



Recrutement du GCEC pour un rôle de représentant des patients à titre de bénévole

Description du rôle

Le Groupe canadien des essais sur le cancer (GCEC) est à la recherche d'un représentant des patients au sein du Comité local pour les maladies mélanomes.

Le GCEC est une organisation inclusive vouée à la création d'un réseau diversifié.

Il s'agit d'un rôle à titre bénévole afin de devenir membre du Comité général pour les maladies mélanomes, du Comité exécutif pour les maladies mélanomes ainsi que du Comité des représentants des patients du GCEC. Les représentants des patients participent à tous les aspects des activités de leur Comité local et, collectivement, tous les représentants des patients du Comité local forment le Comité des représentants des patients du GCEC.

Le rôle des représentants des patients au sein du GCEC consiste à représenter le point de vue des patients et de leur famille, ainsi que du grand public, quant à l'élaboration et la réalisation des essais cliniques. L'objectif est de collaborer avec les professionnels de la santé et les chercheurs en la matière pour faire progresser la recherche de pointe sur le traitement, les soins et la prévention du cancer et ainsi, améliorer les soins apportés aux patients en aidant à déterminer les priorités des patients, les résultats qui sont importants pour eux et les obstacles auxquels ils se heurtent.

Le GCEC mène toute la gamme des essais, depuis les études de phase précoce (p. ex., phase I-II) jusqu'aux essais cliniques aléatoires de grande envergure à l'échelle internationale (p. ex., phase III) sur tous les types de cancer. Sa mission principale consiste à évaluer l'efficacité des interventions visant à prévenir le développement du cancer ou à améliorer le traitement et les soins des patients qui en sont atteints.

Le GCEC facilite l'accès à une thérapie anticancéreuse de pointe pour les patients canadiens grâce aux mesures suivantes :

- Réalisation d'essais portant sur tous les principaux types de cancer, y compris du cerveau, du sein, des systèmes gastro-intestinal, génito-urinaire et gynécologique, ainsi que de la tête et du cou, du sang, du poumon, les mélanomes et les sarcomes;
- Programmes d'essai qui comprennent la thérapie systémique (p. ex., chimiothérapie, thérapie biologique), la radiothérapie, la chirurgie, les

compléments alimentaires et les stratégies associées au changement de mode de vie;

- Collaboration avec un réseau comportant :
 - Plus de 80 établissements, y compris tous les centres de cancérologie du Canada et de nombreux hôpitaux communautaires; et
 - Plus de 3 500 médecins, infirmières participant aux efforts de recherche, gestionnaires de données et pharmaciens canadiens spécialisés dans le cancer pour inscrire des patients aux études du Groupe canadien des essais sur le cancer.

Chaque Comité local, ainsi que le Comité des représentants des patients, se réunit une fois par année en personne dans le cadre de la réunion annuelle du printemps des participants du Groupe canadien des essais sur le cancer, à la fin d'avril ou au début de mai, et organise des téléconférences tout au long de l'année (habituellement trimestrielles). Les représentants des patients ont également la possibilité de prendre part à des activités éducatives afin d'approfondir leurs connaissances sur les enjeux de la recherche sur les essais cliniques.

Les demandeurs doivent répondre aux critères qui suivent :

- Un intérêt pour la recherche sur le cancer;
- Expérience des patients atteints d'un cancer mélanome ou expérience d'aidant naturel auprès d'une personne atteinte de ce type de cancer;
- Capacité de comprendre, à un niveau supérieur, les discussions scientifiques qui se tiennent pendant les réunions et d'être disposé à se familiariser avec le langage pertinent propre au domaine médical et de la recherche;
- Capacité d'examiner et de rédiger des commentaires du point de vue des patients pour l'élaboration de nouveaux protocoles, formulaires de consentement et documents destinés au patient;
- Bonnes aptitudes de communication et capacité d'écouter les autres et d'être à l'aise et en confiance pour exprimer son opinion de façon constructive du point de vue du grand public;
- Capacité de consacrer le temps nécessaire pour se familiariser avec le rôle et pour se préparer et participer aux activités du Comité des représentants des patients et du Comité local, aux réunions (téléconférences), aux discussions par courriel, etc., au besoin;
- Capacité de s'engager, de se préparer, de se rendre à l'assemblée annuelle du printemps du GCEC à Toronto et d'y assister chaque année;
- Compétences en matière de communication électronique, y compris les aptitudes de base en informatique et la navigation sur Internet;
- Volonté et capacité de s'engager dans ce qui précède pour une durée de trois ans.

Le GCEC, qui est déterminé à promouvoir l'équité et la diversité, accueille favorablement les demandes de personnes appartenant à des groupes qui méritent d'être traités de manière équitable, comme les femmes, les personnes racialisées,

les Autochtones, les personnes handicapées et les personnes qui s'identifient à la communauté 2ELGBTQIA+.

Dans le cadre de son processus de recrutement, le GCEC offre un soutien aux candidats handicapés, notamment en tenant compte de leurs besoins en matière d'accessibilité. Les candidats qui ont besoin de mesures d'adaptation favorisant l'accessibilité pendant le processus de recrutement doivent envoyer un courriel à ediiia@ctg.queensu.ca.

Attention, si vous êtes déjà membre du réseau CCTG vous ne seriez pas éligible au rôle de représentant des patients.

Veillez remplir le [Formulaire de candidature – Représentant des patients](#) et l'envoyer à Nancy Dusharm : NDusharm@ctg.queensu.ca.

N'hésitez pas à communiquer avec elle si vous avez des questions.