

Accès à des données autochtones

Le [Programme sur la santé cognitive des Autochtones](#) (SCA) fait partie du Pôle de soutien à la recherche sur les troubles neurocognitifs du CCNV et son objectif est de promouvoir un engagement respectueux entre les communautés ou organisations autochtones et les chercheurs. Nous demanderons aux chercheurs qui sollicitent la permission d'**avoir accès** à des données autochtones détenues par le CCNV, ou de les **publier**, de fournir des preuves d'engagement des Autochtones. Remarque : les « données autochtones » comprennent toute donnée ou recherche identifiée par les Autochtones comme étant liée et pertinente aux communautés autochtones.

Demandez-vous accès à des données autochtones détenues par le CCNV? (cela peut comprendre le lot de données de base)

- Si oui, les chercheurs devront fournir une documentation à l'appui démontrant ce qui suit :
 - Les preuves d'une stratégie pour garantir que le projet de recherche profitera et ne nuira pas aux peuples et aux communautés autochtones, maintenant et pour les générations futures;
 - Un engagement significatif et le soutien des communautés autochtones concernées;
 - La poursuite de l'engagement significatif et respectueux auprès des communautés autochtones concernées pour toute la durée du projet (c'est-à-dire, l'analyse des données, l'interprétation des résultats, ainsi que l'application et l'échange de connaissances);
 - L'existence de plans de gestion des données culturellement sécuritaires, y compris : la preuve de la nécessité d'accès; la reconnaissance de l'autodétermination des Autochtones, de la souveraineté des données et du droit de contrôler ce qu'advient des données autochtones tout au long du processus de recherche (y compris l'utilisation, le stockage et la destruction) ainsi que les mesures de responsabilisation.

Voulez-vous en savoir plus? Voici quelques ressources pertinentes :

- [Énoncé de politique des trois conseils](#)
- [CARE Principles for Indigenous data governance](#) (en anglais seulement)
- [Dementia Indigenous Health Research Position Statement](#) (en anglais seulement)

- [First Nations Data Centre Policies and Procedures](#) (en anglais seulement)
- [Principles of Ethical Métis Research](#) (en anglais seulement)
- [Inuit Qaujimajatuqangit](#)

Publication

Le [Programme sur la santé cognitive des Autochtones](#) (SCA) fait partie du Pôle de soutien à la recherche sur les troubles neurocognitifs du CCNV et son objectif est de promouvoir un engagement respectueux entre les communautés ou organisations autochtones et les chercheurs. Nous demanderons aux chercheurs qui sollicitent la permission d'**avoir accès** à des données autochtones détenues par le CCNV, ou de les **publier**, de fournir des preuves d'engagement des Autochtones. Remarque : les « données autochtones » comprennent toute donnée ou recherche identifiée par les Autochtones comme étant liée et pertinente aux communautés autochtones. Veuillez indiquer « Oui » ci-dessous si votre analyse déclarera des données autochtones comme (sous-)catégorie dans les données démographiques ou les résultats, ou ailleurs.

Le manuscrit contient-il des données autochtones?

- Si oui, les chercheurs doivent inclure une section « Engagement autochtone » dans le manuscrit qui résume ce qui suit :
 - Toute approbation ou lettre de soutien liée au projet propre à une communauté ou à une nation;
 - Tout accord de partenariat communautaire, de recherche ou de gestion des données lié au projet;
 - Le rôle et les contributions des peuples ou communautés autochtones en ce qui a trait à chacune des étapes du projet qui suivent :
 - Le développement du sujet de recherche,
 - La conception et la conduite de l'étude (y compris le choix de la mesure des résultats et du recrutement des participants),
 - L'analyse des données,
 - La dissémination des résultats (à savoir, l'approche globale et l'application des données, les activités d'échange et de mobilisation ou les résultats, y compris la rédaction du manuscrit).

De plus, nous encourageons les auteurs à discuter du processus de publication avec tout partenaire concerné et à collaborer à un plan soutenu par les communautés ou organisations autochtones. Cela peut comprendre :

- Soumettre à une revue à accès libre;
- S'assurer que les contributions de peuples ou de communautés autochtones sont mentionnées dans la paternité ou les remerciements. Nous encourageons les auteurs autochtones à inclure leur Nation ou communauté ainsi que leurs affiliations universitaires;
- S'assurer que les exigences en matière de droit d'auteur des institutions ou des revues, ou leurs implications, ont été discutées avec les partenaires communautaires.

Voulez-vous en savoir plus? Voici une liste de ressources pertinentes :

- [*Indigenous Community Research Partnerships Course*](#) (Université Queen's, en anglais seulement)
- [*Dementia Indigenous Health Research Position Statement*](#) (en anglais seulement)
- [*La Revue canadienne de santé publique adopte l'exigence de participation concrète des Premières Nations, des Inuits, des Métis et des peuples autochtones aux publications à leur sujet*](#)
- [*Rural health journals collaborate on author cultural identity and Indigenous-centred research – National Rural Health Alliance*](#) (en anglais seulement)