



Entente de service

Une synthèse des connaissances (SC) 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 SC.

RESPONSABILITÉS DE CHACUN
<p>Chercheuse ou chercheur principal :</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Fournit des renseignements et commentaires sur la recherche <input type="checkbox"/> Fournit une copie du protocole à la bibliothécaire <input type="checkbox"/> Tient la bibliothécaire au courant sur les progrès de l'équipe de recherche <input type="checkbox"/> 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) <input type="checkbox"/> Suivre l'aide-mémoire PRISMA-Search Checklist/PRISMA ScR Checklist au moment de l'écriture du manuscrit <input type="checkbox"/> Fournit la version finale du manuscrit à la bibliothécaire afin d'obtenir ses commentaires avant de soumettre pour publication <input type="checkbox"/> Avisa la bibliothécaire lorsque la version finale du manuscrit est soumise pour publication
<p>Le ou la bibliothécaire du CUSM :</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> * Conçoit les stratégies de la RS et les fait réviser par ses pairs <input type="checkbox"/> * Exécute les recherches dans les bases de données bibliographiques choisies (voir p.2) <input type="checkbox"/> * Crée une bibliothèque EndNote incluant toutes les publications trouvées et élimine les doublons. <input type="checkbox"/> Aide l'équipe à importer les références dans un outil pour filtrer les résultats (Rayyan, Covidence, etc.) <input type="checkbox"/> Effectue une recherche de la littérature grise (incluant les résumés de conférence) <input type="checkbox"/> Effectue une recherche dans les registres d'essais cliniques <input type="checkbox"/> * Produit le diagramme PRISMA du processus de sélection <input type="checkbox"/> * Rédige la section « Sources et méthodologie de recherche » <input type="checkbox"/> 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 <input type="checkbox"/> 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 <input type="checkbox"/> Relance la stratégie de recherche Medline avant la rédaction du rapport final <input type="checkbox"/> * Révise le manuscrit avant sa soumission pour publication
<p>Autre :</p>

* Si le ou la bibliothécaire effectue ces étapes, elle fera partie des coauteurs de la publication.



BASES DE DONNÉES DE RECHERCHE ORIGINALES ET AUTRE RESSOURCES

Bases de données bibliographiques

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

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 soutien de la bibliothèque ait 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 une bibliothécaire pour recevoir leurs résultats de la recherche. Il est entendu que les retards en dehors du contrôle de la 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 une bibliothécaire : _____

Date de livraison des résultats de recherche : _____

Chercheuse ou chercheur principal :

Nom (en majuscules) :

Signature : _____

Date : _____

Librarian

Nom (en majuscules) :

Signature : _____

Date : _____



Centre universitaire de santé McGill, janvier 2022.

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>.