOTE: Si vous avez de la difficulté à identifier un lieu d'accueil, communiquez par courriel (**CRPinternships@wecantrain.ca**) avec STROKEGOG afin de discuter d'une liste de lieux d'accueil en activité depuis au moins 3 ans et qui possèdent une expertise en recherche/essais cliniques.

Format des documents :

- Format PDF (le seul format autorisé);
- 8 ½ x 11 po (216 mm x 279 mm), c'est-à-dire format « lettre »;
- Toutes les marges : minimum 2 cm;
- Police de caractères : Times New Roman (12 points);
- Espacement simple;
- Inscrire dans l'en-tête de chacune des 5 sections mentionnées plus haut :
Nom de famille du candidat,
Prénom du candidat,
Nom de l'institution à partir de laquelle le candidat pose sa candidature.

DÉTAILS DE LA CANDIDATURE :

NOTE: Les PFEC valorisent votre confiance et s'engagent à gérer de façon responsable vos informations personnelles. La politique de confidentialité de FORMCAN explique la façon dont nous récoltons, utilisons et partageons les informations personnelles reçues de la part d'un candidat (<https://wecantrain.ca/fr/politique-de-confidentialite/>). En fournissant aux PFEC vos informations personnelles, votre C.V./C.V.C. ou toutes autres informations, vous consentez à cette politique de confidentialité.

- 1) **Lettre d'intérêt du candidat :** L'occasion de compléter votre C.V./C.V.C. Les éléments suivants sont exigés. Sur le portail de candidature, chaque section est limitée à un nombre de mots maximum. L'ensemble des sections combinées de la lettre d'intérêt ne doit pas dépasser deux (2) pages.
 - i. Décrivez brièvement la façon dont votre projet et votre stage sont liés à votre travail actuel en tant qu'étudiant aux cycles supérieurs ou stagiaire postdoctoral, professionnel en recherche clinique (PRC), ou chercheur en début de carrière (CDC);
 - ii. Décrivez brièvement pourquoi le programme de formation en essais cliniques (PFEC) que vous avez choisi vous intéresse et de quelle façon vous espérez tirer avantage de cette expérience de formation;
 - iii. Décrivez votre environnement de formation actuel et la structure de supervision;
 - iv. Décrivez vos expériences/réalisations professionnelles, académiques et extrascolaires, et la façon dont elles contribueront au succès de votre formation;

- v. Présentez vos objectifs professionnels et décrivez de quelle façon la bourse vous aidera à atteindre ces objectifs;
- vi. **Le cas échéant**, réfléchissez aux obstacles que vous, en tant que membre d'un groupe sous-représenté en science ou en recherche, avez rencontrés jusqu'à maintenant et aux moyens que vous avez mis en œuvre afin d'affronter ces obstacles. Décrivez de quelle façon cette bourse de stage vous aidera à surmonter les obstacles relatifs à l'équité, la diversité, l'inclusion et l'accessibilité (EDIA/IDÉA).

Nos partenaires financiers – le cas échéant – s'engagent à développer la capacité à mener des essais cliniques à travers leur province respective. Avec ce programme de stage pratique nous souhaitons soutenir les candidats qui travaillent actuellement en essais cliniques et qui ont besoin d'acquérir plus de formation et d'expérience, tout comme les candidats qui souhaitent travailler en essais cliniques, mais qui ont besoin d'une (plus grande) formation et d'acquérir plus d'expérience pour accomplir des tâches liées à la conduite d'essais afin de répondre aux exigences réglementaires et aux attentes des promoteurs.

- vii. Définissez votre niveau d'expérience en essais cliniques :
 - a. Je travaille actuellement en recherche dans un domaine de la santé ou en recherche clinique et je ne possède pas la formation et l'expérience nécessaires pour travailler en essais cliniques réglementés; **ou**
 - b. Je travaille actuellement en essais cliniques et je souhaite améliorer mon expérience et mes compétences dans au moins l'un des aspects suivants (sélectionnez tout ce qui s'applique)
 - 1. Suivi des essais
 - 2. Gestion de la qualité,
 - 3. Essais décentralisés,
 - 4. Sécurisation culturelle des essais,
 - 5. Populations vulnérables,
 - 6. Essais parrainés par une institution ou menés par des chercheurs,
 - 7. Conduite d'un essai de phase 1
 - 8. Autre (s'il vous plaît, précisez)
- viii. Veuillez fournir un court paragraphe qui décrit l'expérience que vous souhaitez acquérir ou les résultats attendus de ce stage et la façon dont ce stage en particulier vous aidera à atteindre vos objectifs.

2) Lettre de recommandation SIGNÉE par la direction du département ou par un superviseur direct. Exigence : Cette lettre doit contenir les éléments suivants. Maximum deux (2) pages :

- i. À quel titre connaissez-vous le candidat et depuis combien de temps le candidat travaille-t-il pour votre institution?
- ii. Dans quelle mesure le candidat tirera avantage de ce stage pratique?
- iii. Quelles sont les réalisations et les expériences du candidat, ses forces et ses faiblesses ?
- iv. De quelle façon cette expérience contribuera-t-elle à la carrière ou à l'évolution personnelle du candidat ?
- v. Décrivez l'environnement de formation du candidat dans votre institution et la manière dont votre environnement de formation actuel soutient le projet proposé par le candidat et ses objectifs personnels;
- vi. Fournissez la justification de l'utilisation projetée du financement – définissez les spécificités relatives au temps protégé, le cas échéant;

3) Curriculum Vitae : C.V. ou C.V.C. Assurez-vous que votre C.V. inclut :

- i. Diplômes;
- ii. Toutes activités de recherche scolaire ou clinique pertinentes, par exemple le nombre d'essais cliniques auxquels vous avez participé;
- iii. Liste de publications, présentations, résumés (présentations par affiche et présentations orales dans des établissements locaux, provinciaux, nationaux ou internationaux), la mise en place d'ensemble(s) de données, la propriété intellectuelle, la participation à des activités de commercialisation ou à une entreprise en démarrage.
- iv. S'il s'agit d'un C.V.C* sur <https://ccv-cvc.ca/>
 - *Source de financement (sélectionnez): IRSC
 - *Type de C.V. (sélectionnez) : Biosketch

NOTE : Si vous avez d'autres réalisations, en plus des accomplissements scolaires traditionnels, veuillez les énumérer et les décrire (vous pouvez ajouter jusqu'à 2 pages supplémentaires sur le portail). Consultez la Déclaration sur l'évaluation de la recherche (DORA; <https://sfdora.org/read/read-the-declaration-french/>)

4) Description du stage proposé. Exigence : La description du projet doit inclure les éléments suivants. Maximum 2 pages.

- i. Énumérez et expliquez brièvement les buts et les objectifs de votre stage;
- ii. Impact et résultats attendus. Détaillez les résultats attendus, les livrables et le plan de diffusion du projet proposé;
- iii. Faisabilité, étapes importantes et échéancier. Démontrez la faisabilité scientifique et technique de l'acquisition de compétences supplémentaires durant le stage (par exemple, recrutement de patients, acquisition de données, biostatistiques, accès aux équipements essentiels). Identifiez les restrictions potentielles et décrivez les stratégies d'atténuation. Décrivez l'échéancier et les étapes importantes. Lorsque le projet proposé repose sur des ressources existantes (par exemple, bases de données, infrastructure de recherche établie, équipement) décrivez la disponibilité de ces ressources dans l'institution d'accueil où vous réaliserez le stage;
- iv. Définissez votre rôle durant le stage à l'institution d'accueil;

5) Lettre d'invitation/de recommandation SIGNÉE par la direction de l'institution qui recevra et qui sera responsable de l'accueil du candidat. Exemples : directeur du lieu, département clinique ou unité d'essais cliniques (recherche) (UEC) de l'institution d'accueil publique canadienne. Celle-ci doit être en activité depuis au moins 3 ans et posséder une expertise en recherche/essais cliniques. Exigence : la lettre doit être rédigée sur le papier en-tête de l'institution et doit être d'une longueur maximale de deux (2) pages.

- i. Fournissez des détails à propos du lieu, du département clinique ou de l'UEC qui accueille le candidat.
 - Quels types d'essais réalisez-vous;
 - Quel type de formation offrez-vous déjà;
- ii. Cette lettre doit inclure le nom et les coordonnées du superviseur-mentor qui accueille le candidat;
- iii. Le site, le département clinique ou l'URC doit avoir au moins 3 ans d'activité en essais cliniques;

NOTE : Si vous avez de la difficulté à identifier un lieu d'accueil, communiquez par courriel (<https://wecantrain.ca/home/contact-us-internship/>) avec STROKECOG afin de discuter d'une liste de lieux d'accueil en activité depuis au moins 3 ans et qui possèdent une expertise en recherche/essais cliniques.

ACCUSÉ DE RÉCEPTION. Un courriel sera envoyé dans les 48 h suivant la soumission de la candidature. Un autre courriel sera envoyé à la suite de la réception des deux lettres de recommandation. Si vous n'avez PAS reçu un ACCUSÉ DE RÉCEPTION, il vous incombe de faire le suivi avec CRPinternships@wecantrain.ca pour vous assurer que les éléments ont bien été reçus. Nous voulons nous assurer que toutes les candidatures soient reçues, nous apprécions votre collaboration dans ce processus.

Si vous avez des questions à propos du processus de soumission, du portail de candidature et des documents requis pour la candidature à STROKECOG, veuillez nous contacter [ici](#).

Portail de candidature EN LIGNE :

<https://wecantrain.ca/fr/register-fr/>

Les candidats ne peuvent soumettre qu'UNE seule CANDIDATURE aux Plateformes de formation en essais cliniques (PFEC)

NOTE : Les candidats et leur institution d'accueil devront remplir deux rapports post-stage : (i) un dans les 30 jours suivants la fin du stage et (ii) un questionnaire un an plus tard. Les bailleurs de fonds pourraient exiger des rapports supplémentaires au cours des années suivant le stage.