



### Entente de service pour une revue systématique de la littérature

Une revue systématique (RS) doit démontrer que des efforts suffisants ont été faits pour identifier le plus grand nombre possible d'études de bonne qualité méthodologique pour répondre à une question clinique. La méthodologie de recherche est donc une étape cruciale dans le processus d'une RS.

#### RESPONSABILITÉS DE CHACUN

##### Chercheuse ou chercheur principal :

- Fournit des renseignements et commentaires sur la recherche
- Fournit une copie du protocole au bibliothécaire
- Tient le bibliothécaire au courant sur les progrès de l'équipe de recherche
- Procède à la sélection et à l'analyse des articles à l'aide de normes établies (par exemple, au moins deux personnes sélectionnent les articles)
- Fournit la version finale du manuscrit au bibliothécaire afin d'obtenir ses commentaires avant de soumettre pour publication
- Avise le bibliothécaire lorsque la version finale du manuscrit est soumise pour publication

##### Le bibliothécaire du CUSM :

- \* Conçoit les stratégies de la RS et les fait réviser par ses pairs
- \* Exécute les recherches dans les bases de données bibliographiques choisies (voir p.2)
- \* Crée une bibliothèque EndNote incluant toutes les publications trouvées et élimine les doublons.
- Aide l'équipe à importer les références dans un outil pour filtrer les résultats (Rayyan, Covidence, etc.)
- Effectue une recherche de la littérature grise (incluant les résumés de conférence)
- Effectue une recherche dans les registres d'essais cliniques
- \* Produit le diagramme PRISMA du processus de sélection
- \* Rédige la section « Sources et méthodologie de recherche »
- Recherche les références citées dans les bibliographies des études retenues en utilisant Scopus ou Web of Science et les importe dans une bibliothèque EndNote pour qu'elles soient filtrées
- Recherche les articles citant les études retenues en utilisant Scopus ou Web of Science et les importe dans une bibliothèque EndNote pour qu'ils soient filtrés
- Relance la stratégie de recherche Medline avant la rédaction du rapport final
- \* Révise le manuscrit avant sa soumission pour publication

##### Autre :

\* Le(la) bibliothécaire en charge de ces étapes fera partie des co-auteurs de la publication.

## BASES DE DONNÉES DE RECHERCHE ORIGINALES ET AUTRE RESSOURCES

### Bases de données bibliographiques

- |   |  |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> Medline (Ovid)                         | <input type="checkbox"/> CINAHL (Ebsco)                  |
| <input type="checkbox"/> PubMed (recently created records only) | <input type="checkbox"/> Africa Wide Information (Ebsco) |
| <input type="checkbox"/> Embase (Ovid)                          | <input type="checkbox"/> LILACS (Latin America)          |
| <input type="checkbox"/> Cochrane Library / CENTRAL             | <input type="checkbox"/> Web of Science (Clarivate)      |
| <input type="checkbox"/> Scopus (Elsevier)                      | <input type="checkbox"/> Global Health (Ovid)            |
| <input type="checkbox"/> PsycINFO (Ovid)                        | <input type="checkbox"/> Global Index Medicus (WHO)      |
| <input type="checkbox"/> Autre :                                |  |

---

### Autres ressources

#### Recherche en cours

- ClinicalTrials.gov
- International Clinical Trials Registry Platform
- International Standard Randomised Controlled Trial Number Registry
- Health Canada Clinical Trials Database
- Be part of Research (UK Clinical Trials Gateway)
- Autre :

#### Thèses/Dissertations

- ProQuest Dissertations and Theses
- Autre :

#### Guides de pratique clinique

- ECRI Guidelines Trust
- Infobanque de l'AMC
- National Institute for Health and Care Excellence
- Autre :

#### Résumés de conférence

Effectuer une recherche des conférences suivantes :

---

### Littérature grise : publiée en dehors de l'écosystème traditionnel de l'édition

#### Évaluation des technologies de la santé (ÉTS)

- Base de données canadienne d'ETS (Ontario, Québec, Alberta, et ACMTS)
- Agency for Healthcare Research and Quality (AHRQ)
- NIHR HTA Database
- UET du CUSM
- Autre :

#### Autorisations réglementaires relatives aux médicaments et aux dispositifs :

- Food and Drug Administration (FDA)
- Santé Canada
- Autre :

#### Autre :

- Google Scholar
- Open Grey
- Autre :

## Financement

Si vous avez obtenu du financement d'un organisme subventionnaire pour réaliser ce projet et qu'un montant pour le support de la bibliothèque a été demandé, il est entendu que ce montant devrait être transféré aux Bibliothèques du CUSM après la livraison des résultats de recherche.

## Délais

Les équipes de recherche devraient prévoir environ deux mois à partir de la réunion initiale avec un bibliothécaire pour recevoir leurs résultats de la recherche. Il est entendu que les retards en dehors du contrôle du bibliothécaire, tels que la rétroaction tardive de l'équipe de recherche et / ou des changements à la question de recherche, auront une incidence sur la date de livraison initialement convenue.

**Date de la rencontre initiale avec un bibliothécaire :**

**Date de livraison des résultats de recherche :**

**Chercheuse ou chercheur principal :**

Nom (majuscules) :

---

Signature :

---

Date :

**Bibliothécaire :**

Nom (majuscules) :

---

Signature :

---

Date :



Bibliothèques du Centre universitaire de santé McGill, novembre 2020.

Ce travail est distribué sous la licence Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 4.0 International License. Pour une copie de cette licence : <https://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/4.0/deed.fr>.