

[View in browser](#)[Forward to a friend](#)

Infolettre d'hiver

Le Portail palliatif canadien a 20 ans!

Février marque les 20 ans du Portail palliatif canadien.

Il s'en est passé, des choses, en vingt ans! Une constante, toutefois : notre engagement inébranlable à répondre aux besoins changeants des personnes qui vivent avec une maladie grave, une perte ou un deuil, à ceux de leur famille biologique ou de leur famille choisie, de leurs amis, des prestataires de soins de santé et des chercheuses et chercheurs qui font progresser les soins palliatifs.

Petit retour en arrière

C'est le 3 février 2004 que le Portail palliatif canadien a fait son entrée sur le Web, grâce à un petit groupe de spécialistes passionnés des soins palliatifs. Imaginé par Anita Stern, qui était alors étudiante en soins infirmiers, ce petit groupe dirigé par le D^r Harvey Chochinov a concrétisé le projet. L'honorable Sharon Carstairs, ministre responsable des soins palliatifs de l'époque, a négocié un engagement financier avec Diversification de l'économie de l'Ouest Canada et le gouvernement de Gary Doer, au Manitoba, pour que www.virtualhospice.ca et www.portailpalliatif.ca deviennent réalité. Le D^r Mike Harlos, à la direction de l'élaboration du contenu, est devenu responsable clinique jusqu'à sa retraite. La qualité et l'aspect pratique de ses contenus sont le fondement de notre succès et de notre croissance. L'équipe clinique qui ne comptait alors qu'un médecin et une infirmière est devenue un groupe interdisciplinaire, dont les membres viennent de partout au Canada. Josette Berard, notre première directrice générale, a supervisé l'élaboration du site original avant une réorientation de carrière en 2007, date à laquelle Shelly Cory, a pris la suite.

renseigner sur les maladies avancées, les soins palliatifs et les soins de fin de vie. Nous restons modestes, mais nous sommes tout de même fiers et reconnaissants d'avoir :

- fourni de l'information et de l'aide à plus de 30 millions de personnes de tous les pays du monde;
- fait appel à des milliers de personnes d'un océan à l'autre pour concevoir 12 plateformes bilingues et d'innombrables produits et services;
- demandé l'aide d'un cercle d'aîné·es et de sages;
- profité des savoirs de centaines de personnes de tous les coins du Canada qui sont « passées par là », ainsi que de l'expertise de plus de 200 spécialistes du Canada et d'ailleurs;
- fourni en continu et gratuitement, en ligne, des produits et des services fiables y compris des formations à l'intention des personnes qui travaillent en santé;
- mis au point des ressources adaptées aux populations considérées comme mal servies par les systèmes de soins de santé, soit les peuples autochtones, les personnes immigrantes et réfugiées, les personnes qui s'identifient comme 2SLGBTQI+ et leurs allié·es, les familles qui prennent soin d'un enfant gravement malade et les jeunes adultes atteint·es d'une maladie à un stade avancé;
- prêté main-forte à d'innombrables équipes de recherche en mettant à leur service notre expertise en transfert de connaissances;
- fondé l'Alliance canadienne pour le deuil et fait pression pour que soit améliorée l'accessibilité des services aux personnes en deuil, pour sensibiliser le public et pour favoriser la recherche.

Toutes les personnes qui ont contribué à notre travail, mais qui sont maintenant décédées, conservent une place indélébile dans notre cœur. Leur apport reste vivace grâce aux témoignages et à tous les changements suscités au profit des autres.

Nous tenons à exprimer des remerciements particuliers à Santé Manitoba, à l'Office régional de la santé de Winnipeg, Santé Canada, Partenariat canadien contre le cancer, Inforoute santé du Canada, Anciens combattants Canada, Excellence en santé Canada, la Winnipeg Foundation, l'Autorité canadienne pour les enregistrements Internet, et la Thomas Sill Foundation, qui ont eu le courage et la volonté d'investir dans notre vision des soins palliatifs.

de notre personnel et à l'équipe clinique à nul autre pareils, dont l'implication professionnelle et personnelle depuis 20 ans nous a permis d'aller plus loin, de rêver plus grand et de réussir au-delà de tout ce que nous avons imaginé

Et ce n'est qu'un début! Nous sommes ravis d'amorcer les 20 prochaines années avec vous.



Anita Stern, l'honorable Sharon Carstairs, le D^r Harvey Chochinov et M. Norm Kasian, PDG du Centre de santé Riverview



Faits saillants

Nous avons accompagné des groupes souvent laissés à l'écart par les services publics afin d'élaborer avec eux des ressources adaptées et d'assurer la prestation de soins respectueux, sûrs et inclusifs. Nous sommes fiers d'avoir collaboré avec les personnes suivantes :

- [Premières Nations, Inuits et Métis](#)
- Personnes qui s'identifient comme [2SLGBTQ+](#) et leurs alliés
- [Immigrants et réfugiés](#)
- [Jeunes adultes atteints d'une maladie à pronostic réservé](#)
- [Familles accompagnant un enfant gravement malade ou mourant](#)
- [Personnes endeuillées](#)

Nous avons mis au point des ressources psychosociales en ligne pour aider les [enfants](#), [les jeunes](#) et les [adultes](#) qui vivent un deuil.

Nous avons élaboré des [formations pour les professionnel·les](#), y compris :

- travailleuses et travailleurs sociaux;
- médecins;
- personnel infirmier;
- personnel des soins intensifs;
- personnel des soins de longue durée;
- services ambulanciers.

Nous avons lancé le défi de l'innovation (Innovation Challenge) au Congrès international sur les soins palliatifs de 2018.

Nouveautés



Conseils pratiques et oreille attentive : l'approche palliative au secours des prestataires de soins.

VIDÉO : *What happens as we die*

Dans une conférence TED convaincante, la D^{re} Kathryn Mannix, spécialiste en soins palliatifs, démystifie la mort sur cette toile de fond : si l'on comprend mieux ce qui se passe, les derniers jours seront moins inquiétants, pour nous comme pour nos proches.

[Regarder la vidéo](#)

ARTICLE : « *You can't die here* »

Cet article de Kelli Stajduhar et coll., publié dans *BMC Palliative Care*, porte sur les obstacles qui empêchent les personnes touchées par des vulnérabilités structurelles de mourir où elles le voudraient, dans une ville de Colombie-Britannique.

[Lire l'article](#)

BILLET : *Perspectives communautaires sur la prestation de soins palliatifs aux personnes en situation d'itinérance ou de logement précaire*

modèles traditionnels de soins palliatifs qui empêchent les personnes en situation d'itinérance ou de logement précaire de recevoir des soins de compassion, des soins adaptés et des services comme la sécurité du revenu et l'alimentation.

[Lire le billet](#)

BALADO : *Making space for non-physical suffering*

Dans cet épisode d'About Empathy, une série de balados consacrés aux soins de santé, Maxxine Rattner, formatrice et clinicienne en soins de fin de vie, parle de la difficulté de traiter la souffrance autre que physique, ainsi que de l'importance d'intégrer ce volet plutôt méconnu aux soins palliatifs et de l'envisager dans une optique autre que celle de « guérir » le patient ou sa famille.

[Écouter le balado](#)

ARTICLE : *Top Ten Tips Palliative Care Clinicians Should Know About Caring for Family Caregivers*

Dans cet article du *Journal of Palliative Medicine*, Allison J. Applebaum et ses collaborateurs proposent des moyens concrets d'aider les cliniciennes et cliniciens en soins palliatifs à épauler les proches qui prennent soin d'un membre de leur famille. Les auteurs soulignent à quel point il est avantageux, pour ces personnes comme pour les patient·es, pour les systèmes de soins de santé, les collectivités et la société, de les intégrer à l'équipe soignante et de les soutenir.

[Lire l'article \(abonnement requis\)](#)

Nouveau rapport de Société Alzheimer : l'histoire de Piita Irniq

Le second rapport de la série, publié récemment sous le titre « Les multiples facettes des troubles neurocognitifs au Canada » fait la part belle à l'histoire de Piita Irniq, Inuit et survivant des pensionnats. Piita raconte comment il a contribué à l'intégration de la culture et du régime alimentaire inuits dans le programme d'un établissement de soins du sud du Canada pour Aîné·e·s aux prises avec un trouble neurocognitif. Piita nous avait déjà relaté son histoire

[Lire l'histoire de Piita](#)

[Consulter le rapport](#)

Vous aimeriez en apprendre davantage? Dans cette série de vidéos, Piita parle de la culture et de l'histoire inuites, de la vie en iglou ainsi que de soins de santé et de fin de vie parmi les siens.

[Regarder les vidéos de Piita](#)

Cinq outils de planification des soins signés Compassionate Alberta

Le Covenant Health's Palliative Institute a élaboré cinq outils pour faire connaître les soins palliatifs et la planification préalable des soins (PPS) en Alberta.

- [My Wishes Alberta](#) : un carnet qui aide les gens à déterminer et à dire ce qui compte le plus pour eux en ce qui concerne leur vie, leur santé et leurs soins personnels.
- [Plan Ahead Toolkit](#) : une trousse d'outils destinée aux organisatrices et organisateurs communautaires qui veulent renseigner le public sur la PPS.
- [Understanding Palliative Care](#) : un module de formation interactive en ligne sur ce que les soins palliatifs ont à offrir.
- [PalliLearn](#) : une série grand public sur la façon d'aider son entourage dans la maladie, la mort et le deuil.
- À l'intention des personnes qui animent des [Death Cafes](#), ces rassemblements au cours desquels les gens parlent ouvertement de la mort et de l'approche de la mort.

[Plus d'info](#)

Consensus sur la définition des soins palliatifs en C.-B.

Le BC Centre for Palliative Care et la BC Hospice Palliative Care Association viennent de publier les résultats du travail de spécialistes des soins palliatifs et de fin de vie, de bénéficiaires et de partenaires communautaires qui, au bout de deux ans, se sont entendus sur une définition en versions longue, moyenne

[Plus d'info](#)

ARTICLE : ‘Total pain’: reverence and reconsideration

Cet article de Maxxine Rattner, TSA, clinicienne et formatrice en soins de fin de vie, parle de la nécessité de revoir le concept original de « douleur totale » développé par dame Cicely Saunders, et son incidence durable sur les soins palliatifs.

[Lire l'article](#)

RAPPORT : Essential elements for safe and high-quality end-of-life care

Le 12 décembre 2023, l’Australian Commission on Safety and Quality of Care publiait la deuxième édition d’un rapport intitulé *National Consensus Statement: Essential elements for safe and high-quality end-of-life care*, une déclaration de consensus sur neuf principes directeurs qui favorisent une approche des soins de fin de vie fondée sur des pratiques modèles.

[Consulter le rapport](#)

ARTICLE : Redefining Palliative Care-A New Consensus-Based Definition

Dans cet article écrit avec quelques collaborateurs, Lukas Radbruch, du Département de médecine palliative de l’Hôpital universitaire de Bonn, en Allemagne, présente les recherches qui ont mené à la nouvelle définition des soins palliatifs formulée par l’International Association for Hospice and Palliative Care. La définition insiste sur le soulagement de la souffrance profonde liée à l’état de santé, un concept mis en avant par la Lancet Commission Global Access to Palliative Care and Pain Relief.

[Lire l'article](#)

Les soins palliatifs font désormais partie du référentiel national des compétences en services ambulanciers

Le projet de norme CSA Z1660:2024, National Competency Framework for Paramedics, est maintenant accessible au grand public, pour examen. Ce

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)

patientes et les patients au Canada.

La consultation se termine le 19 mars 2024.

[Plus d'info](#)

Activités diverses et appels à résumés

Société de leucémie et lymphome du Canada : Groupe de soutien virtuel dans les Prairies

Ce groupe de soutien virtuel est ouvert à toutes les personnes atteintes d'un cancer du sang ainsi qu'aux personnes y ayant survécu. Les rencontres seront animées par un travailleur ou une travailleuse social·e professionnel·le d'Action Cancer Manitoba.

Dates des rencontres

- 13 février 2024
- 12 mars 2024
- 9 avril 2024
- 11 juin 2024

[S'inscrire](#)

Groupe de soutien pour enfants en deuil

13 février 2024, Ontario

L'équipe Growing With Grief, de Yorktown, présente une nouvelle ronde de groupes de soutien pour les enfants qui vivent un deuil. Il s'agit d'un programme d'activités intérieures de six semaines conçu pour les enfants de 6 à 9 ans. Les rencontres se déroulent dans le West End de Toronto. Les enfants s'adonnent à des arts d'expression et à des jeux qui favorisent l'exploration des sentiments liés au deuil, la création de liens et l'apprentissage de moyens d'entretenir le lien qui les unissait à la personne décédée.

[S'inscrire](#)

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)

Le Nightingale Centre for Grieving Children, Youth, and Families vous invite à une série de conversations sur différents types de pertes. Ces rencontres en présentiel se tiendront à la succursale Est de la Bibliothèque publique de Guelph. Venez parler des impacts de votre deuil sur votre vie. C'est gratuit. Vous aurez aussi la chance d'entendre et de rencontrer des personnes qui vivent des expériences similaires. Vous découvrirez où elles trouvent du soutien, comment elles s'en tirent et comment elles grandissent dans leur deuil.

- 21 février 2024 – Child loss
- 13 mars 2024 – Young adults living with loss
- 10 avril 2024 – Death of a parent

[Pour en savoir plus](#)

Appel à résumés : Palliative Manitoba – Congrès provincial annuel de 2024

Les YACC Chats: Series sont semblables aux YACC Chats, si ce n'est que les participant·e·s doivent s'inscrire et s'engager à participer à des réunions hebdomadaires pendant huit semaines afin de resserrer leurs liens et de poursuivre le dialogue. Le tout se passe en ligne.

YACC Chats: Series – Newly diagnosed [diagnostic récent]

- Groupe B : jeudi, à partir du 22 février, de 21 h à 22 h 30, HE
- Groupe C : jeudi, à partir du 4 avril, de 14 h à 15 h 30, HE

[S'inscrire](#)

YACC Chats: Series – Advanced & metastatic [cancer de stade avancé et cancer métastatique]

- Groupe B : mardi, à partir du 5 mars, de 14 h à 15 h 30 HE
- Groupe C : mardi, à partir du 30 avril, de 14 h à 15 h 30 HE
- Groupe E : mercredi, à partir du 6 mars, de 19 h à 20 h 30, HE
- Groupe F : mercredi, à partir du 1^{er} mai, de 19 h à 20 h 30, HE

[S'inscrire](#)

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)

- Groupe B : mercredi, à partir du 6 mars, de 21 h à 22 h 30, HE
- Groupe C : mercredi, à partir du 1^{er} mai, de 21 h à 22 h 30, HE
- Groupe D : lundi, à partir du 29 janvier, de 19 h à 20 h 30, HE
- Groupe E : lundi, à partir du 8 avril, de 19 h à 20 h 30, HE

[S'inscrire](#)

Appel à résumés : Palliative Manitoba – Congrès provincial annuel de 2024

16 février 2024

Vous pouvez dès maintenant envoyer vos propositions en vue du congrès provincial annuel de 2024 de Palliative Manitoba sur les soins palliatifs. Les 19 et 20 septembre. Thème : Changing the Conversation [réorienter le dialogue].

[Soumettre une proposition](#)

Appel à résumés : Congrès international sur les soins palliatifs à McGill

28 février 2024

C'est le temps de soumettre le projet d'atelier, de panel, de présentation sur écran ou sur affiches que vous aimeriez inscrire au programme du 24^e Congrès, à Montréal, du 15 au 18 octobre.

[Soumettre une proposition](#)

Ateliers de 2024 sur les soins et la compassion

Vous pouvez dès maintenant vous inscrire aux deux ateliers virtuels suivants, présentés par le Pregnancy and Infant Loss Network.

- [Emergency Department Focused Workshop](#) [services d'urgence] – Le 28 février 2024
- [PAIL Network Hosted Compassionate Care Workshop](#) [soins de compassion] – Le 12 avril 2024

Camps d'été sur le deuil en Ontario

Cette année, plusieurs organismes offriront aux jeunes des camps d'été sur le deuil. Voyez les possibilités.

[Subscribe](#)[Past Issues](#)[Translate ▼](#)

: <https://kemphospice.org/services/camp-keaton/>

- Peterborough et environs – Camp Kerry

: <https://lumasociety.org/registration-open-for-camp-kerry-ontario/>

- Région de Barrie : <https://www.grievingchildren.com/programs/summer-programs/>

- Région d'Ennismore – Camp Skein

: <https://www.campmapleleaf.ca/jacob-island-programs-ontario/#skein>

Découvrez les Green Care Farms

Joignez-vous à la communauté de pratique en soins de longue durée le 7 mars 2024, de 11 h à 12 h, pour une présentation des Green Care Farms. Ce concept innovant, très répandu aux Pays-Bas, consiste à accueillir des personnes atteintes de démence dans un environnement de type familial, en milieu rural, et à leur offrir des soins axés sur la personne, sur une certaine autonomie et sur une qualité de vie et de fin de vie. Découvrez en quoi ces lieux peuvent devenir une solution de rechange intéressante aux centres d'accueil traditionnels, où l'on privilégie la participation et l'interaction sociale.

[S'inscrire](#)

Groupe de soutien virtuel sur le cancer de stade avancé

La Société de leucémie et lymphome du Canada vient de lancer un groupe de soutien virtuel et gratuit pour les patientes et patients atteints d'un cancer du sang inguérissable. Le groupe, qui sera dirigé par une professionnelle ou un professionnel de la santé, se réunira en ligne, six mercredis consécutifs, du 6 mars au 10 avril 2024, à 17 h, HE.

Description

- Facilitation professionnelle par une conseillère clinicienne ou un conseiller clinicien spécialisé dans les cancers de stade avancé.
- Sujets exclusivement liés à la vie avec un cancer de stade avancé.
- Un espace sûr qui permet de tisser des liens, d'apprendre et de discuter de problèmes divers.
- Difficultés particulières relatives à l'accessibilité des soins en milieu rural.
- Confidentialité garantie. Le groupe n'accepte que des personnes atteintes d'un cancer de stade avancé.

Journées de formation annuelles sur la Palliative Outcome Scale

1^{er} et 2 mai 2024

Organisé de concert par le Cicely Saunders Institute du King's College de Londres et le Hull York Medical School, cette activité hybride porte sur les instruments de mesure de la POS (échelle d'efficacité des soins palliatifs) et la façon d'amorcer des collaborations entre cliniciennes, cliniciens, chercheuses et chercheurs de partout au monde, animés de vues similaires.

[S'inscrire](#)

Le point sur les soins de confort

9 mai 2024

Dix nouvelles études ou sujets émergents de la dernière année seront présentés au cours de conférences virtuelles de 40 minutes, le tout organisé par le Department of Supportive Care du University Health Network. Toutes les présentations seront articulées autour de la formation et fondées sur des résultats probants obtenus au terme d'études cliniques. Particulièrement intéressant pour toutes les personnes qui travaillent ou font des études dans le domaine des soins de confort.

[S'inscrire](#)

Bereavement Ontario Network (BON) : congrès de 2024

Le volet annuel du congrès du BON se déroulera sous forme virtuelle en trois jours : le 18 janvier, le 25 avril et le 13 juin 2024. Thème : *Change, Transition, and Transformation: Healing after Loss* [changement, transition et transformation : se remettre d'une perte]. Pour en savoir davantage ou pour vous inscrire, consulter le site Web du BON.

[S'inscrire](#)

Donnez-nous de vos nouvelles!

Subscribe

Past Issues

Translate ▼

[Suggérez-nous](#) des idées de contenu.

interdisciplinaire.

[Communiquez-nous](#) les nouveautés en soins palliatifs dans votre région.

Suivez le #PortailPalliatif sur les médias sociaux



Copyright © 2024 Portail palliatif canadien, All rights reserved.

Want to change how you receive these emails?

You can [update your preferences](#) or [unsubscribe from this list](#).