

## Instructions de candidature



### Lignes directrices pour les candidatures

#### **2025-2026 - Bourse de recherche postdoctorale - Opportunité de financement**

Le concours de bourse de recherche postdoctorale StrokeCog permet de financer jusqu'à cinq bourses pour soutenir la formation de futurs experts dans les essais cliniques sur les accidents vasculaires cérébraux et les troubles cognitifs vasculaires (TCV). Cette initiative vise à former des chercheurs hautement qualifiés afin de faire progresser les connaissances et d'améliorer les résultats pour les personnes touchées par le déclin cognitif lié à un accident vasculaire cérébral. La bourse encourage la recherche innovante, le développement professionnel et la collaboration entre les leaders émergents dans le domaine, les dotant de l'expertise nécessaire pour conduire des avancées cliniques ayant un impact sur la santé.

[StrokeCog](#) est une plateforme de formation axée sur l'EDIA qui transforme l'expertise des essais cliniques dans le domaine des accidents cardiovasculaires (AVC) au Canada. En intégrant l'équité, la diversité, l'inclusivité et l'accessibilité à chaque étape, StrokeCog favorise des équipes d'essais diversifiées et qualifiées pour mener des recherches innovantes et de haute qualité dans le continuum de l'AVC. Cette approche garantit des essais cliniques plus inclusifs, accessibles et représentatifs, générant des preuves équitables pour améliorer la prévention, le traitement et les résultats de l'AVC.

#### **Admissibilité :**

- Les candidats (PhD ou MD) doivent avoir été acceptés dans un poste de chercheur postdoctoral reconnu dans un établissement canadien, avec une date de début avant le 31 décembre 2025.
- Ils doivent être résidents canadiens ou résidents permanents, détenir un permis de travail ou un visa d'étudiant canadien valide.
- Ils doivent être engagés dans des travaux de recherche axés sur des essais cliniques sur les accidents vasculaires cérébraux et/ou les troubles cognitifs d'origine vasculaire. Ces travaux peuvent prendre la forme d'un essai clinique ou des études impliquant l'analyse d'échantillons ou de données d'essais cliniques ou comportementaux, en conformité à la vision et à la mission de StrokeCog.

**Durée :**

- La bourse couvre une (1) année de formation.

**Montant du financement :**

Le montant total potentiel maximal de cette bourse est de 62 500 \$. Une allocation annuelle totale de 52 500 \$ CA sera financée en totalité par StrokeCog ou, si disponible, cofinancée par un cofinanceur provincial ou des partenaires privés. La bourse sera versée à l'établissement d'enseignement du candidat ou de son superviseur. De plus, les soumissions qui décrivent de manière satisfaisante la façon dont les personnes ayant vécu un AVC (PVV) et leurs familles et leurs proches aidants participent activement au projet d'essai clinique seront admissibles à un financement opérationnel supplémentaire pouvant atteindre 10 000 \$, destiné à la PVV et à la mobilisation des familles et des proches aidants.

**Co-financeurs potentiels :**

- Il est attendu du superviseur qu'il contribue au financement du stagiaire jusqu'à concurrence du montant requis pour respecter au moins les règles de son établissement en matière de bourses minimales. Cet octroi peut être combinée à d'autres bourses, jusqu'à concurrence du montant maximal autorisé par l'établissement, le cofinanceur provincial ou privé, et selon les conditions de financement des bourses actuellement en vigueur obtenues par le candidat. De plus, les règles du cofinanceur provincial concernant le cofinancement ou le financement simultané s'appliqueront.

**Calendrier de dépôt des candidatures**

- Information aux programmes : 31 mars 2025
- Date limite de dépôt des candidatures : 28 mai 2025, 17 h 00 Heure de l'Est
- Examen des candidatures : 2 au 27 juin 2025
- Notification de financement : 18 juillet 2025
- Début du financement : 2 septembre 2025 (remarque : une date de début ajustée peut être demandée)

VEUILLEZ NOTER :

**Une seule** candidature par boursier inscrit à un programme postdoctoral.

Le candidat ne doit sélectionner **qu'un seul CTPP**.

**Une seule bourse** par directeur de recherche.

Les directeurs de recherche ou candidats déjà financés sont admissibles, mais une préférence peut être accordée aux nouveaux directeurs de recherche ou candidats.

Le programme privilégie l'excellence scientifique et vise à soutenir la participation pleine et équitable de tous les membres de la communauté de recherche en santé en tenant compte des obstacles rencontrés par les groupes sous-représentés, dans le respect des [principes d'équité, de diversité et d'inclusion](#) (EDI).

Au moins deux bourses StrokeCog (environ 50 %) seront attribuées à des personnes issues de la diversité ou issues de populations sous-représentées ou marginalisées, à condition qu'elles atteignent le score minimum acceptable de 80 %.

Exigences obligatoires

- Tous les candidats retenus par le programme de bourses StrokeCog devront obligatoirement suivre les niveaux 1, 2 et 3 du [programme CANTRAIN du tronc commun](#) programme CANTRAIN du tronc commun et les séances de mobilisation dirigées par un mentor. Ils devront également suivre toute formation complémentaire exigée par StrokeCog, notamment les modules de formation EDIA.
- Les superviseurs universitaires des candidats retenus sont invités à participer au [Collège national des évaluateurs](#) pour les futurs concours de financement et à participer à CANTRAIN CONNECT, le Collège national canadien des mentors.
- À la fin de la période de soutien d'un an, le candidat retenu devra soumettre des rapports financiers et d'avancement de fin de financement relatifs au salaire et au financement de la mobilisation des patients, le cas échéant. Le lauréat sera tenu de participer à toutes les activités de formation et d'assister à l'assemblée annuelle de StrokeCog, comme indiqué dans sa lettre d'attribution.

**Résultats concrets attendus et attentes**

- Formation certifiée en bonnes pratiques cliniques (**ICH-GCP**), **Titre 5 de Santé Canada et EPTC 2**, conformément aux exigences réglementaires ;
- Acquisition de connaissances approfondies sur la réglementation et les pratiques relatives aux essais cliniques, grâce au programme modulaire offert par CANTRAIN et StrokeCog, et

- Participation à des séances de mentorat individuelles ou de groupe, conformément aux exigences de StrokeCog.

### **Format du document :**

- Format PDF (le seul format autorisé) ;
- 8 1/2 po x 11 po (216 mm x 279 mm), soit format « Lettre » ;
- Toutes les marges : Minimum 2 cm ;
- Police : Times New Roman (12 points) ;
- Interligne simple ;
- Inscrit dans l'en-tête : Nom, prénom du candidat et statut au moment de la candidature (ex. DOE\_John\_Postdoctorant\_1ere\_Annee)

### **DÉTAILS DE LA CANDIDATURE :**

#### **0. Lettre d'accompagnement (une demi-page maximum)**

Fournir une courte lettre d'accompagnement indiquant les coordonnées du candidat et les dates prévues de début et de fin du programme.

#### **1. Déclaration personnelle. (2 pages maximum)**

Cette lettre doit comprendre les éléments suivants :

- Décrivez le lien entre votre projet et les essais cliniques ;
- Expliquez pourquoi le programme de formation aux essais cliniques StrokeCog vous intéresse et comment vous comptez tirer profit de cette formation ;
- Décrivez votre environnement de formation actuel et le soutien de votre encadrement ;
- Décrivez vos expériences et réalisations professionnelles, académiques et parascolaires, et comment elles vous ont préparé à la réussite de votre programme de bourse ;
- Décrivez vos objectifs de carrière et comment la bourse pourrait vous aider à les atteindre ;
- Le cas échéant, décrivez les obstacles que vous avez rencontrés en tant que membre d'un groupe sous-représenté en sciences ou en recherche et comment vous avez cherché à les surmonter. Comment cette bourse vous aiderait-elle à surmonter les obstacles liés à l'équité, à la diversité, à l'inclusion et à l'accessibilité.

#### **2. CV académique complet du candidat.**

Votre CV académique (peut être au format CV commun canadien, mais non obligatoire) doit inclure toutes les activités académiques et de recherche pertinentes, y compris un dossier de publications complet (articles soumis, acceptés/sous presse et publiés en ligne, et lettre du ou des rédacteurs en chef), la liste des résumés de présentations (affiches et présentations orales à l'échelle locale, provinciale, nationale ou internationale), la constitution d'ensembles de données, la propriété intellectuelle, les activités de commercialisation et la participation à des entreprises en démarrage. N'incluez pas les manuscrits en cours de rédaction.

### **2.i Autres réalisations du candidat. (2 pages maximum)**

Les évaluateurs peuvent ajouter jusqu'à 10 points supplémentaires à leur CV académique (jusqu'à un maximum de 30) pour refléter d'autres réalisations non incluses dans le dossier académique traditionnel. Si vous avez d'autres réalisations non incluses dans le CV académique (outre les réalisations académiques traditionnelles telles que les publications, les subventions et les présentations qui y sont mentionnées), veuillez les lister et les décrire ici. Cela permettra d'obtenir une image plus globale des réalisations personnelles du candidat, conformément à la Déclaration de San Francisco sur l'évaluation de la recherche (**DORA** ; <https://sfdora.org/>).

### **3. Première lettre de soutien du directeur de thèse principal. (2 pages maximum).**

Cette lettre doit aborder les éléments suivants :

- À quel titre connaissez-vous le candidat et depuis combien de temps ?
- Évaluez et expliquez votre raisonnement concernant la performance et l'expérience du candidat, ses points forts et ses points faibles, y compris son professionnalisme ;
- Expliquez pourquoi, selon vous, le candidat tirerait profit de sa participation à ce programme ;
- Décrivez l'environnement de formation du candidat et la manière dont il soutient le projet proposé et ses objectifs personnels ;
- Décrivez le lien entre le programme de recherche du directeur de thèse principal et les essais cliniques, et le projet de recherche clinique proposé par le candidat, en partie, et la recherche sur les essais cliniques menée dans votre laboratoire ;
- Décrivez comment l'environnement de formation et/ou le projet respectera les principes d'équité, de diversité et d'inclusion (EDI).
-

#### 4. Deuxième lettre de soutien/lettre de recommandation (2 pages maximum).

L'auteur de la lettre doit avoir travaillé en étroite collaboration avec le candidat. La lettre doit aborder les éléments suivants :

- À quel titre et depuis combien de temps connaissez-vous le candidat ?
- Évaluez et expliquez votre raisonnement concernant la performance et l'expérience du candidat, ses forces et ses faiblesses, y compris son professionnalisme.
- Décrivez pourquoi, selon vous, le candidat bénéficierait de sa participation à ce programme.
- Le cas échéant, description de tout soutien ou mentorat que vous fournirez au candidat.

#### 5. Le CV académique complet du directeur de thèse principal.

#### 6. Projet proposé

La description du projet doit inclure les éléments énumérés ci-dessous. Le barème de notation (qui constitue le total de 40 points) est indiqué entre parenthèses à côté de chaque catégorie.

- I. Titre du projet proposé
- II. Résumé vulgarisé (300 mots maximum)
  - a. Description du projet et des résultats attendus rédigée en langage vulgarisé (pouvant être utilisée dans les futures communications publiques des lauréats, par exemple sur leur site web).
- III. Résumé scientifique (300 mots maximum)
  - a. Description du projet et des résultats attendus rédigée en langage scientifique (suffisamment détaillée pour être publiée dans une revue).
- IV. Proposition de **projet complète**, rédigée dans un langage scientifique suffisant pour être publiée dans une revue à comité de lecture (maximum cinq (5) pages, incluant tableaux, graphiques et images, mais sans références). La proposition de projet doit inclure les éléments suivants :
  - a. *Contexte et justification (5 points)*.
    - Décrire le contexte et la justification du projet proposé, y compris, le cas échéant, les résultats préliminaires.
    - Énoncer les objectifs et les hypothèses du projet.
  - b. *Méthodes (15 points)*
    - Décrire la population du projet.

- Conception et mise en œuvre du projet. Décrire comment le projet s'inscrit dans le mandat de la recherche sur les essais cliniques.
- Intervention. Le cas échéant, décrire l'intervention.
- Mesures des résultats (y compris les résultats mesurables et les définitions de la réussite). L'impact communautaire et l'expérience concrète doivent être mis en évidence.
- Plan d'analyse (y compris la justification de la taille de l'échantillon, le cas échéant). Décrire le plan d'analyse du projet.

*c. Impact et résultats attendus (10 points).*

- Description des résultats attendus, des livrables du projet et du plan de transfert et de diffusion des connaissances. Cette description doit inclure l'impact du projet sur la formation du candidat.

*d. Faisabilité et échéancier (10 points).*

- Démontrer la faisabilité scientifique et technique (p. ex., recrutement de patients, acquisition de données, biostatistiques, accès à l'équipement nécessaire, etc.). Identifier les limites potentielles et décrire les stratégies d'atténuation. Décrire les échéanciers et les étapes clés. Si le projet proposé s'appuie sur des ressources existantes (p. ex., bases de données, infrastructure de recherche établie, équipement), décrire la disponibilité de ces ressources.

*e. Intégration des principes EDIA (satisfaisant/insatisfaisant)*

- Décrire comment le projet d'essai clinique et l'équipe de recherche du projet intègrent les principes d'équité, de diversité, d'inclusion et d'accessibilité (EDIA) à tous les niveaux du projet d'essai clinique (c.-à-d., élaboration des questions de recherche, conception de l'essai, création de l'équipe, stratégies de recrutement, conduite de l'essai, analyse, communication et diffusion des résultats de l'essai).

*f. Rôle du candidat. (Satisfaisant/insatisfaisant)*

- Le rôle du candidat dans le projet doit être clairement indiqué.

**7. Projet d'essai clinique : Engagement significatif auprès des personnes ayant vécu un AVC et/ou de leur famille/communauté de soignants.**

Jusqu'à 10 000 \$ de fonds de fonctionnement peuvent être demandés pour des engagements significatifs auprès des personnes ayant vécu un AVC et/ou de leur famille/communauté de soignants.

- i. Décrivez comment le projet d'essai clinique et l'équipe de recherche du projet impliqueront significativement les personnes ayant vécu un AVC et/ou leur famille/communauté de soignants.

Veillez fournir suffisamment de détails pour pouvoir évaluer comment les personnes ayant vécu un AVC et/ou leur famille/communauté de soignants seront significativement impliquées dans le projet, depuis la conception du projet, l'exécution de l'essai/du projet et/ou la diffusion des résultats, selon le cas. (500 mots maximum)

**Exemples d'engagement significatif:** Participation aux réunions de planification de la conception de l'étude ; Intégration des suggestions dans la conception ou le protocole de l'étude ; Participation active du patient/de la famille à la diffusion des connaissances (par exemple, lors d'une conférence, d'un webinaire ou d'un groupe de discussion).

- ii. Un budget et une justification budgétaire décrivant comment les fonds seraient utilisés pour soutenir les personnes ayant vécu un AVC et/ou leur famille/communauté de soignants doivent être inclus. (max 300 mots)

**NOTATION (satisfaisant/insatisfaisant) :**

- Une proposition de projet sera jugée satisfaisante si elle indique clairement comment les personnes ayant vécu un AVC et/ou leur famille/communauté de soignants participeront de manière significative au projet d'essai clinique et recevront un financement à hauteur de leur demande budgétaire (maximum 10 000 \$) destiné à soutenir leur engagement.
- Une proposition de projet sera jugée insatisfaisante si elle ne fournit pas suffisamment d'informations pour évaluer ou si elle n'indique pas clairement comment les personnes ayant vécu un AVC et/ou leur famille/communauté de soignants participeront de manière significative au projet d'essai clinique et ne recevront aucun financement opérationnel pour soutenir leur engagement.

**Critères d'évaluation**

0.Lettre de motivation fournissant les coordonnées du candidat et les dates prévues de début et de fin du programme (0,5 page maximum)	-----
1. Déclaration personnelle (2 pages maximum)	15 points
2. Curriculum vitae universitaire actuel (CV) (de <a href="https://ccv-cvc.ca/">https://ccv-cvc.ca/</a> ) <i>Instructions de navigation pour le CCV de <a href="https://ccv-cvc.ca/">https://ccv-cvc.ca/</a> : Source (sélectionner) : CV commun Type de CV (sélectionner) : CV complet</i>	30 points



2.i Réalisations alternatives du candidat – supplément possible au score du CV (jusqu'à un maximum de 30)	
DEUX lettres de référence (2 pages maximum chacune): 3. Première lettre du superviseur principal 4. Deuxième lettre de tout autre mentor ou superviseur pouvant commenter les qualités et les réalisations du candidat	5 points 5 points
5 CV Académique complet du superviseur	5 points
6 Description du projet de recherche d'essai clinique proposé	40 points
<b>TOTAL DES POINTS</b>	<b>100 points</b>
7 Description et justification budgétaire pour un engagement significatif de personnes ayant vécu un AVC et/ou leur famille/communauté de soignants dans le projet d'essai clinique	Satisfaisant / Non Satisfaisant

**VEUILLEZ NOTER :** Les demandes et les documents justificatifs rédigés en français bénéficient de 25 % d'espace supplémentaire.

**COMMENT POSTULER :** En ligne via le portail de candidature sur le site Web de CANTRAIN sous Bourses postdoctorales : <https://wecantrain.ca/home/studentships-fellowships-and-internships/postdoctoral-fellowship/> (le portail de candidature sera ouvert vers la mi-avril).